



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.

Aldehyde 100

BIOCHEM.

THE LIBRARY
OF
THE UNIVERSITY
OF CALIFORNIA

BIOCHEM.

HERMANN O. L. FISCHER
COLLECTION

PRESENTED BY HIS WIFE





*Geschenk von Papa.
Hannover d. 12. 9. 1916.*

L. Landois'
Lehrbuch
der
Physiologie des Menschen
mit
besonderer Berücksichtigung der praktischen Medizin.

Vierzehnte Auflage.

Bearbeitet von

Dr. R. Rosemann,

o. ö. Professor der Physiologie und Direktor des physiologischen Instituts
der Westfälischen Wilhelms-Universität zu Münster.

Erster Band.

Mit 115 Abbildungen im Texte und 2 Tafeln.



Urban & Schwarzenberg

Berlin

Wien

N., Friedrichstraße 105b

I., Maximilianstraße 4

1916.

BIOCHEM.

Alle Rechte vorbehalten.

Englische Bearbeitung von Professor Dr. Will. Stirling in Manchester.
London, 4. Auflage.

Englisch-Amerikanische Ausgabe. Philadelphia, 5. Auflage.

Übersetzung ins Französische
von Prof. Dr. G. Moquin-Tandon in Toulouse. Paris.

Übersetzung ins Japanische von Yamada in Tokyo.

Übersetzung ins Italienische von Dr. Balduino Bocci in Rom,
mit einem Vorworte von Prof. Dr. Jac. Moleschott. Milano, Roma, Torino.

Übersetzung ins Russische von Dr. Schaternikoff. Moskau, 2. Auflage.

Übersetzung ins Spanische von Dr. D. Rafael del Valle y Aldabalde,
Madrid.

Vorwort.

Tendenz und Bestimmung des Buches.

Bei der Bearbeitung des vorliegenden kurzgefaßten Lehrbuches der Physiologie hat den Verfasser das Bestreben geleitet, für Ärzte und Studierende ein Buch zu liefern, welches in höherem Maße, als dies in den meisten ähnlichen Werken der Fall ist, den Bedürfnissen des praktischen Arztes dienen soll.

In dieser Beziehung ist in allen Abschnitten an die Darstellung der normalen Vorgänge eine kurze Skizze der pathologischen Abweichungen angefügt. Dies hat den Zweck, den Blick des Lernenden schon von vornherein auf das Feld seiner späteren ärztlichen Wirksamkeit zu lenken und ihn aufmerksam zu machen, inwieweit der krankhafte Prozeß eine Störung der normalen Vorgänge sei.

Andrerseits wird dadurch auch dem praktischen Arzte die Gelegenheit geboten, das ihm in seiner Tätigkeit in der Regel schon gar zu bald ferner liegende theoretische Gebiet aufs neue mit Leichtigkeit zu rekapitulieren. Er kann hier mühelos von den krankhaften Erscheinungen, welche er behandelt, auf die normalen Vorgänge zurückschauen und in der Erkenntnis dieser neue Winke für die richtige Auffassung und Behandlung gewinnen.

Ganz besonders hat der Verfasser von diesem Gesichtspunkte aus alle jene Untersuchungsmethoden, welche auch von dem Praktiker mit großem Vorteile verwertet werden können, und die in den Büchern über Physiologie in der Regel nur sehr kurz dargestellt werden, eingehender behandelt. Es soll hier nur auf die Abschnitte hingewiesen werden: Blutuntersuchung — graphische Untersuchung des normalen und krankhaft veränderten Herzstoßes — Herztöne und Herzgeräusche — Pulslehre — Venenpuls — Transfusion — normale und abweichende Atmungsgeräusche — Ventilation — Untersuchung der Luft in Wohnräumen — Sputum — Abweichungen von den normalen Verdauungsprozessen — Diabetes — Chol-

ämie — Verdauung Fiebernder — Thermometrie und Calorimetrie im Fieber — Untersuchung des Trinkwassers — Fleisch und Fleischpräparate — übermäßiger Fett- und Fleischansatz und seine Bekämpfung — die Untersuchung des normalen Harnes und die Bestimmung aller pathologischen Bestandteile sowie der Harnkonkremente — Urämie, Ammoniämie, Harnsäuredyskrasie — krankhafte Störungen der Harnretention und Harnentleerung — pathologische Abweichungen der Schweiß- und Talgsekretion — galvanische Durchleitung durch die Haut — Turnen und Heilgymnastik — pathologische Abweichungen der Bewegungsfunktionen — Laryngoskopie und Rhinoskopie — Pathologie der Stimm- und Sprachbildung — physiologische Prinzipien der Anwendung der Elektrizität zu Heilzwecken — konstante Ketten und elektrische Apparate. — Bei der Besprechung aller einzelnen Nerven und der verschiedenen Nervencentra ist konsequent eine Skizze der pathologischen Erscheinungen an denselben hinzugefügt. In bezug auf die Nervencentra ist besonders die Störung der Reflexe — die der Leitungen in den Centralorganen — die des Atmungscentrums, nebst Begründung der Hilfeleistung bei Erstickten — die Gruppe der Angioneurosen berücksichtigt. — Besonderes Gewicht ist ferner gelegt auf die physiologische Topographie der Großhirnoberfläche beim Menschen mit Rücksicht auf die neuen Untersuchungen über die Lokalisation der Gehirnfunktionen. — Auch in bezug auf die Physiologie der Sinneswerkzeuge ist nach gleichem Prinzip verfahren: die Refraktionsanomalien des Auges, die Brillenlehre, die Ophthalmoskopie, das Orthoskop, die Farbenblindheit und die praktische Bedeutung derselben, ferner die Untersuchungen über die Funktionen der übrigen Sinnesorgane und ihre vornehmlichsten Störungen liefern hierfür Belege. Die Entwicklungsgeschichte hat namentlich überall den Hemmungsbildungen, als den vornehmlichsten Formen der Mißbildungen, Rechnung getragen — ebenso einer möglichst genauen Zeitbestimmung in der Entwicklung menschlicher Früchte. .

Bei der Darstellung war es das Bestreben des Verfassers, möglichst kurz und übersichtlich zu sein. Weitschweifige Diskussionen sind grundsätzlich vermieden. Dabei ist im Äußeren überall die Anordnung so gemacht, daß schon durch den Druck das Wichtigere und das rein normal Physiologische hervortritt. Auch kann zunächst der Anfänger ohne Störung die pathologisch-physiologischen Abschnitte übergehen; der Studierende in den klinischen Semestern wird jedoch mit Vorteil von den letzteren aus das Gebiet der normalen Physiologie repetieren.

Der Verfasser hat es ferner für geraten befunden, einem jeden Abschnitte der Physiologie einen kurzen Abriß der geschichtlichen Ent-

wicklung der betreffenden Disziplin anzufragen, ebenso einen Überblick über die vergleichende Physiologie des Tierreiches. — Endlich ist die Histologie und mikroskopische Anatomie in jedem Abschnitte eingehender berücksichtigt, als dies in den meisten physiologischen Lehrbüchern der Fall zu sein pflegt.

Durch den hiermit entwickelten Grundplan in der gesamten Darstellung glaube ich das Erscheinen des vorliegenden Werkes rechtfertigen zu können.

Daß der entworfene Plan für die Darstellung kein Fehlgriff gewesen, beweisen mir die vielfachen Besprechungen in den medizinischen Blättern von Nord- und Süddeutschland, Österreich, der Schweiz, Ungarn, Rußland, Frankreich, England, Italien, Skandinavien, Amerika, die das Buch mit Wohlwollen und Anerkennung begrüßt haben.

Ganz besonders aber hat es den Verfasser gefreut, daß auch aus den Reihen der Physiologen dem Buche Beifall gezollt worden ist. Lediglich um etwaige Bedenken derjenigen zu zerstreuen, welche vielleicht in der versuchten Anlehnung der Physiologie an die praktischen Zweige der Heilkunde die wissenschaftliche Hoheit unserer für die gesamte Medizin fundamentalen Disziplin gefährdet sehen könnten, gestatte ich mir einige Worte aus einem Briefe eines unserer geistreichsten und erfahrensten Physiologen hierher zu setzen.

„Wenn jemand ein Handbuch veröffentlicht, wie dasjenige, dessen erste Hälfte von Ihnen jetzt vorliegt, dann hat er den Dank nicht bloß der Lernenden, sondern auch des Lehrers und Forschers. Und da mein Ehrgeiz darauf gerichtet ist, die drei bezeichneten Eigenschaften in mir zu vereinigen, so sei Ihnen mein Dank aus vollem Herzen zugebracht. Ihre pathologischen Ausführungen sind in ihrer gedrängten Kürze so meisterhaft klar, daß ich mir von Ihrem Buche die heilsamste Wirkung und Rückwirkung auch auf klinischem Gebiete verspreche. — — — Rom, 10. April 1879. Ihr ergebener Kollege Jac. Moleschott.“

Wenn diese Worte sich erfüllen sollten, würde ich hierin den schönsten Lohn meines Strebens sehen. — Mir hat in meiner akademischen Lehrtätigkeit stets in erster Linie vorgeschwebt, daß mein Hauptziel in der gründlichen Vorbildung physiologisch denkender Ärzte liegen muß. Und wenn man mir diesem meinen Ziele gegenüber das stolzer klingende Wort „wir bilden Physiologen“ entgegenhalten wollte, so würde mich dieses von meiner Richtung als Lehrer nicht entwegen, von der ich nun einmal fest glaube, um mit dem Altmeister *Herophilus* zu reden: *ἔστω τὰ ὕτω εἰναι πρῶτα, εἰ καὶ μὴ ἔστι πρῶτα.*

Der Verlagshandlung drängt es mich, meinen aufrichtigsten, besten Dank auszusprechen für die stets bereite Geneigtheit, allen Wünschen für die schöne Ausstattung des Buches in ausgiebigster Weise gerecht zu

werden. Eine Anzahl Abbildungen sind den Werken von Dr. *Klein* über Augenheilkunde; Dr. *Ultzmann* über Hämaturie; Prof. *Schnitzler* über Laryngoskopie; Prof. *Albert* über Chirurgie; *Scheff* über Zahnheilkunde; *Urbantschitsch* über Ohrenheilkunde; *Eichhorst* über Pathologie und Therapie; *Schenk* über Histologie; v. *Jaksch* über medizinische Diagnostik, die sämtlich im Verlage der Herren Urban & Schwarzenberg erschienen sind, entnommen worden. Die Holzschnitte zum „Harn“ sind teilweise dem Atlas der Harnsedimente von *Ultzmann* und *Hofmann* entlehnt.

Für die Herstellung der Holzschnitte nach den von mir selbst entworfenen Zeichnungen sage ich dem Herrn F. X. Matoloni in Wien, dessen vortreffliche Leistungen ich hiermit öffentlich als mustergültig bezeichnen darf, meinen besten Dank.

Greifswald, den 10. November 1879.

L. Landois.

Vorwort zur elften Auflage.

Als nach dem Tode *Landois'* die Verlagsbuchhandlung die Aufforderung an mich richtete, die neue Auflage des *Landoisschen* Lehrbuches der Physiologie zu bearbeiten, war es für mich ebenso sehr die Pflicht der Dankbarkeit gegen meinen von mir hochverehrten Lehrer, wie die Freude an einer großen Aufgabe, die mich bestimmte, dieser Aufforderung Folge zu leisten. Hätte es sich darum gehandelt, etwa ein neues Lehrbuch der Physiologie zu verfassen, so hätte ich meine Kräfte und Kenntnisse kaum für ausreichend angesehen, um eine derartige Aufgabe zu übernehmen. Für die Bearbeitung des *Landoisschen* Lehrbuches aber durfte ich mich zum mindesten aus dem Grunde für geeignet halten, weil *Landois* in den langen Jahren, in denen ich sein Assistent war, häufig mit mir über das Buch gesprochen und auch in der letzten Zeit mehrfach meine Ansicht über etwa erwünschte Änderungen des Buches eingefordert und berücksichtigt hatte. So glaubte ich, daß es mir am ehesten gelingen würde, das Werk in dem Sinne seines Autors weiterzuführen.

Ich habe aber auch von Anfang an die Schwierigkeiten der von mir übernommenen Aufgabe nicht unterschätzt; wie groß dieselben waren, habe ich ganz allerdings erst im Laufe der Bearbeitung erfahren. Bei aller Arbeit, die ich aufgewandt habe, bin ich doch weit entfernt davon zu glauben, daß es mir gelungen sein könnte, dieser Schwierigkeiten sofort völlig Herr zu werden zur Zufriedenheit aller, denen das *Landoissche* Lehrbuch wertvoll geworden ist. Für jeden Rat nach dieser Richtung hin werde ich stets aufrichtig dankbar sein.

Die ganze Anlage des Buches ist selbstverständlich dieselbe geblieben, wie *Landois* sie getroffen hat; sie hat sich in den zahlreichen Auflagen und der weiten Verbreitung des Buches nicht nur in Deutschland, sondern auch im Auslande als richtig erwiesen. Es war der wohl berechtigte Wunsch der Verlagsbuchhandlung, den Umfang des Buches, der in den letzten Jahren sehr zugenommen hatte, wieder etwas einzuschränken. Ich habe daher, wo es nur angängig schien, Kürzungen vorgenommen, ganz besonders aber die Abschnitte über Histologie und mikroskopische Anatomie eingeschränkt. Dem entsprechend lautet auch der Titel des Buches jetzt

nur: Lehrbuch der Physiologie des Menschen ohne den auf die Histologie und mikroskopische Anatomie bezüglichen Zusatz. Ich habe mich jedoch nicht entschließen können, die betreffenden Abschnitte etwa ganz fortzulassen; gewiß wird es manchem, der in dem Buche Auskunft sucht, erwünscht sein, wenigstens die wichtigsten und für die Physiologie besonders bedeutsamen Tatsachen aus der Histologie und mikroskopischen Anatomie kurz zusammengefaßt zu finden.

Den Inhalt des Buches habe ich einer gründlichen Durcharbeitung unterzogen, um ihn mit dem heutigen Stande der Wissenschaft in Übereinstimmung zu bringen. Von den *Landoisschen* Erben war der Verlagsbuchhandlung in liebenswürdigster Weise das Handexemplar *Landois'* zur Verfügung gestellt worden, an welchem er bis kurz vor seinem Tode unermüdlich gearbeitet hatte. Ich habe seine Eintragungen nach Möglichkeit berücksichtigt. Obwohl der Gesamteindruck des Buches unverändert geblieben ist, wird doch der aufmerksame Leser die vielfachen Änderungen, die vorgenommen worden sind, bemerken; nur sehr wenige Seiten des Buches sind ganz unverändert geblieben. Obwohl ich die Zeit, welche ursprünglich für die Bearbeitung in Aussicht genommen war, erheblich überschritten habe, war es mir doch nicht möglich, alle Abschnitte des Buches so umzuarbeiten, wie es mir wohl erwünscht gewesen wäre. So sind im besondern die Kapitel: Pathologisches, Vergleichendes, Historisches fast durchweg ohne wesentliche Änderungen geblieben; ich mußte eine Bearbeitung dieser wie auch mancher anderer Abschnitte des Buches einer späteren Auflage vorbehalten. Besondere Schwierigkeiten bereiteten mir diejenigen Kapitel, in denen *Landois* auf Grund seiner eigenen Untersuchungen seine speziellen Anschauungen zum Ausdruck gebracht hat. Ich hielt mich nicht für berechtigt, hier wesentliche Änderungen vorzunehmen, in der Überlegung, daß *Landois* selbst, wenn es ihm noch beschieden gewesen wäre, diese Auflage seines Buches herauszugeben, diese Abschnitte gewiß unverändert gelassen hätte. Ich habe etwa abweichende Anschauungen anderer aber mit aufgenommen, so daß ich hoffe, daß der Leser auch hier ein zutreffendes Bild unserer heutigen Anschauungen gewinnen wird.

Ganz neu ist das Literaturverzeichnis, welches ich dem Buche zugefügt habe. Das Fehlen jeglicher Literaturnachweise ist, wie mir von mehreren Seiten immer wieder versichert worden ist, vielfach als ein Mangel des *Landoisschen* Lehrbuches empfunden worden; es war dadurch für den, welcher in dem Buche Auskunft suchte, die Möglichkeit sehr erschwert, mit Hilfe der angeführten Autornamen die Originalarbeiten einzusehen. Es erwies sich jedoch nicht als möglich, für jeden im Text zitierten Autor auch den entsprechenden Literaturnachweis zu geben; das Literaturverzeichnis hätte dann einen Umfang angenommen, der in keinem Verhältnis zu dem Nutzen desselben gestanden hätte. Ich habe mich daher darauf beschränkt, besonders wichtige Literaturnachweise zu

geben, mit Hilfe deren eine weitere Orientierung leicht möglich ist. Soweit die Autoren schon im Texte zitiert sind, ist der Kürze wegen der Titel der Arbeit weggelassen worden, da aus der Erwähnung im Texte der Inhalt der betreffenden Abhandlung ersichtlich ist; ich habe aber auch mehrfach Arbeiten in das Literaturverzeichnis aufgenommen, die im Texte nicht erwähnt wurden, aber gerade für die weitere Orientierung wertvoll erschienen; bei diesen ist dann auch der Titel (oft in gekürzter Form) angegeben. Ich verhehle mir keineswegs, daß dieser erste Versuch eines Literaturverzeichnisses viele Mängel aufweist, für die ich um Nachsicht bitte; ich hoffe aber gleichwohl, daß das Verzeichnis auch in dieser noch wenig vollkommenen Form die Brauchbarkeit des Buches für viele erhöhen wird. — Das Inhaltsverzeichnis habe ich wesentlich reichhaltiger gestaltet, damit es beim Nachschlagen möglichste Hilfe leistet.

Zu großem Dank verpflichtet bin ich allen denen, welche mir Separatabzüge ihrer Arbeiten haben zugehen lassen; ich knüpfe daran die Bitte, mich auch weiterhin in gleich liebenswürdiger Weise unterstützen zu wollen. Besonderen Dank schulde ich den Herren *Ziemke* und *Müller* für die freundliche Überlassung der Spektraltafel. — Wenn die Fachgenossen für eine etwaige weitere Auflage des Buches mir ihre Ratschläge zuteil werden lassen, mich auf Fehler oder Mängel aufmerksam machen wollten, so würde ich dafür aufrichtig dankbar sein; ich verspreche die sorgfältigste Prüfung und Berücksichtigung, soweit das nur immer möglich sein wird.

Die Verlagsbuchhandlung hat mir das weiteste Entgegenkommen bewiesen, allen meinen Wünschen und Vorschlägen freundlichste Berücksichtigung zuteil werden lassen und mich bei der Bearbeitung des Buches in vielfacher Weise unterstützt. Es ist mir eine große Freude, der Verlagsbuchhandlung auch an dieser Stelle dafür meinen Dank sagen zu dürfen.

Möge die neue Auflage des Lehrbuches sich der vorausgegangenen würdig erweisen, möge sie dem Buche die alten Freunde erhalten und neue gewinnen!

Münster i. W., im Mai 1905.

R. Rosemann.

Vorwort zur vierzehnten Auflage.

Die vorliegende Auflage ist wiederum in allen Teilen sorgfältig durchgearbeitet und durch zahlreiche Nachtragungen und Änderungen mit dem heutigen Stande des Wissens in Übereinstimmung gebracht worden; bei den Literaturnachweisen hat die neuere Literatur eingehende Berücksichtigung gefunden. Zu der bisherigen Spektraltafel nach *Ziemke* und *Müller* habe ich eine zweite nach den Photographien der Blutspektren von *Rost*, *Franz* und *Heise* aufgenommen; Herrn Professor Dr. *Rost* sage ich für die freundliche Erlaubnis hierzu auch an dieser Stelle meinen verbindlichsten Dank. In dem letzten Kapitel: „Physiologie der Zeugung und Entwicklung“ habe ich die rein morphologischen Abschnitte gestrichen und mich dafür bemüht, die physiologischen Abschnitte dieses Kapitels etwas ausführlicher zu gestalten.

Von vielen Autoren bin ich wiederum durch Übersendung von Separatabzügen ihrer Arbeiten in äußerst erwünschter Weise unterstützt worden; zahlreiche Fachgenossen haben mir außerdem ihr Interesse an dem Buche dadurch bewiesen, daß sie mich auf wünschenswerte Verbesserungen und Änderungen aufmerksam machten. Ihnen allen sage ich hier nochmals meinen aufrichtigen Dank und verbinde damit die Bitte, mich auch weiterhin in derselben Weise zu fördern. — Auch der Verlagsbuchhandlung habe ich für vielfältiges Entgegenkommen, das sie mir wie immer bewiesen hat, herzlichst zu danken.

Münster i. W., im November 1915.

R. Rosemann.

Inhalt.

Allgemeine Einleitung.

	Seite
1. Begriff, Aufgabe und Stellung der Physiologie zu den verwandten Zweigen der Naturkunde	1
2. Die Materie	2
3. Kräfte. Arbeit. Lebendige Kraft. Energie	4
4. Das Leben. Tier und Pflanze	7

Übersicht über die chemische Zusammensetzung des Organismus.

5. Die Eiweißkörper (Proteinstoffe)	10
6. Die Fette	19
7. Die Kohlehydrate	21
8. Stoffwechselprodukte	26
9. Anorganische Bestandteile	28
Literatur (§ 5—9)	30

Physiologie des Blutes.

10. Allgemeines über die Bedeutung des Blutes	32
11. Physikalische Eigenschaften des Blutes	33
12. Die Formelemente des Blutes	36
13. Osmotischer Druck. Elektrolytische Dissoziation. Isotonie (Hyper- und Hypisotonie). Permeabilität der Erythrocyten	40
14. Auflösung der roten Blutkörperchen, Hämolyse	44
15. Form, Größe und Zahl der Erythrocyten verschiedener Tiere	48
16. Entstehung und Untergang der roten Blutkörperchen	49
17. Die weißen Blutkörperchen (Leukocyten) und die Blutplättchen	50
18. Pathologische Veränderungen der roten und weißen Blutkörperchen	55
Literatur (§ 10—18)	56
19. Chemische Bestandteile der roten Blutkörperchen. Das Hämoglobin	58
20. Sauerstoffverbindungen des Hämoglobins: Oxyhämoglobin und Methämoglobin. Spektroskopische Untersuchung	63
21. Das Kohlenoxydhämoglobin und die CO-Vergiftung. Andere Hb-Verbindungen	66
22. Zerlegung des Hämoglobins. Hämoglobinderivate	67
23. Das Stroma der roten Blutkörperchen und die weißen Blutkörperchen	70
Literatur (§ 19—23)	71
24. Das Blutplasma und der Faserstoff (das Fibrin)	73
25. Allgemeine Erscheinungen bei der Gerinnung	74
26. Wesen der Gerinnung	76
27. Chemische Zusammensetzung des Blutplasmas und des Serums	79
28. Bestimmung der einzelnen Bestandteile des Blutes	85
29. Pathologische Veränderungen der Zusammensetzung des Blutplasmas und des Gesamtblutes	86
Literatur (§ 24—29)	87

	Seite
30. Die Gase des Blutes. Physikalische Vorbemerkungen	89
31. Gewinnung und Untersuchung der Blutgase	90
32. Sauerstoff im Blute	92
33. Kohlensäure und Stickstoff im Blute	94
34. Die Blutmenge	96
35. Pathologische Vermehrung oder Verminderung der Blutmenge	97
Literatur (§ 30—35)	98

Physiologie des Kreislaufes.

36. Ursache, Bedeutung und Einteilung	99
37. Das Herz. Anatomisches. Anordnung der Muskelfasern	100
38. Ernährung und Isolierung des Herzens	103
39. Die Bewegungen des Herzens. Arbeit des Herzens	106
40. Die Veränderungen des Druckes im Herzen während seiner Tätigkeit	112
41. Der Herzstoß. Das Kardiogramm	114
42. Die zeitlichen Verhältnisse der Herzbewegung	118
43. Die Herztöne	120
44. Die physiologischen Eigenschaften des Herzmuskels	122
45. Die Ursache der Herzbewegung	127
46. Die Wirkung der Herznerven auf die Herzbewegung	131
47. Gegenseitige Beeinflussung zwischen Herz und Lunge	133
Literatur (§ 36—47)	135
48. Physikalische Vorbemerkungen über die Strombewegung einer Flüssigkeit in einem Röhrensystem	138
49. Bau und Eigenschaften der Blutgefäße	141
50. Die Bewegung des Blutes im Gefäßsystem	143
51. Pulsbewegung. — Technik der Pulsuntersuchung	145
52. Die Pulscurve, das Sphygmogramm	149
53. Qualitäten des Pulses	151
54. Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulsquelle	152
55. Der Venenpuls. Das Phlebogramm	153
56. Volumpulse. Die Plethysmographie	154
57. Aderweitige pulsatorische Erscheinungen	155
58. Der Blutdruck. — Methoden der Messung des arteriellen Blutdruckes	155
59. Der Blutdruck in den Arterien	158
60. Der Blutdruck in den Capillaren und Venen	161
61. Der Blutdruck in der Arteria pulmonalis	162
62. Die Geschwindigkeit des Blutstromes	164
63. Die Kreislaufszeit	168
64. Die Blutbewegung in den Venen	169
65. Die Blutbewegung in den kleinsten Gefäßen	169
66. Töne und Geräusche in den Gefäßen	171
67. Die Transfusion des Blutes	172
68. Vergleichendes	173
69. Historisches	174
Literatur (§ 48—69)	176

Physiologie der Atmung.

70. Bedeutung und Einteilung	178
71. Bau der Lungen	178
72. Mechanismus der Atembewegungen. Abdominaler Druck	180
73. Mengenverhältnis der gewechselten Atemungsgase	182
74. Zahl der Atemzüge. Größe der Lungenventilation	183
75. Die Atmungskurve (Pneumatogramm). Typus der Atembewegungen	184
76. Übersicht der Muskelwirkung bei der Inspiration und Expiration	186
77. Wirkung der einzelnen Atmungsmuskeln	187

78. Maßverhältnisse und Ausdehnungsgröße des Thorax. Respiratorische Verschiebung der Lungen	190
79. Pathologische Abweichungen von den normalen Schallverhältnissen am Brustkorbe	191
80. Die normalen Atmungsgeräusche	192
81. Pathologische Atmungsgeräusche	193
82. Mund- und Nasenatmung	194
83. Eigentümliche, abweichende Atembewegungen	194
84. Chemie der Atmung. Methoden der Untersuchung des respiratorischen Gaswechsels	195
85. Zusammensetzung und Eigenschaften der atmosphärischen Luft	197
86. Zusammensetzung der Ausatemungsluft	198
87. Der respiratorische Quotient	199
88. Größe des respiratorischen Gaswechsels	200
89. Der Vorgang der Sauerstoffaufnahme und der Kohlensäureausscheidung in der Lunge	206
90. Die Hautatmung (Perspiration)	209
91. Die innere oder Gewebsatmung	210
92. Atmung im abgesperrten Raume oder bei künstlich verändertem Gehalt der Atmungsluft an O und CO ₂	211
93. Atmen fremdartiger Gase	213
94. Normale Schleimbildung in den Luftwegen. Der Auswurf (Sputum)	213
95. Wirkungen der Veränderungen des Luftdruckes	216
96. Vergleichendes. Historisches	218
Literatur (§ 70—96)	219

Physiologie der Verdauung.

97. Allgemeines über die Bedeutung der Verdauungsvorgänge	222
98. Die Mundhöhle und ihre Drüsen. Die Speicheldrüsen. Veränderung der Drüsen bei der Tätigkeit	223
99. Die Innervation der Speicheldrüsen	226
100. Eigenschaften und Zusammensetzung des Speichels	229
101. Physiologische Wirkungen des Speichels	231
102. Die Kaubewegung (Masticatio)	233
103. Bau und Entwicklung der Zähne	234
104. Schlingbewegung (Deglutatio)	236
105. Bewegungen des Magens. Das Erbrechen	239
106. Darmbewegungen. Innervation der Darmbewegungen	243
107. Entleerung des Kotes (Excretio faecum)	246
Literatur (§ 97—107)	249
108. Bau der Magenschleimhaut	251
109. Der Magensaft	254
110. Sekretion des Magensaftes	257
111. Vorgang der Magenverdauung und die Verdauungsprodukte	260
112. Bau des Pankreas. Absonderung des Pankreassaftes	264
113. Der Pankreassaft	267
114. Verdauende Wirkung des Pankreassaftes	268
Literatur (§ 108—114)	273
115. Bau der Leber	276
116. Chemische Bestandteile der Leberzellen	279
117. Die Zuckerharnruhr. Experimentelle Glykosurien	285
118. Bestandteile der Galle	286
119. Die Absonderung und Ausscheidung der Galle	290
120. Zurückaufsaugung der Galle; Erscheinungen der Gelbsucht (Ikterus; Cholestämie)	292
121. Wirkung der Galle	293
122. Der Darmsaft	295
123. Die Gärungszerstetzungen im Darne durch Mikroorganismen. Die Darmgase	298
124. Vorgänge im Dickdarme. Bildung der Faeces	301
125. Krankhafte Abweichungen der Verdauungstätigkeiten	304
126. Vergleichendes	306
127. Historisches	309
Literatur (§ 115—127)	310

Physiologie der Resorption.

	Seite
128. Bau der Resorptionsorgane	314
129. Die bei der Resorption wirksamen Kräfte	316
130. Resorption der Nahrungsstoffe	318
131. Ernährende Klistiere. Subcutane Ernährung	325
132. System der Lymph- und Chylusgefäße	326
133. Eigenschaften der Lymphe und des Chylus	329
134. Menge der Lymphe und des Chylus. Bildung der Lymphe	330
135. Fortbewegung der Lymphe und des Chylus	333
136. Lymphstauungen und seröse Ergüsse	335
137. Vergleichendes	336
138. Historisches	336
Literatur (§ 128—138)	336

Physiologie des Stoffwechsels.

139. Begriff und Bedeutung des Stoffwechsels	339
--	-----

Übersicht der Nahrungsmittel.

140. Das Wasser. — Untersuchung des Trinkwassers	340
141. Bau und Absonderungstätigkeit der Milchdrüsen	342
142. Milch und Milchpräparate	343
143. Vogeleier	347
144. Das Fleisch	348
145. Pflanzliche Nahrungsmittel	350
146. Genußmittel: Kaffee, Tee, Schokolade, — die alkoholischen Getränke, — Gewürze	352
147. Ausnutzung der Nahrungsmittel	354

Erscheinungen und Gesetze des Stoffwechsels.

148. Gleichgewicht des Stoffwechsels	355
149. Stoffwechsel im Hungerzustande	362
150. Stoffwechsel bei reiner Fleischkost — reiner Fett- oder Kohlehydratkost	365
151. Die Überernährung. Fleisch- und Fettmast	367
152. Ursprung des Fettes im Körper	369
153. Krankhafte Veränderungen des Stoffwechsels	370
154. Die Regeneration	371
155. Überpflanzung (Transplantation) und Zusammenwachsen	373
156. Zunahme der Länge und des Gewichtes während des Wachstums	374
157. Historisches	375
Literatur (§ 139—157)	376

Physiologie der Absonderung.

158. Begriff und Einteilung der Absonderungsvorgänge	380
--	-----

Die Absonderung des Harns.

159. Bau der Niere	381
160. Der Harn. Die physikalischen Eigenschaften des Harns	383
161. Der Harnstoff $\text{CO}(\text{NH}_2)_2$	386
162. Nachweis und quantitative Bestimmung des Harnstoffs und des Gesamtstickstoffs	390
163. Die Purinkörper. Die Harnsäure und die Purinbasen	391
164. Qualitative und quantitative Bestimmung der Harnsäure	395
165. Kreatinin, Allantoin und Hippursäure	396
166. Fäulnisprodukte des Eiweißes. Intermediäre Stoffwechselprodukte des Eiweißes	399
167. Die Farbstoffe des Harns	402
168. Oxalsäure, Milchsäure, Bernsteinsäure, Acetonkörper, Glykuronsäure, Kohlehydrate, Fermente	404

	Seite
169. Die anorganischen Bestandteile des Harns	405
170. Eiweiß im Harn (Albuminurie)	408
171. Blut und Blutfarbstoff im Harn (Hämaturie; — Hämoglobinurie)	410
172. Gallenbestandteile im Harn (Cholurie)	411
173. Zucker im Harn	412
174. Sedimente im Harn	413
175. Die Harnkonkremente	415
Literatur (§ 158—175)	416
176. Der Vorgang der Bereitung und Absonderung des Harns	420
177. Einfluß der Nerven auf die Nierensekretion	424
178. Übergang verschiedener Stoffe in den Harn. — Urämie. — Giftigkeit des Harns	425
179. Bau und Tätigkeit der Harnleiter	426
180. Bau der Harnblase und der Harnröhre	427
181. Ansammlung, Zurückhaltung und Entleerung des Harns. Innervation der Blase	428
182. Vergleichendes. — Historisches	431
Literatur (§ 176—182)	432

Tätigkeit der äußeren Haut.

183. Bau der Haut	433
184. Nägel und Haare	435
185. Die Drüsen der Haut	438
186. Bedeutung der Haut als äußere Bedeckung	438
187. Die Hautatmung. — Die Hautsekretion. Der Hauttalg, der Schweiß	439
188. Einflüsse auf die Schweißabsonderung. Nerveneinfluß	440
189. Pathologische Abweichungen der Schweiß- und Talgsekretion	442
190. Resorption der Haut. — Galvanische Durchleitung	443
191. Vergleichendes. — Historisches	443
Literatur (§ 183—191)	444
192. Innere Sekretion. — Die Blutgefäßdrüsen	445
Literatur (§ 192)	451

Physiologie der tierischen Wärme.

193. Quelle der tierischen Wärme	453
194. Methoden der Temperaturmessung: Thermometrie	454
195. Methoden der Wärmemengen-Messung: Calorimetrie	455
196. Gleichwarme und wechselwarme Tiere	460
197. Temperatur-Topographie	460
198. Einflüsse auf die Temperatur der Einzelorgane	462
199. Schwankungen der mittleren Körpertemperatur	463
200. Regulierung der Wärme	466
201. Wärmebilanz	471
202. Größe der Wärmeproduktion	472
203. Einwirkung verschiedener Temperaturen auf den Körper	472
204. Künstliche Erhöhung der Körpertemperatur. Postmortale Temperatursteigerung	473
205. Das Fieber	475
206. Künstliche Herabsetzung der Körpertemperatur	476
207. Historisches. — Vergleichendes	478
Literatur (§ 193—207)	479

Abkürzungen in den Literatur-Verzeichnissen.

- A. A. = Archiv f. Anatomie und Physiologie. Anatomische Abteilung.
 A. P. = Archiv f. Anatomie und Physiologie. Physiologische Abteilung.
 A. A. P. = Archiv f. Anatomie, Physiologie u. wissenschaftl. Medizin von Joh. Müller, Reichert und du Bois-Reymond.
 A. B. = Archives de Biologie.
 A. Ch. Ph. = Annalen der Chemie und Pharmazie.
 A. ch. ph. = Annales de chimie et de physique.
 A. d. P. = Archives de Physiologie.
 A. H. = Archiv für Hygiene.
 A. i. B. = Archives italiennes de Biologie.
 A. J. P. = American Journal of Physiology.
 A. k. Ch. = Archiv f. klinische Chirurgie.
 A. m. A. = Archiv f. mikroskopische Anatomie.
 An. An. = Anatomischer Anzeiger.
 A. O. = Archiv für Ohrenheilkunde.
 A. p. H. = Archiv für physiologische Heilkunde.
 A. P. P. = Archiv für experimentelle Pathologie und Pharmakologie.
 A. V. = Archiv für Verdauungskrankheiten.
 B. C. = Biochemisches Centralblatt.
 B. d. ch. G. = Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft.
 B. k. W. = Berliner klinische Wochenschrift.
 B. Z. = Biochemische Zeitschrift.
 C. C. = Chemisches Centralblatt.
 C. i. M. = Centralblatt f. innere Medizin.
 C. k. M. = Centralblatt für klinische Medizin.
 C. m. W. = Centralblatt f. die medizinischen Wissenschaften.
 C. P. = Centralblatt für Physiologie.
 C. r. = Comptes rendus de l'académie des sciences.
 C. r. soc. biol. = Comptes rendus de la société de biologie.
 D. A. k. M. = Deutsches Archiv f. klinische Medizin.
 Diss. = Inaugural-Dissertation.
 D. m. W. = Deutsche medizinische Wochenschrift.
 E. P. = Ergebnisse der Physiologie.
 F. M. = Fortschritte der Medizin.
 G. m. = Gazette médicale de Paris.
 H. B. = Hofmeisters Beiträge zur chemischen Physiologie und Pathologie.
 J. d. P. = Journal de la Physiologie de l'homme et des animaux.
 J. d. P. P. = Journal de Physiologie et de Pathologie générale.
 J. e. M. = Journal of experiment. Medicine.
 I. M. = Internationale Monatsschrift für Anatomie und Physiologie.
 J. o. P. = Journal of Physiology.
 J. p. Ch. = Journal f. praktische Chemie.
 L. A. = Abhandlungen der mathematisch-naturwissenschaftlichen Klasse der königl. sächsischen Gesellschaft der Wissenschaften zu Leipzig.
 L. B. = Berichte der mathematisch-naturwissenschaftlichen Klasse der königl. sächsischen Gesellschaft der Wissenschaften zu Leipzig.
 M. J. = Malys Jahresbericht über die Fortschritte der Tier-Chemie.
 M. K. = Medizinische Klinik.
 M. m. W. = Münchener medizinische Wochenschrift.
 M. U. = Moleschotts Untersuchungen zur Naturlehre.
 N. F. = Neue Folge.
 P. A. = Pfügers Archiv für die gesamte Physiologie.
 P. R. S. = Proceedings of the Royal Society of London.
 P. S. = Philosophische Studien von Wundt.
 P. T. = Philosophical Transactions of the royal society of London.
 P. V. = Prager Vierteljahrsschrift.
 S. A. = Skandinavisches Archiv für Physiologie.
 S. B. A. = Sitzungsberichte der königl. preuß. Akademie der Wissenschaften zu Berlin.
 S. W. A. = Sitzungsberichte der k. Akademie zu Wien. Mathematisch-naturwissenschaftliche Klasse.
 Th. M. = Therapeutische Monatshefte.
 V. A. = Virchows Archiv für pathologische Anatomie und Physiologie und klinische Medizin.
 V. 10. C. M. = Verhandlungen des 10. Congresses für innere Medizin.
 V. g. M. = Vierteljahrsschrift f. gerichtliche Medizin und öffentl. Sanitätswesen.
 W. B. = Sitzungsberichte der physikalisch-medizinischen Gesellschaft, Würzburg.
 W. K. = Wiener Klinik.
 W. k. W. = Wiener klinische Wochenschrift.
 W. m. P. = Wiener Medizinische Presse.
 W. V. = Verhandlungen der physikalisch-medizinischen Gesellschaft, Würzburg.
 Z. a. Ch. = Zeitschrift f. analytische Chemie.
 Z. a. P. = Zeitschrift für allgemeine Physiologie.
 Z. B. = Zeitschrift für Biologie.
 Z. e. P. u. T. = Zeitschrift für experimentelle Pathologie und Therapie.
 Z. k. M. = Zeitschrift für klinische Medizin.
 Z. O. = Zeitschrift für Ohrenheilkunde.
 Z. ph. Ch. = Zeitschrift für physiologische Chemie.
 Z. phk. Ch. = Zeitschrift für physikalische Chemie.
 Z. P. P. = Zeitschrift für Psychologie und Physiologie der Sinnesorgane.
 Z. r. M. = Zeitschrift für rationelle Medizin.

1. Begriff, Aufgabe und Stellung der Physiologie

zu den verwandten Zweigen der Naturkunde.

Die Physiologie ist die Wissenschaft von den Lebenserscheinungen der Organismen, oder schlechtweg: die Lehre vom Leben. — Der Einteilung der Geschöpfe entsprechend unterscheidet man: Tierphysiologie, Pflanzenphysiologie und die Physiologie der niedersten Lebewesen, welche auf der Grenze von Tier und Pflanze stehen, der sogenannten Protisten, und der mit ihnen auf gleicher Stufe stehenden Elementarorganismen oder Zellen.

*Begriff
und Aufgabe
der
Physiologie.*

Aufgabe der Physiologie ist es, die Erscheinungen des Lebens festzustellen, ihre Gesetzmäßigkeit und Ursachen zu bestimmen und sie auf die allgemeinen Grundgesetze der Naturkunde, namentlich auf die der Physik und Chemie zurückzuführen.

Die Stellung der Physiologie zu den verwandten Zweigen der Naturkunde ergibt sich aus nachfolgendem Schema.

*Stellung der
Physiologie.*

Biologie,

die Wissenschaft von den organisierten Wesen, den Geschöpfen:
(Tiere, Pflanzen, Protisten und Elementarorganismen.)

I. Morphologie:

Die Lehre von der Gestaltung der Geschöpfe.

- | | |
|--|--|
| Allgemeine Morphologie, Lehre von den geformten Grundbestandteilen der Geschöpfe (Histologie): | Spezielle Morphologie, Lehre von den Teilen und Organen der Geschöpfe (Organologie, Anatomie): |
| a) Histologie der Pflanzen, | a) Phytotomie, |
| b) Histologie der Tiere. | b) Zootomie. |

II. Physiologie:

Die Lehre von den Lebenserscheinungen der Geschöpfe.

- | | |
|---|--|
| Allgemeine Physiologie, Lehre von den Lebenserscheinungen im allgemeinen: | Spezielle Physiologie, Lehre von den Verrichtungen der Einzelorgane: |
| a) der Pflanzen, | a) der Pflanzen, |
| b) der Tiere. | b) der Tiere. |

III. Embryologie:

Die Lehre von der Zeugung und Entwicklung der Geschöpfe.

Morphologischer Teil der Entwicklungslehre, d. i. die Lehre von der Gestaltung auf den Stufen der Entwicklung.

1. Entwicklungsgeschichte des Einzelwesens, des Individuums von seinem Keime an, „Keimesgeschichte“ (Ontogenie):

- a) im Pflanzenreiche,
- b) im Tierreiche;

2. Entwicklungsgeschichte ganzer Stämme von Geschöpfen, von den niedrigsten Formen der Schöpfung an, „Stammesgeschichte“ (Phylogenie):

- a) im Pflanzenreiche,
- b) im Tierreiche.

Physiologischer Teil der Entwicklungslehre, d. i. die Lehre von der Tätigkeit während der Entwicklung.

Die Morphologie und Physiologie sind gleichgeordnete Glieder der großen biologischen Wissenschaft. Für das Verständnis der Physiologie wird indes die Kenntniss der Morphologie vorausgesetzt, weil nur dann die Leistung eines Organes richtig erfaßt werden kann, wenn dessen äußere Gestaltung und inneres Gefüge zuvor erkannt ist. Die Entwicklungsgeschichte nimmt eine Mittelstellung zwischen Morphologie und Physiologie ein: sie ist eine morphologische Disziplin, sofern sie die Beschreibung der Teile des sich Entwickelnden zur Aufgabe hat, sie ist eine physiologische Disziplin, soweit sie die Tätigkeiten und Lebenserscheinungen im Entwicklungslaufe der Geschöpfe behandelt.

2. Die Materie.

Die Materie und der Äther.

Die ganze sinnlich wahrnehmbare Welt mit Einschluß der lebenden Wesen besteht aus der Materie, d. h. aus dem Stoffe, der Substanz, die den Raum ausfüllt. Wir unterscheiden ponderable Materie (im gewöhnlichen Sprachgebrauch oft schlechtweg Stoff genannt), welche auf die Wage drückt, und imponderable Materie, die nicht auf die Wage drückt, oder Äther.

Eigenschaften der ponderablen Materie.

An der ponderablen Materie, den Körpern, nehmen wir die Form (oder Gestalt) wahr, d. i. die Beschaffenheit der Begrenzung, — ferner das Volumen, d. i. die Größe des von einem Körper eingenommenen Raumes, und sodann — den Aggregatzustand, welcher fest, flüssig oder gasförmig ist.

Eigenschaften des Äthers.

Der Äther erfüllt die Räume des Universums, jedenfalls sicher bis zu den entferntesten sichtbaren Gestirnen. Er ist der Träger des Lichtes, welches er durch seine Schwingungen mit unvorstellbarer Geschwindigkeit (rund 300 000 km in 1 Sekunde) zu unseren Sehwerkzeugen leitet. Der Äther durchdringt die vorhandenen Zwischenräume der kleinsten Teilchen der ponderablen Materie.

Zerlegung des Stoffes in Partikeln.

Denken wir uns die ponderable Materie fort und fort in stets kleinere Teilchen zerlegt, so würden wir bei fortschreitender Zerlegung zunächst auf Teilchen stoßen, an denen der Aggregatzustand noch erkennbar ist. Diese nennen wir Partikeln. Die Partikeln des Eisens würden wir somit noch als fest, die des Wassers noch als tropfbar flüssig, die des Sauerstoffes noch als gasförmig erkennen.

Denken wir uns den Teilungsprozeß an den Partikeln noch weiter geführt, so gelangen wir endlich bis zu einer Grenze, über die hinaus eine weitere Spaltung weder durch mechanische noch auch durch andere physikalische Mittel ausgeführt werden kann. Wir dringen vor bis zu den Molekülen. Ein Molekül ist demnach die geringste Menge eines Körpers, welche im freien Zustande noch existieren kann, welche ferner in der Einheit nicht mehr den Aggregatzustand zeigt.

Moleküle.

Die Moleküle sind noch nicht die letzten Einheiten der Körper. Vielmehr besteht jedes Molekül aus einer Gruppe kleinster Einheiten, welche wir Atome nennen. Ein Atom für sich kann im freien Zustande nicht vorkommen, vielmehr vereinigen sich die Atome mit materiell gleichen oder verschiedenen Atomen zu Atomkomplexen, die wir Moleküle genannt haben. Den Atomen kommt unbedingte Unteilbarkeit zu, daher auch ihre Benennung. Wir denken uns ferner die Atome von konstanter Größe und an sich fest. Vom chemischen Gesichtspunkte aus ist das Atom eines Elementes die geringste Menge desselben, welche in eine chemische Verbindung einzutreten vermag. — So wie die ponderable Materie als ihre letzten Teilchen die ponderablen Atome in sich faßt, so setzt sich auch der Äther, die imponderable Materie, aus analogen kleinsten Teilchen, den Ätheratomen zusammen.

Atome.

Ätheratome.

Innerhalb der ponderablen Materie sind nun die ponderablen Atome mit den Ätheratomen in ganz bestimmten Verhältnissen zueinander angeordnet. Die ponderablen Atome ziehen sich gegenseitig an; die ponderablen Atome ziehen gleichfalls die imponderablen Ätheratome an, allein die Ätheratome stoßen sich untereinander ab. So kommt es, daß in der ponderablen Materie um jedes ponderable Atom sich Ätheratome herumlagern. Die ponderablen Atome streben vermöge ihrer gegenseitigen Anziehungskraft zueinander hin, aber nur so weit, als die Abstoßung der umlagernden Ätheratome es zugibt. So können die ponderablen Atome niemals ohne Zwischenräume sich zusammenlagern, sondern die ganze Materie muß als locker gedacht werden, eben durch die zwischengelagerten Ätheratome, welche jedem unmittelbaren Kontakte der ponderablen Atome widerstreben.

Verhältnis
der Stoff-
atome zu den
Äther-
atomen.

Von der gegenseitigen Anordnung der Moleküle hängt nun der Aggregatzustand der Körper ab.

Aggregat-
zustände.

Die festen Körper haben ein eigenes nicht leicht veränderliches Volumen und eigene Form, in weitem Maße unabhängig von der Umgebung. In den festen Körpern sind die Moleküle in bestimmter, nicht leicht veränderlicher Lage zueinander angeordnet.

Die tropfbar flüssigen Körper haben ebenfalls ein eigenes, nicht leicht veränderliches Volumen, aber keine eigene Form, diese wird vielmehr von der Umgebung bestimmt. In den flüssigen Körpern befinden sich die Moleküle in einer steten Bewegung, ähnlich wie in einem Haufen wimmelnder Würmer oder Käfer die einzelnen Tiere unablässig ihre Lage zueinander wechseln.

Die gasförmigen Körper haben weder ein eigenes Volumen, noch eine eigene Form; sie füllen jeden ihnen dargebotenen Raum von beliebiger Form gleichmäßig aus. In den gasförmigen Körpern hat die Bewegung der Moleküle so große Exkursionen angenommen, daß sie auseinanderstieben, ähnlich wie der wimmelnde Haufen kleiner Käfer zu einem aufgelösten Schwarme auseinanderfliegt.

3. Kräfte. Arbeit. Lebendige Kraft. Energie.

Kraft. Alle Erscheinungen haften an der Materie. Wenn wir an der Materie irgend eine Veränderung, einen Vorgang beobachten, so verlangen wir nach einer Ursache, welche den Vorgang bewirkt; diese Ursache nennen wir Kraft. Die Erscheinungen sind also der wahrnehmbare Aus-
druck der auf die Materie wirkenden Kräfte. Die Kräfte selbst sind nicht wahrnehmbar, sie sind die Ursache der Erscheinungen.

Gesetz der Trägheit. Jeder Körper beharrt, so lange keine Kraft auf ihn einwirkt, in seinem augenblicklichen Bewegungszustande (Gesetz der Trägheit): er bleibt in Ruhe, wenn er sich in Ruhe befindet (Geschwindigkeit = 0), er behält seine Geschwindigkeit unverändert bei, wenn er sich in Bewegung befindet. Wirkt eine Kraft während einer gewissen Zeit auf einen Körper ein (auf den keine anderen Kräfte einwirken), so ändert sich der Bewegungszustand des Körpers: er bekommt eine gewisse Geschwindigkeit, wenn er sich vorher in Ruhe befand, oder er ändert seine Geschwindigkeit, wenn er sich bereits in Bewegung befand. Die Änderung der Geschwindigkeit in der Zeiteinheit nennt man die Beschleunigung; sie ist positiv, wenn die Geschwindigkeit des Körpers zugenommen hat (von 0 = Ruhe, oder von einer bestimmten Geschwindigkeit aus), negativ, wenn die Geschwindigkeit des Körpers abgenommen hat. Das Maß der Kraft P ist das Produkt aus der Masse M und der Beschleunigung φ ; also $P = M \cdot \varphi$.

Maß der Kraft.

In dem sogenannten Zentimeter-Gramm-Sekunden-Maßsystem (C. G. S.-Maßsystem) ist die Einheit der Länge das Zentimeter, die Einheit der Masse das Gramm, die Einheit der Zeit die Sekunde. Einheit der Kraft ist danach diejenige Kraft, welche der Masse von einem Gramm während einer Sekunde die Beschleunigung 1 cm pro Sekunde erteilt. Diese Einheit der Kraft wird 1 Dyne genannt.

Die Schwerkraft an der Oberfläche der Erde erteilt einem Körper in einer Sekunde die Beschleunigung $g = 9,80 m$; die auf einen Körper von der Masse M an der Oberfläche der Erde wirkende Kraft ist also $= M \cdot g$. Die Kraft, mit welcher ein Körper von der Erde angezogen wird, bezeichnet man als das Gewicht des Körpers, dasselbe ist also ebenfalls $= M \cdot g$. Im C. G. S.-Maßsystem ist die Kraft, mit der ein Körper von der Masse 1 g von der Erde angezogen wird (Beschleunigung $g = 9,80 m = 980 cm$) = 980 Dynen.

Ein frei fallender Körper erlangt unter dem Einfluß der Schwerkraft nach 1 Sekunde die Geschwindigkeit $g = 9,80 m$, nach t Sekunden die Geschwindigkeit $v = t \cdot g$, die Geschwindigkeit ist also proportional der verfloßenen Zeit. Die zurückgelegte Strecke, der Fallraum $s = \frac{g}{2} t^2$, ist also proportional dem Quadrat der Zeit. Aus den beiden Gleichungen

$$\text{folgt } v = \sqrt{2gs} \text{ und } s = \frac{v^2}{2g}.$$

Arbeit. Wenn eine Kraft ihren Angriffspunkt unter Überwindung einer entgegengesetzt gerichteten Kraft oder überhaupt eines Widerstandes längs eines bestimmten Weges verschoben hat, so hat sie Arbeit geleistet; die Größe der Arbeit wird bestimmt durch das Produkt aus der Länge des zurückgelegten Weges s und der Größe der Kraft P , also $A = P \cdot s$. Als Arbeitseinheit gilt die Arbeit, welche nötig ist, um 1 kg einen Meter hoch zu heben; diese Arbeitseinheit heißt Kilogramm-meter.

Im C. G. S.-Maßsystem gilt als Arbeitseinheit diejenige Arbeit, welche zur Überwindung der Kraft von 1 Dyne längs 1 cm nötig ist; diese Einheit heißt 1 Erg. Für größere Kräfte nimmt man als Einheit nicht die Dyne, sondern eine Kraft, welche 1 kg pro Sekunde die Beschleunigung 1 m erteilt; sie ist $= 100\,000 = 10^5$ Dynen; die Arbeit, welche zur Überwindung dieser Kraft längs 1 m nötig ist, heißt 1 Joule $= 10^7$ Erg. 1 Kilogramm-meter ist $= 9,8$ Joule.

Wirkt eine Kraft auf einen Körper ein, ohne dabei eine andere Kraft oder einen anderen Widerstand zu überwinden als den, welchen

der Körper infolge seiner Trägheit einer Änderung seines Bewegungszustandes setzt, so erlangt der Körper unter der Einwirkung der Kraft längs eines bestimmten Weges eine gewisse Geschwindigkeit. Ist die Kraft = P , die Masse des Körpers = M , die Beschleunigung = φ , so ist nach Zurücklegung des Weges s die Geschwindigkeit des Körpers

$$v = \sqrt{2\varphi s}; \text{ mithin}$$

$$v^2 = 2\varphi s$$

$$Mv^2 = 2M\varphi s; \text{ und da } M\varphi = P, \text{ so folgt}$$

$$\frac{Mv^2}{2} = Ps.$$

Der Ausdruck $\frac{Mv^2}{2}$ wird als „lebendige Kraft“ bezeichnet, der Lebendige Kraft.
Ausdruck Ps bezeichnete die Arbeit der Kraft P längs des Weges s .

Die Fähigkeit, Arbeit zu leisten, nennt man Energie. Ein Körpersystem kann Energie besitzen entweder infolge der Lage seiner Teile: Energie der Lage, potentielle Energie, Spannkraft, oder infolge seiner Bewegung, seiner lebendigen Kraft: Energie der Bewegung, kinetische Energie. Potentielle Energie enthält z. B. eine gehobene Last infolge ihrer Lage zum Mittelpunkt der Erde: stürzt sie von ihrer Höhe herunter, so vermag sie Arbeit zu leisten. Potentielle Energie enthält eine gespannte Feder: bei ihrer Entspannung vermag sie Arbeit zu leisten (daher der Name Spannkraft, der zuweilen für potentielle Energie überhaupt gebraucht wird). Kinetische Energie enthält jede in Bewegung befindliche Masse, so z. B. die von einer gewissen Höhe herabgefallene Last, die mit einer bestimmten Geschwindigkeit unten ankommt. Das Beispiel der von einer gewissen Höhe herabfallenden Last zeigt den Übergang von potentieller in kinetische Energie: die oben ruhende Last enthält potentielle Energie, der Betrag derselben ist gleich der Arbeit, die erforderlich war, die Last auf die Höhe zu heben, also = Ps . Die unten mit einer gewissen Geschwindigkeit ankommende Last enthält kinetische Energie, der Betrag derselben ist gleich der lebendigen Kraft der bewegten Masse, also gleich $\frac{Mv^2}{2}$. Nach der oben angegebenen Gleichung sind diese

Energie.

beiden Werte gleich: die potentielle Energie der oben ruhenden Last ist also ganz übergeführt in die kinetische Energie der unten mit einer gewissen Geschwindigkeit ankommenden Last.

Ein Beispiel für die abwechselnde Umwandlung potentieller Energie in kinetische und umgekehrt liefert die Pendelbewegung. Die in dem höchsten Punkte des Ausschlages sich befindende Pendellinse, welche hier für einen Moment in absoluter Ruhe gedacht werden kann, enthält (wie die gehobene Last des obigen Beispiels) potentielle Energie. Bei der Schwingung des Pendels setzt sich diese in kinetische Energie um; wenn das Pendel mit größter Geschwindigkeit durch die Vertikale geht, ist alle potentielle in kinetische Energie umgewandelt. Steigt nunmehr das Pendel wieder in die Höhe, so wird unter Abnahme der Geschwindigkeit die kinetische Energie wieder in potentielle umgewandelt usw. Ohne die Einwirkung der Widerstände (Luftwiderstand, Reibung) würde dieser Wechsel der Energieform sich andauernd wiederholen.

Wenn sich in einem Systeme die einzelnen Teile der endlichen Gleichgewichtslage nähern, so nimmt in dem System die kinetische Energie auf Kosten der potentiellen zu; wenn sich die einzelnen Teile von der Gleichgewichtslage entfernen, so nimmt umgekehrt die potentielle Energie auf Kosten der kinetischen zu.

Die Umwandlung der einen Energieform in die andere geht stets quantitativ nach bestimmten Verhältnissen vor sich; niemals wird

Gesetz von
der
Erhaltung
der Energie.

dabei Energie gewonnen oder geht Energie verloren. In einem Systeme, welches von außen keine Beeinflussung erfährt, bleibt daher bei allen Umformungen der Energie innerhalb desselben der gesamte Energieinhalt stets gleich groß: Gesetz von der Erhaltung der Energie (*Julius Robert v. Mayer*, 1842; *Hermann v. Helmholtz*, 1847). — Dieses Gesetz gilt nicht nur für die unbelebte Natur, sondern ebenso auch für die belebten Wesen. Bei allen Erscheinungen, welche an diesen beobachtet werden, handelt es sich immer nur um eine Umwandlung der einen Energieform in die andere, die sich nach denselben Maßverhältnissen wie in der unbelebten Natur vollzieht (vgl. S. 9).

Wärme.

Eine besondere Form kinetischer Energie ist die Wärme; hierbei handelt es sich nicht um Bewegung von Massen, sondern um eine Bewegung der kleinsten Teile der Körper, der Moleküle und Atome. Häufig wird Massenbewegung in Wärme umgesetzt. Wenn z. B. eine Last, von einer gewissen Höhe herabstürzend, unten mit einer bestimmten Geschwindigkeit anlangt und hier auf eine unnachgiebige Grundlage aufschlägt, so scheint die lebendige Kraft der Massenbewegung im Momente des Aufschlagens verschwunden zu sein: tatsächlich ist sie jedoch umgesetzt worden in Bewegung der kleinsten Teile der Masse, in Wärme. Die Menge der entstandenen Wärme ist gleich der Menge der verschwundenen lebendigen Kraft. — Umgekehrt wird in der Dampfmaschine die durch die Verbrennung der Steinkohlen entstandene Wärme umgesetzt in die mechanische Bewegung der Kolbenstange.

Calorie.

Die Menge der Wärme wird gemessen nach Wärmeeinheiten oder Calorien. Diejenige Wärmemenge, welche 1 kg Wasser um 1° erwärmt, heißt große Calorie (Cal), diejenige Wärmemenge, welche 1 g Wasser um 1° erwärmt, heißt kleine Calorie (cal). Eine große Calorie ist nun gleich 425,5 kgm (mechanisches Wärmeäquivalent); d. h. diejenige Wärmemenge, welche 1 kg Wasser um 1° erwärmt, vermag, in mechanische Bewegung umgesetzt, ein Gewicht von 425,5 kg 1 m emporzuheben; oder ein Gewicht von 425,5 kg würde von einer Höhe von 1 m herniederstürzend, beim Aufschlagen soviel Wärme erzeugen, daß dadurch 1 kg Wasser um 1° erwärmt werden würde.

Chemische
Spannkraft.

Eine besondere Form potentieller Energie ist die chemische Spannkraft. Zwischen den Atomen chemisch verschiedener Stoffe herrscht die chemische Affinitätskraft, welche die Atome zu den Molekülen vereinigt. Werden bei einem chemischen Prozeß die miteinander verbundenen Atome voneinander getrennt, chemische Affinitäten gelöst, so wird Wärme verbraucht, richtiger ausgedrückt: Wärme wird in chemische Spannkraft umgesetzt. Wenn umgekehrt getrennte Atome sich zu Molekülen vereinigen, oder Atome, die in einem großen Molekül infolge ihrer Lagerung der chemischen Affinität nicht haben folgen können, beim Zusammenbrechen des Moleküls sich zu den einfachsten Verbindungen zusammenfügen, so wird Wärme frei: Die chemische Spannkraft wird in Wärme umgesetzt. So wie die Wärme Energie der Bewegung ist, aber nicht Energie der Bewegung der Massen, sondern der Bewegung der kleinsten Teilchen der Körper, so ist die chemische Spannkraft Energie der Lage, aber nicht Energie der Lage der Massen, sondern der Lage der kleinsten Teilchen der Körper.

Die chemische Spannkraft wird gemessen, indem man sie in Wärme überführt und die entstandene Wärme nach Calorien mißt.

4. Das Leben. Tier und Pflanze.

Von den Vorgängen in der unbelebten Natur scheinen auf den ersten Blick die Vorgänge in der belebten Natur prinzipiell verschieden zu sein, eine Reihe von Erscheinungen, wie Wachstum, Fortpflanzung, Eigenbewegung, Empfindung usw., die wir an den belebten Wesen beobachten, kommen in der unbelebten Natur nicht vor. Diese Erscheinungen lassen sich alle wieder zurückführen auf eine Gesamtheit von Vorgängen, die für die lebenden Wesen charakteristisch sind und, solange das Leben währt, stets bei ihnen gefunden werden: die Vorgänge des Stoffwechsels. Die lebenden Wesen haben die Fähigkeit, den Stoff zu wechseln, d. h. Stoffe aus ihrer Umgebung aufzunehmen, zu Bestandteilen ihres Leibes zu machen und wieder nach außen abzugeben.

Leben.

Stoffwechsel.

Die Bedeutung dieser Vorgänge für die lebenden Wesen ist eine zweifache. Einmal wird durch den Stoffwechsel den lebenden Wesen der Stoff zugeführt, den sie zum Aufbau ihres Leibes bedürfen. Auch in den ausgewachsenen Organismen gehen dauernd im Laufe des Lebens Zellen zugrunde, die durch neue ersetzt werden müssen: das dazu nötige Material muß immer wieder von neuem in der Nahrung zugeführt werden. Soweit dieses Material von anderen lebenden Wesen stammt (aus dem Tier- oder Pflanzenreiche), muß es erst einer weitgehenden Umwandlung unterzogen werden, ehe es zur Aufnahme in den Körper geeignet ist. Vielfältige Erfahrungen (§ 5, 130.3) beweisen es, daß die chemischen Substanzen, die die Zellen eines bestimmten Lebewesens zusammensetzen, vor allen andern die Eiweißstoffe durch einen besonderen Aufbau ihres großen Moleküls aus einfacheren Bausteinen charakterisiert sind, der jeder einzelnen Art (vielleicht sogar jedem einzelnen Individuum?) eigentümlich ist. Diese ihre Arteigentümlichkeit halten die lebenden Wesen während ihres ganzen Lebens mit großer Zähigkeit fest. Das in der Nahrung eingeführte artfremde Material muß daher zunächst durch die Verdauungs- und Resorptionsorgane soweit zerlegt werden, bis der charakteristische Aufbau des Moleküls zerstört und ein indifferentes Material geschaffen ist, das nunmehr dem Körper dargeboten werden kann. Aus ihm baut der Organismus dann wieder das ihm zukommende Material mit seinen charakteristischen Arteigentümlichkeiten auf und verwendet dieses zum Aufbau seiner Körperzellen.

Zufuhr von Stoff,

Mit dem Stoffwechsel ist aber zweitens regelmäßig ein Energie- wechsel verbunden, der den Lebewesen die für den Betrieb der Lebensvorgänge erforderliche Energie liefert. Dieser Energiewechsel verläuft bei allen lebenden Wesen, Tieren und Pflanzen im gleichen Sinne, nämlich in der Weise, daß potentielle chemische Energie kompliziert zusammengesetzter Stoffe umgesetzt wird in kinetische Energie, die zur Unterhaltung der Lebensvorgänge dient und in verschiedener Form nach außen abgegeben wird. Die Tiere nehmen in ihrer Nahrung (außer Wasser und Salzen, deren Bedeutung ausschließlich stofflicher Art ist) Eiweißkörper, Fette und Kohlehydrate auf, Stoffe, die infolge ihres komplizierten chemischen Aufbaues reichliche chemische Spannkraften, chemische potentielle Energie in sich enthalten. Im tierischen Körper werden diese komplizierten Verbindungen in einfache gespalten und mit Hilfe des eingeatmeten Sauerstoffs oxydiert; die Endprodukte des Stoffwechsels, die schließlich nach außen abgegeben werden, sind entweder spannkraftfreie Verbindungen, wie CO_2 , H_2O , oder doch vergleichsweise

von Energie.

spannkraftarme Verbindungen, wie z. B. Harnstoff. Die chemische Spannkraft der aufgenommenen Nahrungsstoffe wird also im Laufe des tierischen Stoffwechsels frei, sie wird umgesetzt in die kinetische Energie, die bei den tierischen Lebensvorgängen zutage tritt, hauptsächlich in mechanische Bewegung und in Wärme. Aber auch in den Pflanzen ist ein völlig in derselben Richtung verlaufender Energiewechsel vorhanden. Im pflanzlichen Organismus werden ebenfalls komplizierte chemische Verbindungen, vor allem Kohlehydrate, aber auch Fette und Eiweißstoffe, abgebaut und oxydiert, als Endprodukt wird CO_2 produziert. Die freiwerdende chemische Energie dient auch hier in derselben Weise wie im tierischen Körper dem Betriebe der Lebensvorgänge; eine Abgabe von kinetischer Energie in Form von Wärme ist vielfältig nachgewiesen. Allerdings wird bei einem großen Teil der Pflanzen, nämlich bei allen grünen Pflanzen, dieser Energiewechsel verdeckt durch einen gleichzeitig vorhandenen, aber in entgegengesetzter Richtung verlaufenden Energiewechsel. Die grünen Pflanzen vermögen mit dem Chlorophyll ihrer Blätter kinetische Energie des Sonnenlichtes aufzunehmen; zugleich nehmen sie einfach zusammengesetzte, also spannkraftlose Verbindungen in sich auf: Kohlensäure, Wasser, einfache stickstoffhaltige Stoffe des Bodens. Unter Verwendung der kinetischen Energie des Sonnenlichtes wird aus diesen einfachen Verbindungen der Sauerstoff abgespalten (Reduktion), der von den Pflanzen ausgeatmet wird, und es werden die kompliziert zusammengesetzten spannkraftreichen Kohlehydrate, Fette und Eiweißkörper aufgebaut (Synthese). Es findet hier also ein Energiewechsel in der Richtung von kinetischer Energie zu potentieller chemischer Energie statt. Im Lichte überwiegt quantitativ bei den grünen Pflanzen dieser Energiewechsel den gleichzeitig vorhandenen, entgegengesetzt gerichteten von chemischer potentieller zu kinetischer Energie; im Dunkeln aber, wo die Aufnahme von kinetischer Energie des Sonnenlichtes in Wegfall kommt, und ebenso bei den chlorophyllosen Pflanzen, die überhaupt nicht zur Aufnahme von Sonnenlicht-Energie befähigt sind, tritt dieser letztere Energiewechsel rein zutage. Die Umwandlung von potentieller chemischer Energie in kinetische Energie ist also eine allen Lebewesen gemeinsame Eigenschaft. Die hierfür erforderliche chemische Energie kompliziert zusammengesetzter Verbindungen muß den Tieren und chlorophyllosen Pflanzen als solche geliefert werden, die chlorophyllhaltigen Pflanzen vermögen sie sich selbst unter Verwendung der kinetischen Energie des Sonnenlichtes zuzubereiten. Die Tiere und chlorophyllosen Pflanzen sind daher auf die organische Substanz anderer Lebewesen, d. h. zuletzt auf die grünen Pflanzen angewiesen. In letzter Instanz leben alle lebenden Wesen vom Sonnenlichte.

Der Energiewechsel von chemischer potentieller Energie zu kinetischer Energie erfolgt auf Grund der Umwandlung kompliziert zusammengesetzter chemischer Stoffe in einfache; die Fähigkeit, eine solche Umwandlung herbeizuführen, ist daher gleichfalls allen lebenden Wesen, Tieren wie Pflanzen, gemeinsam. Diese Umwandlung kann entweder durch eine bloße Spaltung (z. B. des Traubenzuckers in Milchsäure, $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6 = 2\text{C}_3\text{H}_6\text{O}_3$) oder durch eine Spaltung mit anschließender Oxydation erfolgen (z. B. der Milchsäure zu Kohlensäure und Wasser, $\text{C}_3\text{H}_6\text{O}_3 + \text{O}_2 = 3\text{CO}_2 + 3\text{H}_2\text{O}$). Eine Gewinnung kinetischer Energie durch bloße Spaltung kommt sicher im Laufe der Lebensvorgänge vielfach vor, die Oxydation der Spaltungsprodukte kann zeitlich und räumlich getrennt davon erfolgen; bemerkenswert aber ist es, daß manche Lebewesen während ihres ganzen Lebens auf Spaltungen allein ohne Oxydation angewiesen sind (Anoxybiose, vgl. § 92), so z. B. die in sauerstofffreier Umgebung lebenden Eingeweidewürmer.

Die Gewinnung chemischer Energie aus der kinetischen Energie des Sonnenlichtes erfolgt im Organismus der grünen Pflanzen durch die chemischen Vorgänge der Reduktion und Synthese. Die Fähigkeit zu derartigen Vorgängen kommt aber keineswegs den grünen Pflanzen allein zu, sie findet sich ebenfalls bei allen Lebewesen, so auch bei den Tieren. Im Körper der höheren Tiere sind zahlreiche Umsetzungen bekannt, die mit Reduktion (z. B. Entstehung von Fett aus Kohlehydraten, vgl. § 152. II) oder Synthese (z. B. Bildung des Harnstoffs aus Kohlensäure und Ammoniak, vgl. § 161, Bildung von Hippursäure aus Glykokoll und Benzoëssäure, vgl. § 165) einhergehen. Die hierfür erforderliche Energie muß allerdings der tierische Körper beziehen aus der chemischen Energie seiner Nahrung durch gleichzeitig ablaufende Spaltung und Oxydation, eine Verwendung kinetischer Energie zum Zwecke der Reduktion und Synthese, wie bei den grünen Pflanzen, ist im tierischen Körper nicht beobachtet. Es gibt aber auch im Organismus der grünen Pflanzen Synthesen, die nicht unter direkter Verwendung kinetischer Energie des Sonnenlichtes erfolgen, sondern unter Verbrauch chemischer Energie, die durch gleichzeitige Verbrennung etwa von Kohlehydraten gewonnen wird; indirekt stammt natürlich auch diese Energie schließlich aus dem Sonnenlichte.

Die Vorgänge des Energiewechsels in den lebenden Wesen vollziehen sich nach denselben quantitativen Verhältnissen wie in der unbelebten Natur: das Gesetz von der Erhaltung der Energie gilt in der belebten Natur ebenso wie in der unbelebten.

Es ist die Aufgabe der Physiologie, die Erscheinungen, welche wir in der belebten Natur wahrnehmen, auf die Kräfte der unbelebten Natur zurückzuführen und nach den für diese gefundenen Gesetzen zu erklären. Eine sogenannte „Lebenskraft“, welche nach einer früher weit verbreiteten Annahme in den belebten Wesen wirken und in die Äußerungen der Kräfte der unbelebten Natur in ungesetzmäßiger und daher unerforschlicher Weise eingreifen sollte, existiert nicht.

Lebenskraft.

Wenn wir zur Zeit gleichwohl eine große Zahl von Lebenserscheinungen nicht auf die uns bekannten Naturkräfte zurückzuführen vermögen, so ist das einerseits dadurch bedingt, daß der sehr verwickelte Aufbau der kleinsten Teile der lebenden Wesen den Einblick in das Zustandekommen der Erscheinungen erschwert oder noch unmöglich macht, — andererseits dadurch, daß auch unsere Kenntnisse von den Kräften der unbelebten Natur und ihren Wirkungen noch beschränkt sind. Wir können daher mit Sicherheit annehmen, daß mit fortschreitender Erkenntnis die Einheit der in der belebten und unbelebten Natur wirkenden Kräfte immer deutlicher sich ergeben wird, bis schließlich alle Erscheinungen, die wir an den lebenden Wesen wahrnehmen, ebenso als gesetzmäßige Äußerungen der Naturkräfte erkannt sind, wie die Vorgänge in der unbelebten Natur.

Von den sinnlich wahrnehmbaren Lebenserscheinungen sind streng zu trennen die psychischen (mit Bewußtsein verknüpften) Vorgänge. Diese können nicht sinnlich wahrgenommen werden, sondern jedes Individuum, dem sie zukommen, wird sich derselben unmittelbar bewußt. Insofern Gegenstand der Naturwissenschaft nur die sinnlich wahrnehmbare (materielle) Welt ist, gehören die psychischen Vorgänge als solche nicht mehr zum Gebiet der Naturwissenschaft. Das Wesen der psychischen Vorgänge, ihr Zustandekommen und ihre Beziehungen zur materiellen Welt sind uns nicht nur zur Zeit unbegreiflich, sondern werden es der Natur der Sache nach auch stets bleiben.

*Psychische
Vorgänge.*

Übersicht über die chemische Zusammensetzung des Organismus.

A. Organische Bestandteile.

5. Die Eiweißkörper (Proteinstoffe).^{1*)}

Die Eiweißkörper sind die Hauptbestandteile des lebenden Protoplasmas. Man trifft sie in fast allen tierischen und pflanzlichen Säften und Geweben an.

Zusammen-
setzung.

Alle Eiweißkörper enthalten C, H, O, N und S; daneben kommen in gewissen Eiweißkörpern auch noch andere Elemente (P, Fe usw.) vor, die aber keine notwendigen Bestandteile des Eiweißmoleküls darstellen. Die prozentische Zusammensetzung ist folgende: C 50—55, H 6,6—7,3, O 19—24, N 15—19, S 0,3—2,4%. Das Molekulargewicht² ist noch nicht mit Sicherheit festgestellt; jedenfalls ist das Molekül der Eiweißkörper außerordentlich groß (vgl. § 19, das Molekulargewicht des Hämoglobins). Die chemische Konstitution, über die lange Zeit so gut wie gar nichts bekannt war, ist in neuerer Zeit besonders durch die Arbeiten *Emil Fischers*³ geklärt worden. Durch Kochen mit Laugen oder Säuren sowie unter der Einwirkung gewisser Fermente werden die Eiweißkörper in eine Reihe von Spaltungsprodukten zerlegt, man erhält hierdurch Aufschluß über die in dem großen Molekül des Eiweiß vorgebildeten Kerne. Diese gehören zum Teil der aliphatischen, zum Teil der aromatischen Reihe an, zum Teil sind es heterocyclische Kerne.

Spalt-
produkte des
Eiweiß.

Die folgenden Spaltprodukte des Eiweiß sind bisher isoliert worden:

A. Ammoniak NH_3 .

B. Aliphatische Kerne.

I. Monoaminosäuren.

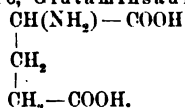
a) einbasische:

1. Aminoessigsäure, Glykokoll, $\text{CH}_2(\text{NH}_2) - \text{COOH}$.
2. α -Aminopropionsäure, Alanin, $\text{CH}_3 - \text{CH}(\text{NH}_2) - \text{COOH}$.
3. α -Aminoisovaleriansäure, Valin, $\begin{matrix} \text{CH}_3 \\ | \\ \text{CH}_2 \end{matrix} > \text{CH} - \text{CH}(\text{NH}_2) - \text{COOH}$.
4. α -Aminoisobutyllessigsäure (Aminoisocaproinsäure), Leucin, $\begin{matrix} \text{CH}_3 \\ | \\ \text{CH}_2 \end{matrix} > \text{CH} - \text{CH}_2 - \text{CH}(\text{NH}_2) - \text{COOH}$.

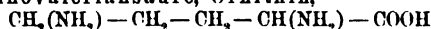
b) zweibasische:

1. α -Aminobernsteinsäure, Asparaginsäure, $\begin{matrix} \text{CH}(\text{NH}_2) - \text{COOH} \\ | \\ \text{CH}_2 - \text{COOH} \end{matrix}$.

*) Die Zahlen verweisen auf die Literaturnachweise am Schlusse des Kapitels, pag. 30.

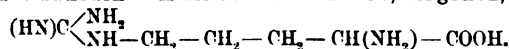
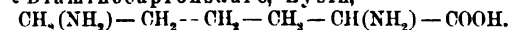
2. α -Aminoglutarinsäure, Glutaminsäure,

II. Diaminosäuren.

1. α -, δ -Diaminovaleriansäure, Ornithin,

stets vereinigt mit dem Guanidinrest $\left(\text{Guanidin}(\text{HN})\text{C} \begin{array}{l} \text{NH}_2 \\ \text{NH}_2 \end{array} \right)$

als Guanidin- α -Aminovaleriansäure, Arginin,

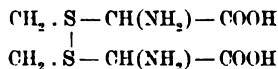
2. α -, ϵ -Diaminocapronsäure, Lysin,

III. Monoaminooxysäure:

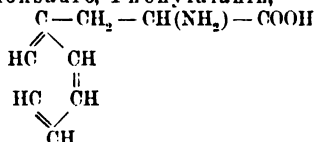
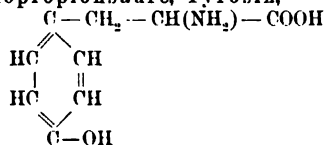
α -Amino- β -oxypropionsäure, Serin, $\text{CH}_2(\text{OH}) - \text{CH}(\text{NH}_2) - \text{COOH}$.

IV. Schwefelhaltige Aminosäure:

Cystin, das Disulfid des Cysteins. Cystein ist α -Amino- β -Thiopropionsäure, $\text{CH}_2\text{SH} - \text{CH}(\text{NH}_2) - \text{COOH}$, Cystin hat also die Konstitution:

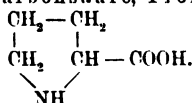
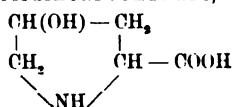


C. Aromatische Kerne.

1. Phenyl- α -aminopropionsäure, Phenylalanin,2. p-Oxyphenyl- α -aminopropionsäure, Tyrosin,

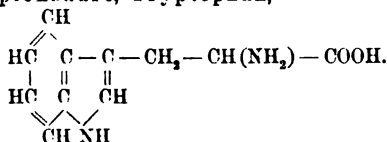
D. Heterocyclische Kerne.

I. Pyrrol-Gruppe:

1. α -Pyrrolidincarbonsäure, Prolin,2. γ -Oxy- α -Pyrrolidincarbonsäure, Oxy-Prolin,

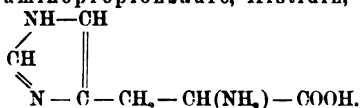
II. Indol-Gruppe.

Indol- α -aminopropionsäure, Tryptophan,

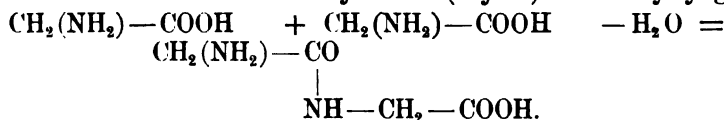


III. Imidazol-Gruppe.

Imidazol-2-aminopropionsäure, Histidin,



Die Spaltprodukte des Eiweiß sind also durchweg Aminosäuren. Mit Ausnahme des Glykokolls enthalten sämtliche Aminosäuren, die aus Eiweiß entstehen, ein asymmetrisches C-Atom, sind also optisch aktiv. Wie die Verkettung der einzelnen Aminosäuren untereinander im Eiweißmolekül erfolgt, ist nicht völlig bekannt; denkbar wären verschiedene Möglichkeiten, die vielleicht nebeneinander vorkommen. Nachgewiesen ist bisher nur eine Verkettung in der Art, daß die Aminogruppe der einen Aminosäure sich mit der Carboxylgruppe der anderen verbindet. So entsteht z. B. aus zwei Molekülen Glykokoll (Glycin) das Glycylglycin:



Peptide.

Derartige Verbindungen, die sich aus zwei oder mehr Aminosäuren zusammensetzen, bezeichnet *E. Fischer*³ als Peptide und unterscheidet je nach der Zahl der Aminosäuren, die am Aufbau beteiligt sind: Di-, Tri-, Tetra-, Penta-, Polypeptide. Das komplizierteste, bisher synthetisch hergestellte Polypeptid ist eine 18-gliedrige Kette, ein Oktadekapeptid, bestehend aus 3 Molekülen Leucin und 15 Molekülen Glykokoll. Die Polypeptide stehen bereits den Peptonen nahe. Die verschiedenen Eiweißkörper unterscheiden sich voneinander sowohl durch das Vorhandensein resp. Fehlen bestimmter Kerne, als auch durch Differenzen in den quantitativen Verhältnissen der vorhandenen Kerne, sowie durch die verschiedene Anordnung der Kerne im Molekül. Selbst bei völlig gleichen quantitativen Verhältnissen ist durch verschiedene Lagerung der einzelnen Kerne im Molekül des Eiweißes eine fast unendlich große Zahl von Isomeren denkbar. Vielfache Beobachtungen sprechen dafür, daß die chemisch voneinander nicht zu unterscheidenden Eiweißkörper verschiedener Tierarten (vielleicht sogar verschiedener Individuen?) derartige isomere Substanzen darstellen: jede Tierart ist danach durch einen ihr eigentümlichen Aufbau des Eiweißmoleküls charakterisiert (Arteigentümlichkeit des Eiweiß).

Physikalische Eigenschaften.

Die Eiweißkörper sind meist löslich in Wasser oder verdünnten Salzlösungen, dagegen unlöslich in Alkohol oder Äther. Die „gelösten“ Eiweißkörper befinden sich jedoch nicht in einer wahren Lösung, sondern in dem sog. kolloiden Zustande: sie diffundieren (mit Ausnahme der Peptone) schwer oder überhaupt nicht durch tierische Membranen, und sie sind entweder gar nicht oder nur schwer zum Krystallisieren zu bringen; krystallisiert sind bisher dargestellt worden Hämoglobin, Eier- und Serumalbumin, Vitellin, verschiedene pflanzliche Eiweißstoffe. Die Eiweißkörper drehen die Ebene des polarisierten Lichtes, und zwar meist nach links. (Rechtsdrehung zeigen Nucleoproteide, Nucleohiston, Hämoglobin [*Gamgee* u. *Croft Hill*].)

Reaktionen der Eiweißkörper.

Farbenreaktionen.

Farbenreaktionen: — 1. Xanthoprotein-Reaktion. Mit Salpetersäure gekocht, färbt sich Eiweiß gelb, nach dem Übersättigen mit Ammoniak oder Natronlauge orange. Die Reaktion beruht auf der Anwesenheit aromatischer Kerne im Eiweißmolekül. — 2. *Millon-*

sche Reaktion. Mit *Millons* Reagens (Mercurinitratlösung mit salpetriger Säure) erhitzt, färbt sich Eiweiß rot. Die Reaktion beruht auf der Anwesenheit einer Oxyphenylgruppe (Tyrosin) im Eiweißmolekül. — 3. *Biuret*-Reaktion. Gelöstes Eiweiß gibt mit Natronlauge (ungelöstes wird erst mit Natronlauge gekocht und nach dem Erkalten untersucht) und stark verdünnter Kupfersulfatlösung (tropfenweise zugesetzt, ein Überschuß verdeckt die Reaktion) violette bis rote Färbung. (Biuret, ein Derivat des Harnstoffes, gibt dieselbe Reaktion.) — 4. *Adamkiewicz*sche Reaktion. Die Lösung möglichst trockenen, entfetteten Eiweißes in Eisessig wird durch konzentrierte Schwefelsäure violett gefärbt. (Die Wirkung des Eisessigs beruht nach *Hopkins* u. *Cole*⁵ nur auf dem Gehalt desselben an Glyoxylsäure; man kann daher statt des Eisessigs auch verdünnte Glyoxylsäure verwenden.) Die Reaktion beruht auf der Anwesenheit des Tryptophans im Eiweißmolekül. — 5. *Liebermann*sche Reaktion. Lösungen von trockenem, entfetteten Eiweiß in konzentrierter Salzsäure färben sich bei gewöhnlicher Temperatur nach einiger Zeit, beim Kochen schneller grün, blau, violett. Die Reaktion beruht auf der gleichzeitigen Anwesenheit einer aromatischen und einer Kohlehydratgruppe im Eiweißmolekül. — 6. *Molisch*sche Reaktion. Setzt man zu einer Eiweißlösung einige Tropfen einer alkoholischen Lösung von α -Naphthol und sodann konzentrierte Schwefelsäure, so entsteht eine violette Färbung, bei Verwendung von Thymol an Stelle des α -Naphthols eine rote Färbung. Die Reaktion beruht auf der Anwesenheit einer Kohlehydratgruppe im Eiweißmolekül. — 7. Schwefelblei-Reaktion. Beim Kochen mit wenig Bleiacetat und überschüssiger Natronlauge entsteht Gelb-, Braun- oder Schwarzfärbung, eventuell ein schwarzer Niederschlag von Schwefelblei. Die Reaktion beruht auf der Anwesenheit der Cystingruppe im Eiweißmolekül, Abspaltung von Schwefelwasserstoff und Bildung von Schwefelblei.

Fällungsreaktionen. — Die Eiweißkörper befinden sich in ihren Lösungen in dem kolloiden Zustande (s. oben). Die kolloide Lösung eines Stoffes wird als Sol bezeichnet, ist Wasser das Lösungsmittel, so spricht man von Hydrosol. Mannigfache Einwirkungen können kolloide Körper aus dem Sol-Zustand ausfällen, der ausgefällte Körper wird dann als Gel, resp. Hydrogel bezeichnet. Die Umwandlung des Sol-Zustandes in den Gel-Zustand kann entweder irreversibel oder reversibel sein. Im ersteren Falle hat der ausgefällte Körper so weitgehende Veränderungen erlitten, daß er nicht wieder ohne weiteres löslich ist. Bei den Eiweißkörpern nennt man diese irreversible Änderung ihres Zustandes, die sie bei den meisten Auffüllungen erleiden, Denaturierung; sie werden dabei in eine unlösliche Modifikation übergeführt, koaguliert. Koaguliertes Eiweiß ist nach der Entfernung des Fällungsmittels nicht wieder unverändert löslich; es kann nur in Lösung gebracht werden durch a) verdünnte Laugen, wodurch Alkalialbuminat entsteht, — b) verdünnte Mineral- oder starke organische Säuren, wodurch Acidalbumin entsteht, — c) die Verdauung, wodurch Albumosen und Peptone entstehen. — Das Aussalzen der Eiweißkörper durch Auflösung von Neutralsalzen (siehe unten 6.) ist dagegen eine reversible Zustandsänderung; die Eiweißkörper werden dabei nicht koaguliert; nach Entfernung des Fällungsmittels sind sie unverändert löslich, wie zuvor. Die Methode des Aussalzens ist deswegen für die Untersuchung der Eiweißkörper von ganz besonderer Bedeutung.

Fällungs-
reaktionen.

Eiweiß fällend wirken: — 1. Erhitzen bei schwach saurer Reaktion; die Koagulationstemperatur ist für die verschiedenen Eiweißkörper verschieden, für einen und denselben Eiweißkörper aber auch abhängig von der Konzentration, dem Salzgehalt und der Reaktion der Lösung. — 2. Starker Alkohol; bei längerer Einwirkung wird das Eiweiß in den koagulierten Zustand übergeführt. — 3. Konzentrierte Mineralsäuren, vor allem Salpetersäure, ebenso Metaphosphorsäure. — 4. Salze der Schwermetalle (Eisenchlorid, neutrales und basisches Bleiacetat, Kupfersulfat, Platinchlorid, Quecksilberchlorid in salzsaurer Lösung); die Schwermetalle bilden mit dem Eiweiß als Säure in Wasser unlösliche Verbindungen. — 5. Die sogenannten Alkaloidreagentien: Essigsäure + Ferrocyankalium, Gerbsäure + Essigsäure, Pikrinsäure + Citronensäure, Trichloressigsäure, Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdänsäure, Jodquecksilber-Jodkalium bei Zusatz von Salzsäure. — 6. Auflösung von Neutralsalzen (Sulfate des Ammoniums, Magnesiums, Natriums, Zinks; Kochsalz) besonders bei saurer Reaktion (Aussalzen). Geschieht der Salzzusatz ganz allmählich, so lassen sich auf diese Weise manche Eiweißkörper kristallisiert ausscheiden. Durch Aussalzen werden die Eiweißstoffe chemisch nicht verändert (nicht koaguliert), sie behalten insbesondere ihre Löslichkeit.

Quantitative Bestimmung des Eiweiß. Das Eiweiß wird durch Kochen bei schwach saurer Reaktion ausgefällt, auf einem gewogenen Filter gesammelt, getrocknet und gewogen, darauf verbrannt und das Gewicht der Asche in Abzug gebracht.

Enthält die zu untersuchende Flüssigkeit außer Eiweiß keine anderen N-haltigen Körper, so kann man nach *Kjeldahl* den N-Gehalt bestimmen (§ 162) und durch Multiplikation des N mit 6,25 den Eiweißgehalt berechnen. (Eiweiß enthält im Mittel 16% N; daher $N \times 6,25 = \text{Eiweiß}$. Freilich ist der N-Gehalt verschiedener Eiweißstoffe verschieden groß.)

Einteilung. Die Eiweißkörper werden eingeteilt in Proteine (Eiweißstoffe im engeren Sinne, genuine oder native Eiweißstoffe), — Proteide (Verbindungen von Eiweiß mit anderen Körpern) und — Albuminoide (eiweiß-ähnliche Körper).

I. Proteine.

Proteine. Die Proteine — sind die Eiweißstoffe im engeren Sinne, auch genuine oder native Eiweißstoffe genannt, sie sind löslich in Wasser oder verdünnten Salzlösungen und sind linksdrehend. Diese Gruppe umfaßt die Albumine und Globuline.

Albumine. A. Die Albumine — sind löslich in destilliertem Wasser, sie werden nicht gefällt durch Sättigung ihrer Lösungen mit Kochsalz oder Magnesiumsulfat oder durch Halbsättigung mit Ammonsulfat, dagegen werden sie gefällt durch Sättigung mit Ammonsulfat oder Zinksulfat. Die Albumine enthalten (im Gegensatz zu den Globulinen) kein Glykokoll.

1. Das Serumalbumin (vgl. § 27).

2. Das Eieralbumin (Ovalbumin) (vgl. § 143) — im Weißen der Vogeleier, von Hofmeister kristallisiert dargestellt. Koagulationstemperatur 60—64°, bei Anwesenheit von Salz höher. Spezifische Drehung — 30,7°.

3. Das Lactalbumin (vgl. § 142). Koagulationstemperatur wie beim Serumalbumin; spezifische Drehung — 36,4 bis 37,0°.

4. Das Myogen (vgl. § 211).

Globuline. B. Die Globuline — sind unlöslich in Wasser, löslich in verdünnten Lösungen neutraler Salze und in verdünnten Alkalien. Sie werden daher aus ihren salzhaltigen Lösungen durch Zusatz von viel Wasser oder durch Dialyse gefällt; außerdem werden sie durch Sättigung ihrer Lösungen mit Magnesiumsulfat und durch Halbsättigung mit Ammonsulfat gefällt, ebenso (im Gegensatz zu den Albuminen) schon durch stark verdünnte Säuren, sogar durch Einleiten von CO₂.

1. Das Serumglobulin (vgl. § 27).

2. Das Eierglobulin (vgl. § 143).

3. Das Milchglobulin (vgl. § 142).

4. Das Fibrinogen (vgl. § 26). Unter der Einwirkung des Fibrinferments geht es in Fibrin über.

5. Das Fibrinoglobulin (vgl. § 26 u. 27).

6. Das Myosin (vgl. § 211).

7. Das Thyreoglobulin (vgl. § 192, I); jodhaltig.

Umwandlungsprodukte der Proteine. Umwandlungsprodukte der Proteine. 1. Koagulierte Eiweißstoffe — entstehen aus den genuine oder nativen Eiweißstoffen durch Erhitzen oder längere Einwirkung von Alkohol (vgl. S. 13).

2. Fibrin — aus dem Fibrinogen durch das Fibrinferment entstehend (vgl. § 26).

Fibrin. 3. Alkali-Albuminate. — Kali und Natron (auch Ätzkalk und Ätzbaryt) erzeugen Alkali-Albuminate. (und zwar um so schneller, je konzentrierter die Alkalilösung und je höher die Temperatur ist) mit den Eiweißstoffen Verbindungen, welche man Alkali-Albuminate nennt. Sie zeigen besonders starke Drehung, gerinnen nicht beim Kochen und werden aus ihrer Lösung durch Säuren, die das Alkali binden, niedergeschlagen.

Acidalbumine. 4. Acidalbumine (Syntonine) — entstehen durch die Einwirkung von Säuren oder Pepsinsalzsäure auf Eiweißstoffe. Sie sind unlöslich in Wasser und neutralen Salzlösungen, leicht löslich in verdünnten Säuren und verdünnten Alkalien. Aus der Lösung werden sie durch Eintragen von viel Kochsalz oder Glaubersalz gefällt, ebenso ruft Neutralisation durch Alkali Fällung hervor, nicht hingegen Siedehitze.

Albumosen und Peptone. 5. Verdauungsprodukte der Eiweißstoffe: Albumosen und Peptone (vgl. § 111).

Als besondere Gruppen von Eiweißstoffen sind aufzuführen die Histone, die Protamine und die vegetabilischen Proteine.

Histone. Die Histone — sind durch ihren basischen Charakter (bedingt durch hohen Gehalt an Basen, besonders Arginin) und hohen N-Gehalt charakterisiert. Sie finden sich im Körper in Verbindung mit sauren Atomkomplexen, von denen sie durch verdünnte Säuren abgetrennt

werden, so in Verbindung mit Nuclein als Nucleohiston in der Thymusdrüse, in den Vogelerythrocysten und Leukocyten, als Globin (§ 22) verbunden mit Hämatin zu Hämoglobin in den Erythrocyten, endlich im Sperma verschiedener Fische.

Die Protamine — sind sehr stickstoffreiche (25–30%), aber schwefelfreie Stoffe stark basischer Natur; bei der Spaltung geben sie sehr reichlich Diaminosäuren (besonders Arginin), aber wenig Monoaminsäuren. *Kossel* bezeichnet sie als die einfachsten Eiweißkörper. Sie kommen im Sperma vieler Fische in Verbindung mit Nucleinsäuren vor.

Protamine.

Vegetabilische Proteine. — Die Pflanzen enthalten, wenngleich in geringerer Menge als die Tiere, Eiweißkörper verschiedener Art. Sie treten entweder in flüssiger (gequollener) Form auf, namentlich in den Säften der lebenden Pflanzen, oder in fester Form. Man unterscheidet:

Vegetabilische Proteine.

1. Pflanzenalbumine — sind in den Pflanzen weit verbreitet, aber nur schwer von den begleitenden Globulinen zu trennen. Näher untersucht sind Albumine aus Mais, ferner aus Weizen, Roggen und Gerste, welche als Leukosin zusammengefaßt werden. Das Leukosin unterscheidet sich vom tierischen Albumin dadurch, daß es durch Sättigung mit Kochsalz und Magnesiumsulfat gefällt wird.

Pflanzenalbumine.

2. Pflanzenglobuline. — Ein Teil dieser Eiweißstoffe wurde früher als Pflanzencaseine bezeichnet, weil sie wie das Casein in schwachen Alkalien löslich sind und durch verdünnte Säuren und Lab gefällt werden. Hierzu gehören: Das Leguminosen, das Glutencasein des Weizens (der in Alkohol unlösliche Teil der Kleberproteinstoffe), das Conglutin der Lupinen. Für eine Gruppe aus verschiedenen Pflanzensamen (Weizen, Mais, Gerste, Reis usw.) herstellbarer Globuline haben *Chittenden* und *Osborne* den Namen Edestin eingeführt, eine andere Gruppe (in Mais, Hafer, Bohnen) bezeichnen sie als Pflanzen-Myosine. Ein im Hafer vorkommendes Globulin wird als Avenalin bezeichnet.

Pflanzenglobuline.

Die meisten dieser Globuline lassen sich aus der kochsalzhaltigen Lösung in Krystallen (Oktäeder, Sphäroide, hexagonale Platten) gewinnen.

3. In Alkohol lösliche Pflanzenproteine. — Diese Gruppe ist im Pflanzenreiche (im Gegensatz zum Tierreiche) weit verbreitet. Sie finden sich reichlich in den Eiweißstoffen des Getreides, die als Kleberproteinstoffe zusammengefaßt werden. Im Kleber des Weizens findet sich zunächst ein in Alkohol unlöslicher Eiweißstoff, das Glutencasein, welches zu den Globulinen gehört (s. unter 2), außerdem aber drei voneinander verschiedene, in Alkohol lösliche Stoffe: das Glutinfibrin, das Gliadin und das Mucedin. — In der Gerste kommt das Hordein vor.

Alkohol-lösliche Pflanzenproteine.

II. Proteide.

Die Proteide — sind Verbindungen von Proteinen mit anderen nicht eiweißartigen, meist kompliziert zusammengesetzten Körpern, die man als „prothetische Gruppe“ bezeichnet; sie können durch Spaltung mittelst Wasser, Säuren oder Alkalien in ihre beiden Bestandteile zerlegt werden. Nach der Art der prothetischen Gruppe unterscheidet man:

Proteide.

A. Chromo-Proteide — Verbindungen von Eiweiß mit Farbstoffen.

Chromo-Proteide.

Das Hämoglobin (vgl. § 19, seine Verbindungen und Derivate § 20 bis 22) — ist eine Verbindung von Hämatin mit Globin. Das Globin gehört zu den Histonen (vgl. oben).

B. Glyko-Proteide — Verbindungen von Eiweiß mit Kohlehydraten oder Kohlehydratderivaten; bei der Spaltung liefern sie Glucosamin (vgl. pag. 26). Kohlehydratgruppen sind aber auch in anderen Eiweißkörpern, echten Proteinen, gefunden worden; vielleicht gehören Kohlehydratgruppen überhaupt zu den Spaltprodukten des Eiweißes. Als dann würden also die Glykoproteide nur dieses Spaltprodukt in besonders großer Menge enthalten.

Glyko-Proteide.

1. Die Mucine — sind in Wasser unlöslich, verflüssigen sich aber in Wasser fadenziehend, schleimig. Mit wenig Alkali geben sie neutrale, fadenziehende Lösungen. Sie gerinnen nicht beim Kochen, werden gefällt durch Säuren (verdünnte Essigsäure), durch Alkohol (der Alkoholniederschlag löst sich wieder in Wasser), nicht durch Essigsäure und Ferrocyankalium. Sie zeigen alle Farbenreaktionen der Eiweißkörper. Sie finden sich im Speichel, in der Galle, in den Schleimdrüsen und Sekreten der Schleimhäute, im Schleim-

gewebe (Nabelschnur), in den Sehnen (im Tierreich besonders in den Schnecken und in der Haut der Holothurien).

2. Die Mucoiden — den Mucinen ähnlich, aber im physikalischen Verhalten und in den Reaktionen abweichend; z. B. das Ovomucoid im Hühnereiweiß u. a. — Über Chondromucoid vgl. S. 17.

C. Verbindungen von Eiweiß mit phosphorhaltigen Substanzen.

Verbindungen von Eiweiß mit phosphorhaltigen Substanzen.
Nucleoproteide.

1. Die Nucleoproteide¹ — sind Verbindungen von Eiweiß (meist ein Protamin oder Histon) und Nucleinen. Die Nucleine sind wiederum Verbindungen von Eiweiß und Nucleinsäuren. Die Nucleinsäuren endlich liefern bei der Spaltung Phosphorsäure und Nucleinbasen nebst anderen Substanzen (s. u.).

Die Nucleoproteide bilden die Chromatinsubstanz der Zellkerne (daher der Name) und sind demnach im Tier- und Pflanzenreich sehr verbreitet. Sie sind nur wenig löslich in Wasser und Salzlösungen, haben sauren Charakter und vereinigen sich daher mit Alkalien zu neutralen, leicht löslichen Verbindungen; durch Säuren werden sie gefällt. Durch Pepsinsalzsäure werden sie gespalten in Eiweiß, welches weiter zu Albumosen und Peptonen verdaut wird, und Nuclein, welches sich abscheidet, da es gegen Pepsinsalzsäure eine große Widerstandsfähigkeit besitzt. Nucleoproteide sind hergestellt aus Thymusdrüse, Pankreas, Nebennieren, Leber, Gehirn, Schilddrüse und anderen Organen, sowie aus Spermatozoenköpfen. — Die Nucleine sind in Wasser und verdünnten Säuren unlöslich oder nur wenig löslich, in Alkalien löslich. Sie haben stärker sauren Charakter als die Nucleoproteide, höheren Phosphorgehalt und besitzen eine hohe (doch nicht absolute) Widerstandsfähigkeit gegen Pepsinsalzsäure; durch Trypsinverdauung werden sie gespalten. — Die Nucleinsäuren geben im reinen Zustande keine Eiweißreaktionen mehr, sie enthalten C, H, N, O und P, keinen S. Sie sind löslich in Wasser und Alkalien, werden durch Mineralsäuren aus ihren Lösungen ausgefällt. Bei der Spaltung liefern sie — 1. Phosphorsäure. — 2. Nuclein- oder Purinbasen (vgl. pag. 27), nämlich die beiden Aminopurine: Adenin und Guanin; durch die Säurewirkung werden sie bei der Spaltung teilweise in die entsprechenden Oxypurine: Hypoxanthin und Xanthin umgewandelt, diese sind aber ursprünglich in der Nucleinsäure nicht vorhanden. — 3. Pyrimidinbasen (vgl. pag. 28), nämlich Thymin und Cytosin; das letztere wird bei der Spaltung teilweise in Uracil übergeführt. — 4. Kohlehydrate, nämlich Hexosen und (?) Pentosen. — Von der eigentlichen Nucleinsäure unterscheiden sich durch ihre verhältnismäßig einfache Zusammensetzung die aus Pankreas hergestellte Guanylsäure, welche bei der Spaltung quantitativ in je 1 Molekül Guanin, Pentose und Phosphorsäure zerfällt, — und die im Fleischextrakt vorkommende Inosinsäure, welche analog aus je 1 Molekül Hypoxanthin, Pentose und Phosphorsäure besteht.

Paranucleoproteide.

2. Die Paranucleoproteide (Nucleoalbumine) — sind ebenfalls phosphorhaltige Eiweißkörper, unterscheiden sich aber von den Nucleoproteiden dadurch, daß sie bei der Spaltung neben Eiweiß und Phosphorsäure keine Nucleinbasen, Pyrimidinbasen und Kohlehydrate liefern. Sie finden sich besonders als Bestandteile der Nahrung wachsender Organismen (Milch, Eidotter, s. u.), dagegen haben sie zu den Zellkernen gar keine Beziehung, die Bezeichnung als Paranucleoproteide oder Nucleoalbumine ist also ganz ungerechtfertigt, sie werden daher neuerdings auch einfach als Phosphorproteide bezeichnet. Sie sind Säuren, in Wasser fast unlöslich, geben aber mit Alkali lösliche Verbindungen, die bei neutraler Reaktion durch Kochen nicht gefällt werden, durch Zusatz von Säuren werden aus diesen Verbindungen die Paranucleoproteide wieder frei gemacht und gefällt. Bei der Einwirkung von Pepsinsalzsäure werden sie gespalten in Eiweiß, welches weiter verdaut wird, und in sich abscheidendes Paranuclein; doch wird dieses durch energische Pepsinwirkung schließlich auch völlig gelöst (vgl. § 111).

a) Das Casein (§ 142) — findet sich an Kalk gebunden in der Milch aller Säuger; es wird durch Säurezusatz oder durch Lab gefällt; nicht jedoch durch Kochen.

b) Das Vitellin (§ 143) — findet sich im Eigelb; es ist durch Sättigung mit Kochsalz nicht fällbar. Als „Dotterplättchen“ kommen kristallisierte Vitelline vor in den Eiern der Fische, Frösche, Schildkröten. In den Vogeleiern sind die Vitelline amorph.

c) Das Nucleoalbumin der Galle (§ 118. 3).

III. Albuminoide.

Albuminoide.

Die Albuminoide — stehen den echten Eiweißkörpern hinsichtlich ihrer Zusammensetzung und Abstammung nahe, doch zeigen sie in ihrem physikalischen, chemischen und physiologischen Verhalten viele Abweichungen von ihnen. Sie sind unkrystallisierbar. Sie bestehen fast ausschließlich aus Monoaminosäuren, im besonderen fehlen ihnen zum Teil

die aromatischen Gruppen, so daß sie bei der Spaltung kein Tyrosin geben. Einige von ihnen enthalten keinen Schwefel. Sie sind teils unverdaulich, teils zwar verdaulich, allein ihre Verdauungsprodukte können das Eiweiß gar nicht oder nur unvollkommen ersetzen, weil ihnen eben wichtige, für den Körper unentbehrliche Aminosäuren fehlen. Sie finden sich wesentlich in den Stütz- oder Schutzsubstanzen des Körpers; in welcher Weise sie aus den Eiweißkörpern entstehen, ist unbekannt.

1. Keratine — bilden den Hauptbestandteil aller Horn- und Epidermoidalgebilde. Sie sind unlöslich in Wasser, löslich in konzentrierter Schwefelsäure und kochenden Alkalien. Charakteristisch ist für sie der hohe S-Gehalt (2—5%). Sie widerstehen der Magen- und Pankreasverdauung sowie der Fäulnis. Bei der hydrolytischen Spaltung liefern sie viel Tyrosin und viel Cystin. — In den Nervenmarkscheiden findet sich das Neurokeratin. *Keratine.*

2. Elastin — Grundstoff des elastischen Gewebes, am reichsten im Lig. nuchae. In Wasser unlöslich, löslich in Kalilauge. Es gibt die Reaktionen des Eiweiß und seine Zersetzungsprodukte. Von Magensaft und Pankreassaft wird es verdaut, aber schwerer als Eiweiß. *Elastin.*

3. Kollagen — ist der Hauptbestandteil der Bindegewebsfasern, der Sehnen, Bänder, Fascien, der organischen Grundsubstanz der Knochen und Knorpel. Mit Wasser gekocht, geht es in Glutin oder Leim über, welcher beim Erkalten gelatiniert. In kaltem Wasser ist Leim nicht löslich, sondern quillt nur darin auf; löslich in Alkalien. Die Lösungen werden durch Säuren und im allgemeinen auch durch Metallsalze nicht gefällt. Der Leim ist stark linksdrehend. Er wird durch Magensaft und Pankreassaft verdaut. Bei der Spaltung liefert der Leim kein Tyrosin (er gibt daher auch keine Millonsche Reaktion), kein Tryptophan, kein Cystin. *Kollagen.*

4. Chondrin oder Knorpelleim — wird durch Kochen aus Knorpeln erhalten und gelatiniert beim Abkühlen. Es ist jedoch kein einheitlicher Körper, sondern ein Gemenge von Glutin und Chondromucoid (vgl. S. 16). Dieses liefert bei der Spaltung: Eiweiß, Kohlehydrat und Chondroitinschwefelsäure. Die Chondroitinschwefelsäure ist eine Äther-Schwefelsäure des Chondroitins $C_{18}H_{27}NO_{14}$; dieses liefert bei seiner Spaltung Essigsäure und Chondrosin $C_{12}H_{11}NO_{11}$, und das letztere besteht aus Glykuronsäure $C_6H_{10}O_7$ und Glucosamin $C_6H_{11}O_5(NH_2)$ (vgl. S. 26). *Chondrin.*

5. Fibroin und Sericin (Seidenleim) — sind die beiden Hauptbestandteile der Seidengespinnste der Insekten und Spinnen. — Dem Fibroin ähnlich ist das Spongion — die Substanz der Badeschwämme. *Fibroin und Sericin.*

6. Das Amyloid — nur pathologisch vorkommend, in Form geschichteter Körnchen (Corpora amylacea) im Gehirn und in der Prostata, als glänzende Infiltration der Leber, Milz, Nieren, Gefäßhäute, kenntlich an der Bläuung durch Jod und Schwefelsäure und der Rötung durch Jod. *Amyloid.*

Die Fermente (Enzyme)⁸ — werden häufig als Eiweißstoffe oder den Eiweißstoffen nahestehende Körper angesehen, doch läßt sich über ihre chemische Natur zur Zeit nichts Bestimmtes aussagen, da man die Fermente aus ihren Lösungen wohl bis zu einem gewissen Grade isolieren, aber nicht chemisch rein darstellen kann. Es ist gelungen, Präparate mit fermentativer Wirkung herzustellen, die keine Eiweißreaktionen gaben. Sicherlich besitzen die Fermente aber ein kompliziert aufgebautes Molekül; sie enthalten alle N, die meisten auch S und P, in einigen ist Cl und Fe nachgewiesen worden. *Fermente.*

Die Fermente bewirken durch ihre Gegenwart chemische Umsetzungen, ohne selbst an dem chemischen Prozeß teilzunehmen, nach Beendigung der Reaktion erscheint das Ferment nicht in den Umsetzungsprodukten, sondern ist neben diesen unverändert vorhanden. Die Fermente werden als Katalysatoren aufgefaßt, d. h. ihre Wirkung besteht nach dieser Anschauung darin, daß sie chemische Prozesse, die auch von selbst, aber dann mit außerordentlich geringer, unmeßbarer Geschwindigkeit ablaufen würden, so beschleunigen, daß sie in meßbarer Zeit ihr Ende erreichen. Die Wirkung der Fermente ist streng spezifisch, d. h. ein jedes Ferment wirkt immer nur auf bestimmte Vertreter einer bestimmten Körperklasse ein, und ist anderen Substanzen gegenüber durchaus wirkungslos. Die *Wirkung der Fermente.*

Tatsache der strengen Spezifität der Fermentwirkung zwingt zu der Annahme, daß zwischen dem Ferment und seinem Substrat eine bestimmte Beziehung bestehen muß, die in dem Aufbau der beiderseitigen Moleküle bedingt ist: Ferment und Substrat müssen zu einander passen wie der Schlüssel zum Schloß.

*Eigen-
schaften der
Fermente.*

Die Fermente sind meistens (eine Ausnahme bilden gewisse Lipasen) löslich in Wasser und Glycerin und können durch diese Lösungsmittel aus den Geweben extrahiert werden. Doch handelt es sich dabei nicht um echte, sondern um kolloidale Lösungen, wie bei den Eiweißkörpern (vgl. S. 13). Aus der Lösung werden sie durch Neutralsalze (z. B. Ammoniumsulfat) bei bestimmter Konzentration ausgesalzen wie die Eiweißkörper (vgl. S. 13), auch durch Alkohol werden sie gefällt. Sie diffundieren nicht oder doch nur schwer; die Fähigkeit zu diffundieren ist bei den einzelnen Fermenten verschieden und hängt auch von der Art der angewandten Membran ab. Körpern mit großer Oberfläche, voluminösen Niederschlägen haften die Fermente fest an, sie werden von ihnen adsorbiert; besonders frisches Fibrin ist in dieser Beziehung sehr wirksam.

*Einfluß der
Temperatur.*

Die Wirkung der Fermente kann durch viele Momente beeinflusst werden. Für jedes Ferment gibt es ein Temperaturoptimum und eine Temperaturgrenze seiner Wirkung, oberhalb dieser Grenze hört die Wirkung des Ferments auf und bei noch höherer Temperatur wird das Ferment zerstört. Doch gilt dies nur für die wässerigen Lösungen der Fermente, im trockenen Zustand vertragen die Fermente Erhitzen auf 100° und sogar noch darüber hinaus. Gegen niedere Temperaturen (—190°) sind die Fermente außerordentlich widerstandsfähig.

Profermente.

Wahrscheinlich werden alle Fermente von den Drüsen zunächst in einem unwirksamen Zustand als sog. Profermente oder Zymogene ausgeschieden, diese müssen erst in den wirksamen Zustand übergeführt oder aktiviert werden durch die sog. Kinasen (vgl. Thrombokinasen § 26, Enterokinasen § 114). Die Kinasen sind meist organische Körper von nicht näher bekannter Zusammensetzung (vgl. jedoch die Aktivierung der Pankreas-Lipase durch die Gallensäuren, § 121 C.), es kommt aber auch eine Aktivierung durch anorganische Körper vor, so die Umwandlung des Propepsins in Pepsin durch die Salzsäure des Magensaftes (§ 110). Die Wirkung der Fermente kann durch gleichzeitig anwesende organische und anorganische Substanzen in mannigfacher Weise beeinflusst werden, sowohl im Sinne einer Förderung wie einer Hemmung; es fehlt aber noch an einer klaren Erkenntnis der Art dieser Einwirkungen, die offenbar nicht immer in derselben Weise zustande kommen. Es gibt schließlich auch spezifisch wirkende Hemmungskörper für die verschiedenen Fermente.

*Anti-
fermente.*

Antifermente, die entweder natürlich vorkommen oder künstlich durch Injektion des Ferments in den tierischen Körper erzeugt werden können, in derselben Weise wie Injektion eines Toxins zur Erzeugung eines Antitoxins führt (vgl. pag. 45).

*Bezeichnung
der Fermente.*

Die Bezeichnungen für die Fermente werden gebildet, indem man an die Bezeichnung des Stoffes, auf den das Ferment wirkt, die Endsilbe -ase anhängt. So bedeutet Amylase ein Ferment, welches Amylum spaltet. Um die Bezeichnung noch präziser zu gestalten, setzt man den Namen des Fermentes zusammen aus der Bezeichnung des Stoffes, auf den es wirkt, und der Bezeichnung des dabei entstehenden Produktes, z. B. bedeutet Amylo-Maltase ein Ferment, das Amylum in Maltose umwandelt.

Nach der Wirkung unterscheidet man:

1. Kohlehydratspaltende Fermente.

a) Diastatische Fermente — welche die Polysaccharide (Stärke, Glykogen) in Dextrin und Maltose umwandeln: das Ptyalin des Speichels (§ 101) und des Pankreassaftes (§ 114. I), die Diastase der keimenden Getreidekörner. Außerdem kommen diastatische Fermente noch vor in: Darmsaft, Galle, Blut, Lymphe, Chylus, Leber, Harn, Milch.

b) Invertierende Fermente — welche die Disaccharide in Monosaccharide spalten: Saccharase (Invertin) spaltet Saccharose in Dextrose und Lävulose, — Maltase spaltet Maltose in Dextrose, — Lactase spaltet Lactose in Dextrose und Galaktose. Invertierende Fermente kommen vor allem in dem Darmsaft vor (§ 122, 1). Das Invertin findet sich besonders reichlich in der Hefe.

c) Glykolytische Fermente — welche Dextrose zerstören; ihre Bedeutung ist noch zweifelhaft.

2. Fettspaltende Fermente — welche Fette in Glycerin und Fettsäuren spalten: die Lipase (Steapsin) des Pankreas- und Magensaftes (§ 114. III, 111. II).

3. Eiweißspaltende Fermente — welche die Eiweißstoffe in Albumosen und Peptone und weiterhin in Aminosäuren spalten: das Pepsin des Magensaftes (§ 111) baut Eiweiß nur bis zu Pepton ab, das Trypsin des Pankreassaftes (§ 114. II) baut Eiweiß bis zu den Aminosäuren ab, das Erepsin des Darmsaftes (§ 122) greift die echten Eiweißkörper nicht an, spaltet aber Albumosen und Peptone, sowie auch Casein bis zu den Aminosäuren. Eiweißspaltende Fermente kommen auch in manchen Pflanzen vor (§ 126).

4. Nucleinsäurezersetzende Fermente — welche den Abbau der Nucleinsäure im Stoffwechsel bewirken: die Nuclease, welche die Nucleinsäure in Nucleinbasen und die übrigen Bestandteile spaltet, die Adenase und Guanase, welche die Desaminierung der Aminopurine zu Hypoxanthin und Xanthin bewirkt, die Xanthinoxidase, welche die Oxydation zu Xanthin und Harnsäure bewirkt, endlich das uricolytische Ferment, welches die Harnsäure weiter abbaut (§ 163). Diese Fermente sind in verschiedenen Organen nachgewiesen worden, so in Milz, Lunge, Leber, Darm, Muskeln, Niere.

5. Die Arginase — welche Arginin in Harnstoff und Ornithin zerlegt (§ 161), die Urease — welche Harnstoff in Kohlensäure und Ammoniak spaltet (§ 160).

6. Gerinnungsfermente — welche lösliche Eiweißstoffe ausfällen: das Fibrinferment, Thrombin, welches das Fibrinogen in Fibrin umwandelt (§ 26), das Labferment, Chymosin, welches das Casein der Milch ausfällt, im Magen- und Pankreassaft (§ 111, 114).

7. Oxydative Fermente — welche die Oxydation schwer oxydabler Substanzen bewirken, Oxydasen. Man unterscheidet:

a) direkte Oxydasen — welche den molekularen Sauerstoff der Luft zu aktivieren vermögen.

b) indirekte Oxydasen, Peroxydasen — welche nur in Gegenwart von Peroxyden wirksam sind, indem sie aus diesen aktiven Sauerstoff abspalten. Als Oxygenasen bezeichnet man Stoffe, welche durch Aufnahme von Sauerstoff aus der Luft in Peroxyde übergehen und nun von den Peroxydasen gespalten werden können; die Oxygenasen sind selbst nicht fermentativer Natur. Die direkten Oxydasen sind aus Oxygenase und Peroxydase zusammengesetzt.

c) Katalasen — welche nur aus Wasserstoffsuperoxyd aktiven Sauerstoff abspalten, aber keine anderen Peroxyde zerlegen, sie sind daher verschieden von den Peroxydasen. Katalase kommt im Blute, aber auch in allen tierischen und fast allen pflanzlichen Geweben vor (§ 32).

Die Fermente vermögen nicht nur kompliziert gebaute Körper abzubauen, sondern können auch in umgekehrter Richtung wirken, Synthesen ausführen (vgl. die Plasteinbildung § 111).

6. Die Fette.⁹

Die Fette kommen vorzugsweise reichlich im Tierkörper, aber auch wohl in allen Pflanzen vor, hauptsächlich in den Samen (Nuß, Mandel, Cocos, Mohn), seltener im Fruchtfleisch (Olive) oder in der Wurzel. Auf Papier bewirken sie charakteristische Fettflecken. Sie sind unlöslich in Wasser, löslich in Äther, Chloroform, Benzol, Aceton, Schwefelkohlenstoff, weniger leicht in Alkohol. In wässrigen Flüssigkeiten können die Fette eine außerordentlich feine Verteilung in Form mikroskopischer Fetttröpfchen erfahren, eine Emulsion bilden, und zwar entweder, wenn man sie mit schleimigen oder Eiweiß- oder Seifenlösungen schüttelt, oder wenn man

Die Fette.

Fette, welche geringe Mengen freier Fettsäuren enthalten, mit dünner Sodalösung zusammenbringt, wobei sich Seifen bilden.

Kon-
stitution.

Die Fette sind Verbindungen eines Alkohols, des Glycerins, mit gewissen Fettsäuren: die Glycerylester oder die Glyceride der Fettsäuren. Werden neutrale Fette mit Wasser überhitzt oder mit gewissen Fermenten (Steapsin, Lipase s. S. 19) behandelt oder der Fäulnis überlassen, so zerlegen sie sich unter Aufnahme von H_2O in Glycerin und freie Fettsäuren, von denen die letzteren, falls sie flüchtig sind, einen ranzigen Geruch verbreiten. Mit kaustischen Alkalien behandelt, erfahren sie die gleiche Zersetzung: die Fettsäure bildet in diesem Falle mit dem Alkali eine salzartige Verbindung (Seife); der Prozeß wird deswegen als Verseifung bezeichnet.

Glycerin.

Das Glycerin — ist ein dreiwertiger Alkohol C_3H_5 $\begin{matrix} \diagup OH \\ -OH \\ \diagdown OH \end{matrix}$. Es ist eine farb- und ge-

ruchlose, süß schmeckende, sehr hygroskopische Flüssigkeit, in Wasser oder Alkohol in jedem Verhältnis löslich, in Äther unlöslich.

Fettsäuren:

Die Fettsäuren — welche in den Fetten vorkommen, gehören zwei verschiedenen Reihen an, nämlich:

Gesättigte,

1. Gesättigte Fettsäuren von der Formel $C_nH_{2n}O_2$.

1. Ameisensäure:
2. Essigsäure: $C_2H_4O_2$
3. Propionsäure: $C_3H_6O_2$
4. Buttersäure: $C_4H_8O_2$
5. Valeriansäure: $C_5H_{10}O_2$
6. Capronsäure: $C_6H_{12}O_2$
7. Caprylsäure: $C_8H_{16}O_2$
8. Caprinsäure: $C_{10}H_{20}O_2$
9. Laurinsäure: $C_{12}H_{24}O_2$

10. Myristinsäure: $C_{14}H_{28}O_2$
11. Palmitinsäure: $C_{16}H_{32}O_2$
12. Margarinsäure: $C_{18}H_{36}O_2$
13. Stearinsäure: $C_{18}H_{36}O_2$
14. Arachinsäure: $C_{20}H_{40}O_2$
15. Hydnasäure: $C_{22}H_{44}O_2$
16. Cerotinsäure: $C_{26}H_{52}O_2$
17. Melissinsäure: $C_{30}H_{60}O_2$

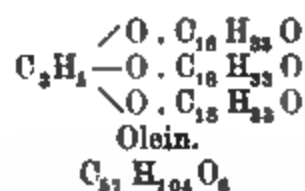
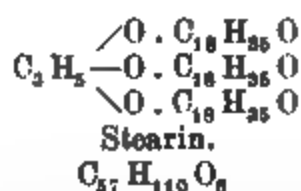
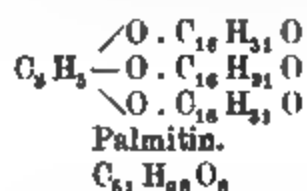
Von diesen kommen im menschlichen und tierischen Fett hauptsächlich vor die Palmitin- und die Stearinsäure, — spärlich und inkonstant die Myristin-, Laurin-, Caprin-, Capryl-, Capron- und Buttersäure.

Die C-reicheren Fettsäuren sind konsistent und verflüchtigen sich nicht; die C-ärmeren (bis inklusive 8) sind ölig-flüssig und flüchtig, schmecken brennend sauer, riechen ranzig.

ungesättigte.

2. Ungesättigte Fettsäuren, und zwar Säuren der Acrylsäurereihe von der Formel $C_nH_{2n-2}O_2$. Von diesen kommt für den tierischen Organismus nur eine in Betracht: die Ölsäure $C_{18}H_{34}O_2$.

Die Verbindungen des Glycerins mit der Palmitin-, Stearin- und Ölsäure heißen Palmitin, Stearin und Olein.



Der Schmelzpunkt des Palmitins ist 62° , der des Stearins $71,5^\circ$, das Olein erstarrt bei -6° . Die Fette sind Gemenge dieser drei Glyceride; je mehr Olein sie enthalten, um so weicher sind sie bei gewöhnlicher Temperatur und umgekehrt. Das Fett Neugeborner enthält mehr Palmitin und Stearin als das der Erwachsenen, welches mehr Olein besitzt. — Es gibt auch Fette, in denen die drei Alkoholgruppen des Glycerins mit verschiedenen Fettsäuren verbunden sind; so können zwei und auch drei verschiedene Fettsäuren in das Molekül eintreten (Bömer¹⁰).

Wachse.

Eine weitere Klasse von Fetten (auch Wachse genannt) enthält an Stelle des Glycerins höhere aliphatische einwertige Alkohole. Dazu gehört das Walrat, eine Verbindung des Cetylalkohols $C_{16}H_{34}O$ mit der Palmitinsäure $C_{16}H_{32}O_2$, — das Fett der Bärzeldrüse der Vögel, eine Verbindung des Oktadecylalkohols $C_{18}H_{38}O$ mit der Stearinsäure $C_{18}H_{36}O_2$.

Cholesterin.

Endlich gibt es auch Fette, in denen an Stelle des Glycerins ein aromatischer einwertiger Alkohol auftritt, das Cholesterin¹¹ $C_{27}H_{46}(OH)$; sie finden sich im Wollfett der Schafe, im Blute von Säugetieren und Vögeln, in der Lymphe, im Gehirn, in

der Vernix caseosa, in allen keratinösen Substanzen (Haare, Federn, Hufe usw.). Cholesterin kommt auch im freien Zustand vor, im Blut, Dotter, Hirn, Galle. Es gibt eine ganze Reihe von Körpern, die dem Cholesterin verwandt sind, sie werden als Sterine zusammengefaßt. Die Sterine des Pflanzenreichs (Phytosterine) sind von denen des Tierreichs verschieden.

Im Anschluß an die Fette sind als fettähnliche Körper (Lipoide¹² — unter dieser Bezeichnung werden alle in den Fettlösungsmitteln löslichen Stoffe zusammengefaßt, also auch das Cholesterin) aufzuführen:

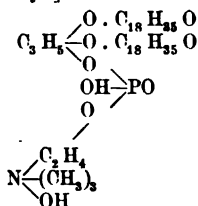
Die Lecithine — sind esterartige Verbindungen der Glycerinphosphorsäure *Lecithine*.

$$\text{C}_x\text{H}_5\begin{array}{l} \text{OH} \\ \diagup \\ \text{OH} \\ | \\ \text{O} \\ \diagup \\ \text{OH} \end{array} \text{PO}$$

und zwar mit 2 Fettsäureradikalen (Palmitin-, Stearin- oder Ölsäure) einerseits und dem Cholin (Trimethyloxäthylammoniumhydroxyd)



Die Konstitution des [Distearyl-] Lecithins ist daher:



Die Lecithine sind unlöslich in Wasser, quellen darin aber in eigenartiger Weise auf (Myelinfiguren), sie sind löslich in Alkohol, Chloroform, Äther. Sie finden sich in allen tierischen und pflanzlichen Zellen, besonders reichlich in der Nervensubstanz, im Eidotter, im Sperma. — Die Lecithine sind die am besten bekannten Glieder aus einer zahlreichen Gruppe fettähnlicher Verbindungen, die als Phosphatide zusammengefaßt werden; sie sind charakterisiert durch den Gehalt an Phosphorsäure und stickstoffhaltigen Basen. Dazu gehören z. B. das Jecorin (vgl. § 27, III. § 116, 2), das Protagon und die Cerebroside (§ 240, 2).

Quantitative Bestimmung des Fettes. — Die zu untersuchende Substanz wird vollständig getrocknet, fein pulverisiert und dann durch Äther im Extraktionsapparat (Soxhlet) das Fett (allerdings auch die übrigen in Äther löslichen, fettähnlichen Substanzen) extrahiert; nach Verdampfen des Äthers wird das Fett gewogen.

7. Die Kohlehydrate.¹³

Die Kohlehydrate kommen besonders reichlich im Pflanzenkörper, in geringeren Mengen auch im tierischen Körper vor. Sie haben ihre Bezeichnung davon erhalten, daß in ihrem Molekül neben C stets Wasserstoff und Sauerstoff in dem Verhältnis, wie im Molekül des Wassers, also auf zwei Atome H ein Atom O enthalten ist. Alle sind fest, ohne Geruch, entweder süß schmeckend (Zuckerarten) oder doch leicht durch verdünnte Säuren in Zucker umzuwandeln. Sie drehen das polarisierte Licht entweder nach rechts oder nach links. Trocken erhitzt, riechen sie nach Caramel; sie färben sich mit Thymol und Schwefelsäure rot.

Kohlehydrate.

I. Die Monosaccharide (auch Hexosen genannt) — von der Formel $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ leiten sich durch Oxydation von sechswertigen Alkoholen ab. Die Oxydation kann dabei entweder an einer primären oder an einer sekundären Alkoholgruppe erfolgen. Im ersteren Falle entsteht ein Körper, der durch die Gruppe $-\text{C} \begin{array}{l} \diagup \text{O} \\ \diagdown \text{H} \end{array}$ charakterisiert ist, ein Aldehyd; solche Monosaccharide werden daher Aldosen genannt:

Mono-saccharide.

Alkohol: $\text{CH}_2.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}_2.\text{OH}$

Aldose: $\text{CH}_2.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{C} \begin{smallmatrix} \text{O} \\ \diagup \\ \text{H} \end{smallmatrix}$

Erfolgt dagegen die Oxydation an einer sekundären Alkoholgruppe, so entsteht ein Körper, der durch die Gruppe $-\text{C}-$ charakterisiert ist, ein



Keton; solche Monosaccharide werden daher Ketosen genannt:

Alkohol: $\text{CH}_2.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}_2.\text{OH}$

Ketose: $\text{CH}_2.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{CH}.\text{OH} - \text{C} - \text{CH}_2.\text{OH}$



Es ist eine große Zahl verschiedener Monosaccharide bekannt (teils in der Natur vorkommend, teils künstlich dargestellt); sie unterscheiden sich voneinander durch die räumliche Lagerung der mit den C-Atomen verbundenen H- und OH-Gruppen im Molekül. Physiologisch kommen in Betracht:

Dextrose.

1. Der Traubenzucker (Glykose, Dextrose) — im tierischen Körper in geringen Mengen im Blut, Chylus, Muskel, Leber, Harn vorkommend; in großen Mengen im Harn bei Diabetes mellitus. Er entsteht bei der Inversion des Malzzuckers, des Rohrzuckers (neben Lävlulose), des Milchsuckers (neben Galaktose), ferner des Dextrins, Glykogens, der Stärke. Bei der Verdauung entsteht aus den Polysacchariden durch die diastatischen Fermente zunächst Maltose neben nur wenig Dextrose und aus der Maltose dann durch die Maltase Dextrose. Im Pflanzenreiche ist er verbreitet in den süßen Säften mancher Früchte und Blüten (von dort gelangt er in den Honig). — Der Traubenzucker ist der Aldehyd des Sorbits, eines sechswertigen Alkohols (in den Vogelbeeren vorkommend). Er krystallisiert (wasserfrei oder mit 1 Molekül Krystallwasser) in vierseitigen Prismen, die sich oft zu Kugeln und Knollen zusammengruppieren. Er dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts (daher Dextrose), spezifische Drehung $+52,5^\circ$ (in frisch bereiteter, nicht erwärmter Lösung viel höher, $+106^\circ$, Multirotation). Durch Gärung mit Hefe zerfällt er in Alkohol und CO_2 , durch gewisse Spaltpilze in zwei Moleküle Milchsäure. In alkalischer Lösung erwärmt, zersetzt sich der Traubenzucker, in saurer Lösung ist er beständig. Der Traubenzucker wirkt in der Wärme auf viele Metalloxyde reduzierend, worauf die zum Nachweis dienenden Reaktionen zum Teil beruhen (s. unten Reaktionen 1, 2, 3). Bei der Oxydation des Traubenzuckers entsteht zuerst die einbasische Glykonsäure, sodann die zweibasische Zuckersäure.

*Reaktionen
des Trauben-
zuckers.*

Reaktionen des Traubenzuckers.

In allen auf Zucker zu untersuchenden Flüssigkeiten wird zuerst etwa vorhandenes Eiweiß durch Aufkochen bei schwach saurer Reaktion entfernt.

1. **Die Trommersche Probe:** — Man setzt zu der zu untersuchenden Flüssigkeit Kali- oder Natronlauge, darauf tropfenweise eine verdünnte Lösung von Kupfersulfat; der sich anfangs bildende flockige, blaugefärbte Niederschlag von Kupferoxydhydrat $\text{Cu}(\text{OH})_2$, löst sich in der Flüssigkeit (falls Zucker vorhanden ist) mit blauer Farbe auf. Man erhitzt nunmehr bis fast zum Sieden; dabei wirkt der Zucker reduzierend auf das Kupferoxydhydrat, es bildet sich ein Niederschlag von braunrotem Kupferoxydul Cu_2O oder von gelbrotem Kupferoxydulhydrat Cu_2OH .

Bei sehr geringen Zuckermengen kann eine Einengung der Flüssigkeit im Wasserbade bei schwach saurer Reaktion notwendig sein. Wenn kleine (unter $0,5\%$) Zuckermengen neben Ammoniak, Harnsäure, Kreatinin vorhanden sind, kann statt des gelben Niederschlages bloß gelbe Lösung des Kupferoxyduls eintreten. Zu reichlicher Zusatz von Kupfersulfat (der stets zu vermeiden ist) hat die störende Ausscheidung schwarzen Kupferoxyds CuO zur Folge.

2. **Böttgers Probe** — mit alkalischer Wismutoxydlösung — [nach Nylander am besten in folgender Zusammensetzung: 2 g Bismut. subnitricum, 4 g Natr. Kal. tartaric., 100 g Natronlauge von 8%]. Hiervon gebe man 1 cm^3 auf 10 cm^3 der zu untersuchenden Flüssigkeit. Wird mehrere Minuten gekocht, so bewirkt der Zucker eine Reduktion bis zu metallischem Wismut, welches als schwarzer Niederschlag ausfällt.

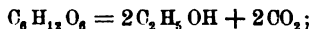
3. **Mulders & Neubauers Probe:** — Man macht die zu untersuchende Flüssigkeit mit kohlensaurem Natron alkalisch, fügt eine Lösung von Indigocarmin bis zur blauen Färbung hinzu und erhitzt; durch Reduktion des Indigoblau zu Indigweiß geht die Farbe in grün, purpur, rot, gelb über. Nach dem Abkühlen mit atmosphärischer Luft geschüttelt, nimmt die Flüssigkeit wieder die blaue Farbe an.

4. Moores & Hellers Probe: — Die Flüssigkeit wird mit Kali- oder Natronlauge bis zur stark alkalischen Reaktion versetzt und gekocht: es entsteht gelbe, braune bis braunschwarze Verfärbung durch Bildung von Humussubstanzen; wird nach der Abkühlung mit konz. Schwefelsäure angesäuert, so entsteht der Geruch nach gebranntem Zucker (Caramel) und Ameisensäure.

5. Molischs Proben: — $\frac{1}{2}$ cm³ der zu prüfenden Flüssigkeit versetzt man mit 2 Tropfen einer 17%igen alkoholischen α -Naphthol- oder Thymollösung. Hierauf gießt man 1–2 cm³ konz. Schwefelsäure hinzu und schüttelt rasch. Bei Gegenwart von Zucker färbt sich das α -Naphtholgemisch tief violett, die Thymolprobe tief rot (vgl. Eiweißreaktionen, S. 13).

6. Phenylhydrazinprobe: — Zu 7 cm³ der Flüssigkeit setzt man im Reagensglase 2 Messerspitzen salzsauren Phenylhydrazins und 3 Messerspitzen essigsaurer Natrons, erwärmt bis zur Lösung (eventuell unter etwas Wasserzusatz) und setzt das Glas 1 Stunde lang in ein kochendes Wasserbad: bei Anwesenheit von Dextrose scheiden sich charakteristische mikroskopische Büschel feiner, langer, gelb gefärbter Nadeln von Phenylglykosazon ab, welches in Wasser fast unlöslich ist, bei 204–205° schmilzt.

7. Gärungsprobe: — Man versetzt die zu untersuchende Flüssigkeit mit etwas Hefe, füllt damit ein Reagensglas vollständig, verschließt die Mündung mit dem Finger, ohne daß Luft hineingelangt, und stellt das Reagensglas umgekehrt in eine mit Quecksilber gefüllte Schale. (Zweckmäßig kann man auch statt dessen ein sogenanntes Gärungsröhrchen (Fig. 1) verwenden, bei dem man kein Quecksilber zum Verschluss braucht.) In der Wärme (am besten 25–30°) erfolgt bald Zerlegung des Traubenzuckers durch die Hefe in Alkohol und Kohlensäure:



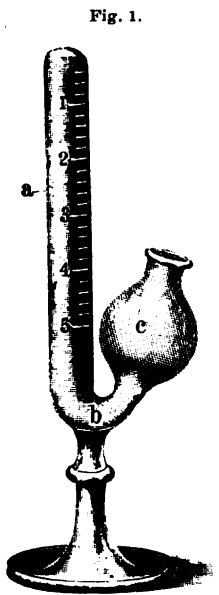
die Kohlensäure sammelt sich im oberen Teile des Reagensglases an. — Es ist nötig, zwei Kontrollproben anzustellen: 1. Dieselbe Hefe mit zuckerfreier Flüssigkeit, um auszuschließen, daß die Hefe selbst Zucker enthält; es darf keine CO₂-Entwicklung eintreten. 2. Dieselbe Hefe mit zuckerhaltiger Flüssigkeit, um sich zu vergewissern, daß die Hefe auch gärkräftig ist.

Quantitative Bestimmung des Traubenzuckers.

I. Durch Titrierung mit Fehlingscher Lösung.

— (Die Methode beruht auf der Trommerschen Probe.) Da die Fehlingsche Lösung beim Aufbewahren sehr schnell verdirbt, wird sie jedesmal vor dem Gebrauch neu hergestellt, indem man gleiche Volumina der beiden folgenden Flüssigkeiten miteinander mischt: I. 34,639 g reines, kristallisiertes Kupfersulfat (CuSO₄ + 5H₂O) mit Wasser zu 500 cm³ gelöst, II. 173 g kristallisiertes weinsaures Kali-Natron (Seignettesalz) in wenig Wasser gelöst, dazu 100 cm³ Natronlauge, die 50 g Natronhydrat enthalten, mit Wasser auf 500 cm³ aufgefüllt. (Die Lösung II verdirbt auch bald und muß daher häufig frisch hergestellt werden.) 20 cm³ der Fehlingschen Lösung mit 80 cm³ Wasser verdünnt, entsprechen 0,1 g Traubenzucker. (Das Reduktionsvermögen des Traubenzuckers ist jedoch je nach der Concentration der Zuckerlösung und der Verdünnung der Fehlingschen Lösung etwas verschieden¹⁾ (Soxhlet¹⁴); man muß daher bei der Bestimmung genau nach der Vorschrift verfahren.)

Quantitative Bestimmung des Traubenzuckers.



Graduiertes Einhornesches Gärungsröhrchen.

Ausführung der Bestimmung in zuckerhaltigem Harn: 20 cm³ Fehlingscher Lösung, mit 80 cm³ Wasser verdünnt, werden zum Kochen erhitzt. Aus einer Bürette läßt man den Harn (der 5–10mal verdünnt worden ist) in kleinen Portionen zufließen und kocht jedesmal 2 Minuten lang. Man setzt so lange Harn zu, bis die blaue Farbe der Flüssigkeit (nachdem sich der Niederschlag abgesetzt hat oder nachdem man eine Probe schnell abfiltriert hat) vollständig verschwunden ist. Auf Grund dieser noch ziemlich ungenauen Bestimmung führt man nun eine zweite aus, bei der man die gefundene Harnmenge auf einmal zufließen läßt, und stellt fest, ob nach 2 Minuten langem Kochen die Flüssigkeit noch blau ist. Ist dies der Fall, so nimmt man bei der nächsten Bestimmung etwas Harn mehr, ist dagegen die Flüssigkeit schon völlig entfärbt, so nimmt man etwas Harn weniger. In dieser Weise fährt man fort, bis bei zwei Bestimmungen mit nur wenig verschiedenen Harnmengen die Flüssigkeit nach dem Kochen das eine Mal noch blau, das andere Mal dagegen entfärbt war. Die zwischen den beiden gefundenen Werten in der Mitte liegende

Menge Harn entspricht dann genau 20 cm^3 *Fehlingscher* Lösung, enthält also $0,1\text{ g}$ Traubenzucker.

II. Durch Polarisation.¹⁶ — Die Methode beruht auf der Eigenschaft des Traubenzuckers, die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts zu drehen. „Spezifisches Drehungsvermögen“ nennt man den Grad der Drehung, welchen 1 g einer optisch aktiven Substanz, in 1 cm^3 Wasser gelöst, bei 1 dm dicker Schicht (Länge des Rohres des Apparates) für gelbes Licht bewirkt; dieses ist für Dextrose = $+52,5^\circ$. Da die Drehung direkt proportional ist der Menge der in der Flüssigkeit gelösten Substanz, so gibt der Grad der Ablenkung Auskunft über den Gehalt der Flüssigkeit an der optisch wirksamen Substanz. Bezeichnet α die beobachtete Drehung, $[\alpha]$ das spezifische Drehungsvermögen, l die Länge des Rohres, c die Anzahl der Gramme der optisch wirksamen Substanz in 1 cm^3 Flüssigkeit, so ist $c = \frac{\alpha}{[\alpha] \cdot l}$. Zur Ausführung der Bestimmung dienen: Der *Soleil-Ventzke*-sche Polarisationsapparat, das Polaristrobometer von *Wild* oder der Halbschattenapparat von *Laurent*, *Lippich*, *Landolt*.

Galaktose.

2. Die Galaktose — bildet zusammen mit Dextrose den Milchzucker (Lactose) und entsteht aus diesem bei der hydrolytischen Spaltung im Körper durch die Lactase. Sie entsteht ferner durch die Hydrolyse von Gummi und Schleimstoffen, auch als Zersetzungsprodukt des Glykosids Cerebrin (vgl. § 240, 2). — Die Galaktose ist der Aldehyd des sechswertigen Alkohols Dulcitol. Sie krystallisiert in Nadeln und Blättchen, dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts (spezifische Drehung = $+83,88^\circ$). Ihr Phenylsazon schmilzt bei 193° . Sie wirkt reduzierend, gibt die Reaktionen der Dextrose, ist gärungsfähig. Bei der Oxydation liefert sie Schleimsäure.

Lävulose.

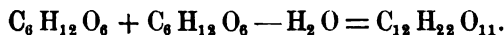
3. Die Lävulose (Fructose, Fruchtzucker) — findet sich neben der Dextrose in vielen Früchten und im Honig. Sie entsteht bei der Inversion des Inulins (s. pag. 25), ferner neben Dextrose bei der Inversion des Rohrzuckers, im Darmkanale durch das Invertin. Pathologisch kommt sie (selten) im Harn vor, dabei zugleich im Blut (*Rosin u. Laband*¹⁶), in gewissen Fällen fanden *Neuberg u. Strauss*¹⁷ Lävulose im menschlichen Blutserum und in anderen menschlichen Gewebsflüssigkeiten (Ascites, Pleuraflüssigkeit, wird von *Ofner*¹⁸ bezweifelt). Nach *Gürber u. Grünbaum*¹⁹ kommt physiologische Lävulose in beträchtlichen Mengen im Fruchtwasser von Rind, Schwein und Ziege vor, *Langstein u. Neuberg*²⁰ fanden sie im Harn neugeborener Kälber. — Die Lävulose ist eine Ketose. Sie krystallisiert nur schwer, dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach links (daher Lävulose); spezifisches Drehungsvermögen — $90,2$ bis 93° . Sie bildet dasselbe Osazon wie die Dextrose, wirkt ebenfalls reduzierend; sie vergärt mit Hefe, aber schwerer als Dextrose.

Pentosen.

Es gibt auch einfache Zucker mit weniger und mit mehr als 6 C-Atomen. Von diesen kommen physiologisch nur noch in Betracht die Pentosen, $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{O}_5$. Dieselben sind in Form ihrer Anhydride, der Pentosane $(\text{C}_5\text{H}_8\text{O}_4)_n$ (vgl. pag. 26), im Pflanzenreiche weit verbreitet; im tierischen Körper sind sie als Spaltungsprodukte der Nucleoproteide und Nucleinsäuren (vgl. pag. 16) und pathologisch im Harn nachgewiesen. Von den Organen ist bei weitem am reichsten am Pentose das Pankreas ($2,48\%$ des trockenen Organs) (*Grund*²¹). Sie geben dieselben Reduktionsproben wie der Traubenzucker und mit Phenylhydrazin charakteristische Verbindungen, — sie sind dagegen nicht mit Hefe vergärbare und liefern beim Erhitzen mit Salzsäure keine Lävulinsäure (wie die Hexosen), aber reichliche Mengen Furfurol. Mit Salzsäure und Phloroglucin resp. Orcin geben sie charakteristische Farbenreaktionen.

Disaccharide.

II. Die Disaccharide — von der Formel $\text{C}_{12}\text{H}_{22}\text{O}_{11}$ sind Verbindungen von zwei Molekülen Monosaccharid unter Austritt von H_2O :



Durch Kochen mit Säuren sowie durch die invertierenden Fermente werden sie in ihre Bestandteile zerlegt. Sie sind nicht direkt vergärbare, sondern erst nach ihrer Spaltung in die Monosaccharide.

Maltose.

1. Die Maltose (Malzzucker) — = 1 Dextrose + 1 Dextrose — $1\text{ H}_2\text{O}$. Sie entsteht bei der Einwirkung der diastatischen Fermente auf Stärke und Glykogen; durch Maltase wird sie weiter gespalten in Dextrose. Sie krystallisiert in feinen, zu Warzen vereinigten Nadeln mit 1 Molekül Krystallwasser, löslich in Alkohol, wird aus alkoholischer Lösung durch Äther in nadelförmigen Krystallen ausgefällt (Dextrose nicht); sie dreht rechts, spez. Drehung = $+140^\circ$. Das Maltosazon ist in heißem Wasser löslich, scheidet sich beim Er-

kalten in gelben Nadeln ab, schmilzt bei 206° . Maltose wirkt reduzierend, aber nur etwa $\frac{2}{3}$, so stark wie Dextrose. Dextrose reduziert essigsäures Kupferoxyd (*Barfoeds* Reagens), Maltose nicht. — Als eine Modifikation der Maltose wird die Isomaltose aufgeführt (vielleicht nur verunreinigte Maltose?); das Osazon derselben schmilzt schon bei $150-153^{\circ}$.

2. Die Lactose (Milchzucker) — $= 1 \text{ Dextrose} + 1 \text{ Galaktose} - 1 \text{ H}_2\text{O}$. Sie kommt nur in der Milch vor (selten im Harn). Durch die Lactase wird sie in ihre Komponenten zerlegt. Mit gewöhnlicher Bierhefe gärt sie nicht, dagegen wird sie durch die sogenannten Milchzuckerhefen zunächst gespalten und dann vergoren. Durch verschiedene Bakterien wird sie in Milchsäure verwandelt. Lactose ist in Wasser und namentlich in Alkohol schwerer löslich als Dextrose, schmeckt wenig süß; sie krystallisiert mit 1 Molekül Krystallwasser; sie dreht rechts, spez. Drehung $= +52,5^{\circ}$. Das Lactosazon ist in heißem Wasser ziemlich leicht löslich, scheidet sich beim Erkalten in gelben, zu kugeligen Aggregaten vereinigten Nadeln ab, schmilzt bei 200° . Lactose wirkt reduzierend, aber langsamer als Dextrose, reduziert im Gegensatze zu Dextrose nicht *Barfoeds* Reagens (schwache Lösung von essigsaurem Kupfer, der etwas Essigsäure zugesetzt ist).

Lactose.

3. Die Saccharose (Rohrzucker) — $= 1 \text{ Dextrose} + 1 \text{ Lävulose} - 1 \text{ H}_2\text{O}$, im Zuckerrohr, in Zuckerrüben und einigen anderen Pflanzen verbreitet. Im Darne wird sie durch das Invertin in ihre beiden Komponenten gespalten. Durch Hefe ist sie vergärbbar, aber nicht direkt: sie wird durch ein in der Hefe vorhandenes Invertin zunächst gespalten, worauf die Gärung erfolgt. Die Saccharose krystallisiert in Prismen, sie ist leicht löslich in Wasser, in absolutem Alkohol fast unlöslich. Sie dreht rechts, spez. Drehung $= +66,67^{\circ}$. Die bei der Spaltung der Saccharose in ihre beiden Komponenten entstehende Lävulose dreht stärker nach links als die Dextrose nach rechts; durch die Spaltung wird also die Rechtsdrehung der Saccharose in Linksdrehung umgewandelt; daher die Bezeichnungen: Invertierung, Invertin, Invertzucker (das bei der Spaltung entstehende Gemisch von Dextrose und Lävulose). Die Saccharose bildet mit Phenylhydrazin kein Osazon, sie wirkt nicht reduzierend.

Saccharose.

III. Die Polysaccharide — von der Formel $(\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}_5)_n$, sind Verbindungen zahlreicher Moleküle Monosaccharid unter Austritt von Wasser. Die Größe des Faktors n ist noch unbekannt, jedenfalls ist aber die Molekulargröße sehr hoch. Es sind amorphe Körper, ihre Lösungen diffundieren nicht oder nur sehr schwer. Durch Kochen mit verdünnten Säuren oder durch die Einwirkung von Fermenten werden sie hydrolysiert und in die entsprechenden Zucker umgewandelt.

Poly-saccharide.

1. Das Glykogen — (Eigenschaften, qualitativer Nachweis, quantitative Bestimmung vgl. § 116), in geringen Mengen in fast allen Organen des Körpers vorkommend, reichlich in Leber und Muskeln. Es dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts; spezifische Drehung $[\alpha]_D = +196,57^{\circ}$ (*Gatin-Gruzevska*²¹). Es wirkt nicht reduzierend.

Glykogen.

2. Die Stärke (*Amylum*) — teils in den „mehligen“ Teilen vieler Pflanzen, aus organisierten, innerhalb der Pflanzenzellen sich bildenden, geschichteten Körnchen mit meist exzentrischem Kerne bestehend, teils, und zwar seltener, ungeformt in den Pflanzen vorkommend. Der Durchmesser der Stärkekörnchen wechselt bei verschiedenen Pflanzen erheblich; er ist z. B. bei der Kartoffel $0,14-0,18 \text{ mm}$, im Runkelrübensamen nur $0,004 \text{ mm}$. In warmem Wasser von $50-80^{\circ}$ quellen die Stärkekörner zu einer gelatinösen Masse, dem Stärkekleister. Mit Jod färbt sich Stärke blau, beim Erhitzen verschwindet die Farbe und kehrt beim Erkalten wieder. Sie reduziert nicht. Man hat in der Stärke zwei Bestandteile unterschieden: die Amylose, welche die Jodreaktion gibt, aber keinen Kleister liefert, und das Amylopektin, welches beim Kochen Kleister liefert, aber keine Jodreaktion gibt. Durch Kochen mit verdünnten Säuren wird die Stärke in Dextrose umgewandelt, durch die diastatischen Fermente in Erythroextrin, Achrooextrin, Maltose (und nur wenig Dextrose).

Stärke.

3. Die Dextrine — sind Körper, welche zwischen Glykogen und Stärke einerseits und Maltose andererseits stehen; sie werden bei der Einwirkung verdünnter Säuren oder der diastatischen Fermente auf Stärke oder Glykogen als Zwischenprodukt gebildet. Sie sind in Wasser stark klebend löslich, durch Alkohol fällbar, drehen die Ebene des polarisierten Lichtes nach rechts (daher Dextrin), spez. Drehung ungefähr $+195^{\circ}$. Von Jod werden sie blau gefärbt (*Amylodextrin*), rot gefärbt (*Erythroextrin*) oder überhaupt nicht gefärbt (*Achrooextrin*). Sie gären nicht. *Amylodextrin* reduziert *Fehlings*sche Lösung nicht, wohl aber wirken *Erythro-* und *Achrooextrine* reduzierend.

Dextrine.

4. Das Inulin — findet sich in der Wurzel der Cichorie, des Löwenzahnes, besonders in den Knollen der Georginen (*Dahlia variabilis*). Bei der Spaltung durch Säuren liefert es Lävulose; es steht zu dieser in derselben Beziehung wie die Stärke zur Dextrose. Als Zwischenprodukt entsteht Lävulin (dem Dextrin entsprechend). Spezifische Drehung des Inulins $= -36-37^{\circ}$; durch Jod wird es nicht gefärbt.

Inulin.

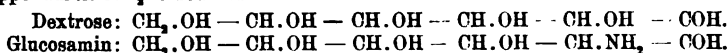
Gummi. 5. Gummi — findet sich im Pflanzenreiche in den Säften besonders der Akazien und Mimosen; auch im tierischen Körper sollen gummiartige Stoffe gefunden worden sein, so als Spaltungsprodukt mancher Glykoproteide, ferner im Blut und Harn. Beim Kochen mit verdünnten Säuren liefert Gummi einen Kupferoxyd reduzierenden Körper.

Cellulose. 6. Cellulose — der Zellstoff aller Pflanzen (auch in dem Mantel der Tunicaten, dem Arthropodenpanzer und der Schlangenhaut gefunden), nur in Kupferoxyd-Ammoniak löslich; durch Schwefelsäure und Jod blau gefärbt. Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure bildet sich Dextrin und ein für die Cellulose charakteristisches Disaccharid, die Zellobiose, die sodann in zwei Moleküle Dextrose zerfällt. Im Darne der Pflanzenfresser wird sie durch Bakterien gelöst. Konzentrierte Salpetersäure, mit Schwefelsäure gemengt, verwandelt sie (Baumwolle) in Nitrocellulose (Schießbaumwolle), welche in einem Gemische von Äther und Alkohol gelöst das Collodium bildet.

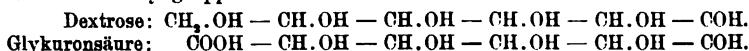
Pentosane. Pentosane. — Ebenso wie durch Aneinanderlagerung von Monosacchariden $C_5H_{10}O_5$, die Polysaccharide $(C_5H_{10}O_5)_n$ entstehen, so können auch die Pentosen (pag. 24) $C_5H_{10}O_5$ durch Verbindung mehrerer Moleküle unter Austritt von Wasser komplizierte Körper bilden von der Formel $(C_5H_8O_4)_n$, welche Pentosane genannt werden. Das Xylan ist in Holz, Heu, Stroh, Kleie usw. enthalten, beim Kochen mit Schwefelsäure liefert es Xylose; ebenso liefert das Araban (in Gummi arabicum, Kirschgummi, Rübenschnitteln usw.) die Arabinose.

IV. Den Kohlehydraten nahestehende Körper.

Glucosamin. 1. Glucosamin, $C_6H_{11}O_5(NH_2)$ — entsteht durch Einwirkung rauchender Salzsäure aus Chitin $C_{12}H_{20}N_2O_{12}$ (dem Bestandteil der Panzer aller Gliedertiere), ferner als Spaltungsprodukt vieler Glykoproteide (pag. 15) wie auch mancher Proteine (Eieralbumin und die übrigen Eiweißstoffe des Eiklars, Serumalbumin, Eiweiß aus Eigelb), endlich ist es in dem Chondrosin, einem Zersetzungsprodukt der Chondroitinschwefelsäure (vgl. pag. 17) enthalten. Das Glucosamin leitet sich vom Traubenzucker dadurch ab, daß eine OH-Gruppe durch NH_2 ersetzt ist:



Glykuronsäure. 2. Glykuronsäure, $C_6H_{10}O_7$ — kommt in gepaarter Form in kleinen Mengen im normalen Harn vor, in größeren nach Einführung einer sehr großen Anzahl Körper der aromatischen und fetten Reihe. Sie ist im Chondrosin zusammen mit dem Glucosamin enthalten (s. o.). Die Glykuronsäure leitet sich durch Oxydation vom Traubenzucker ab, indem die Oxydation an demjenigen C-Atom erfolgt, welches am andern Ende der Kette steht wie die Aldehydgruppe:



Inosit. Anhangsweise wird hier besprochen der eigentlich nicht zu den Zuckern gehörige, süß schmeckende Inosit, $C_6H_8(OH)_6 = \text{Hexahydrohexaoxybenzol}$, Muskelzucker, Bohnenzucker, in Muskeln, in Lunge, Leber, Milz, Niere, Hirn vom Ochs, Niere des Menschen, im Harn und in Echinocokkenflüssigkeit. Im Pflanzenreich verbreitet, namentlich in Bohnen (Leguminosen) und im Traubensaft. Er ist optisch inaktiv, krystallisiert meist blumenkohlartig mit 2 Molekülen Wasser in langen monoklinischen Krystallen, in Alkohol oder Äther unlöslich, wirkt nicht reduzierend.

8. Stoffwechselprodukte.

I. N-freie.

Milchsäure. 1. Kohlensäure, CO_2 .
2. Milchsäure (Oxypropionsäure), $C_3H_6O_3$ — kommt in zwei isomeren Formen vor:
a) Äthylenmilchsäure, $CH_2.OH - CH_2 - COOH$, kommt im Körper überhaupt nicht oder nur in sehr geringen Mengen vor.

b) Äthylidenmilchsäure, $CH_3 - CHOH - COOH$; es existieren drei Modifikationen:

α) Optisch-inaktive Milchsäure (Gärungsmilchsäure) besteht aus gleichen Mengen der beiden folgenden. Sie entsteht bei der Milchsäuregärung der Kohlehydrate, findet sich zuweilen als Produkt der Gärung der Kohlehydrate im Mageninhalt (vgl. § 109).

β) Rechtsdrehende Milchsäure (Fleischmilchsäure, Paramilchsäure) findet sich unter den Extraktivstoffen des Muskels, kommt auch im Harn vor.

[γ) Linksdrehende Milchsäure kommt im Körper nicht vor.]

Acetonkörper. 3. β-Oxybuttersäure, $CH_3 - CHOH - CH_2 - COOH$; Acetessigsäure, $CH_3 - CO - CH_2 - COOH$; Aceton, $CH_3 - CO - CH_3$, finden sich pathologisch im Harn, hauptsächlich bei Diabetes (vgl. § 168).

4. Oxalsäure, $\text{COOH} - \text{COOH}$ — kommt als oxalsaurer Kalk im Harne vor (vgl. § 168). *Oxalsäure.*
 5. Bernsteinsäure, $\text{COOH} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{COOH}$ — findet sich stets reichlich in der Flüssigkeit der Echinokokken, in geringen Mengen ist sie in manchen tierischen Flüssigkeiten gefunden. Sie entsteht als Nebenprodukt bei der Alkoholgärung. *Bernsteinsäure.*

6. Citronensäure, $\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_7$ — in der Milch. *Ottronensäure.*

7. Cholsäure (Cholalsäure), $\text{C}_{24}\text{H}_{40}\text{O}_6$ — in der Galle (vgl. § 118). *Cholsäure.*

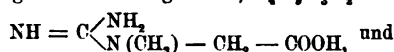
II. N-haltige.

1. Harnstoff, $\text{CO}(\text{NH}_2)_2$ — das Diamid der Kohlensäure $\text{CO}(\text{OH})_2$, oder Carbamid, der Hauptbestandteil des Harns und das hauptsächlichste Endprodukt des Eiweißstoffwechsels (vgl. § 161). *Harnstoff.*

2. Guanidin und seine Derivate.

Guanidin, $\text{NH} = \text{C}(\text{NH}_2)_2$ — ist Imidoharnstoff. Mit dem Ornithin (Diamin-valeriansäure) verbunden, bildet es das Arginin, ein Spaltungsprodukt des Eiweißes (pag. 11). Vom Guanidin leiten sich ab *Guanidin.*

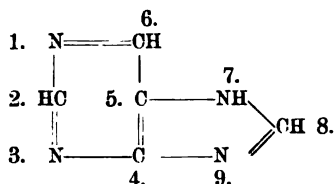
Kreatin, Methylguanidinessigsäure, $\text{C}_4\text{H}_7\text{N}_3\text{O}_2$ — oder *Kreatin.*



Kreatinin, $\text{C}_4\text{H}_7\text{N}_3\text{O}$ — das Anhydrid des Kreatins: $\text{NH} = \text{C} \begin{array}{l} \text{NH} - \text{CO} \\ \text{N}(\text{CH}_3) - \text{CH}_2 \end{array}$ *Kreatinin.*

Kreatin findet sich hauptsächlich in den Muskeln (vgl. § 211), ferner auch im Blute; Kreatinin im Harn (vgl. § 165).

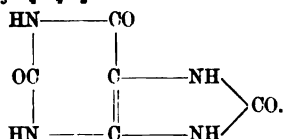
3. Die Purinkörper (Alloxurkörper²³) — sind eine Gruppe von Stoffen, die sich alle von einem Kern, dem Purin, $\text{C}_5\text{H}_4\text{N}_4$ ableiten. *Purinkörper.*



Die Zahlen 1.—9. geben die Reihenfolge an, in welcher man die Atome des Purinkerns zu numerieren pflegt, um die Konstitution der verschiedenen von ihm abgeleiteten Verbindungen leicht bezeichnen zu können.

Der Purinkern ist zusammengesetzt aus dem Pyrimidinkern (s. 4) und dem Imidazolokern (s. S. 12).

A. Die Harnsäure, $\text{C}_5\text{H}_4\text{N}_4\text{O}_3$ — ist 2. 6. 8. Trioxypurin: *Harnsäure.*



Die Harnsäure kommt im Harne vor (über Eigenschaften usw. vgl. § 163), außerdem in sehr geringen Mengen im Blute.

Durch Oxydation der Harnsäure mit übermangansaurem Kali entsteht Allantoin *Allantoin.*
 $\text{C}_4\text{H}_6\text{N}_4\text{O}_3$, $\text{CO} \begin{array}{l} \text{NH}-\text{CH}-\text{NH} \\ | \\ \text{NH}-\text{CO} \end{array} \text{NH}_2 \text{CO}$ — es kommt in der Allantoisflüssigkeit und im Harne mancher Tiere (§ 165), in geringen Mengen auch im normalen menschlichen Harne vor.

B. Die Purinbasen (Nuclein- oder Xanthin- oder Alloxurbasen): *Purinbasen.*

- a) Adenin, $\text{C}_6\text{H}_6\text{N}_6$; 6. Aminopurin.
- b) Guanin, $\text{C}_5\text{H}_5\text{N}_5\text{O}$; 2. Amino- 6. Oxyurin.
- c) Hypoxanthin, $\text{C}_5\text{H}_4\text{N}_4\text{O}$; 6. Oxyurin.
- d) Xanthin, $\text{C}_5\text{H}_4\text{N}_4\text{O}_2$; 2. 6. Dioxypurin.

Die beiden Aminopurine: Adenin und Guanin sind Bestandteile der Nucleinsäuren (vgl. pag. 16); bei der Spaltung werden sie teilweise in die entsprechenden Oxyurine: Hypoxanthin und Xanthin umgewandelt.

Methylderivate des Purins sind: Theobromin = 3. 7. Dimethylxanthin; Coffein = 1. 3. 7. Trimethylxanthin.

Pyrimidin-
basen.

4. Die Pyrimidinbasen leiten sich von dem Pyrimidinkern ab:

1. $\text{N}=\text{CH}$ 6.2. HC CH 5.3. N — CH 4.

Die Numerierung der Atome des Pyrimidinkerns ist dieselbe wie beim Purinkern (s. oben).

a) Thymin, $\text{C}_5\text{H}_8\text{N}_2\text{O}_3$; 5. Methyl- 2. 6. Dioxypyrimidin.b) Cytosin, $\text{C}_4\text{H}_6\text{N}_3\text{O}$; 6. Amino- 2. Oxyypyrimidin.c) Uracil, $\text{C}_4\text{H}_4\text{N}_2\text{O}_2$; 2. 6. Dioxypyrimidin.

Thymin und Cytosin sind Bestandteile der Nucleinsäuren; bei der Spaltung wird das Cytosin zum Teil in Uracil übergeführt, welches daher ebenfalls unter den Spaltprodukten der Nucleinsäuren gefunden wird (vgl. pag. 16).

Glykokoll.

5. Glykokoll oder Glycin (Aminoessigsäure), $\text{CH}_2(\text{NH}_2)\text{—COOH}$, die einfachste Aminosäure unter den Spaltungsprodukten des Eiweißes (pag. 10). Mit Cholsäure gepaart bildet es die Glykocholsäure der Galle (vgl. § 118) — mit Benzoesäure gepaart kommt es als Hippursäure im Harn vor (vgl. § 165).

Taurin.

6. Taurin (Aminoäthylsulfosäure), $\text{CH}_2(\text{NH}_2)\text{—CH}_2\text{—SO}_2(\text{OH})$ kommt mit Cholsäure gepaart als Taurocholsäure in der Galle vor (vgl. § 118).

9. B. Anorganische Bestandteile.²⁴

Vorkommen
und
Bedeutung.

Anorganische Bestandteile kommen neben den organischen regelmäßig in allen Flüssigkeiten und geformten Bestandteilen des Körpers vor. Nur ein sehr geringer Teil dieser anorganischen Substanzen ist zufällig in den Körper eingeführt und an dieser oder jener Stelle liegen geblieben, die Mehrzahl stellt einen für den Ablauf des Lebens notwendigen Bestandteil dar. Mit den Exkreten (Harn, Schweiß, Faeces) werden dauernd anorganische Stoffe aus dem Körper ausgeschieden; sie müssen durch die Nahrung ersetzt werden, absichtliche Entziehung der Salze der Nahrung (Salzhunger, vgl. § 148) führt sehr bald zu schweren Störungen und schließlich zum Tode. Der Gehalt der Flüssigkeiten und Gewebe des Körpers an den einzelnen anorganischen Bestandteilen schwankt in der Norm nur in sehr engen Grenzen; sucht man experimentell diese Verhältnisse zu ändern, so gelingt dies immer nur in sehr beschränktem Umfange und sehr bald werden durch regulatorische Einrichtungen die normalen Verhältnisse wieder hergestellt. Obwohl danach an der großen Bedeutung der anorganischen Bestandteile des Körpers für das Leben kein Zweifel bestehen kann, so ist doch im einzelnen nur wenig Sicheres darüber bekannt. Eine große Rolle spielen die anorganischen Salze bei der Aufrechterhaltung des normalen osmotischen Drucks in den Körperflüssigkeiten und -Gewebe (vgl. § 13). Aber auch auf das Mischungsverhältnis der einzelnen anorganischen Bestandteile kommt es in hohem Maße an, wie besonders deutlich daraus hervorgeht, daß bei der Durchströmung überlebender Organe (z. B. Herz, § 38; Darm, § 106) Salzlösungen von ganz bestimmter Zusammensetzung (Lockesche, Ringersche, Tyrodesche Lösung, vgl. § 38) verwandt werden müssen und auch nur ganz geringfügige Änderungen in der Zusammensetzung der Lösung die Verwendbarkeit beeinträchtigen oder aufheben.

Wasser.

I. **Wasser:** Der mittlere Wassergehalt des ganzen Körpers beträgt nach *Bischoff*²⁵ beim Erwachsenen 58,5%. Er ist am höchsten beim Foetus (97,5%), schon erheblich niedriger beim Neugeborenen (66,4%) und nimmt mit zunehmendem Wachstum ab. Bei gutem Ernährungszustande ist der Wassergehalt des Körpers niedriger als bei schlecht Ernährten, da das bei Überernährung angesetzte Fett sehr wasserarm ist. Am wasserreichsten sind nach den Bestimmungen von *Engels*²⁶ an Hunden: Lungen (78%), Blut, Darm, Nieren (77%), Hirn (76%), Muskel (73%), am wasserärmsten das Skelett (34%); das Zahnbein enthält nur 10%, der Zahnschmelz fast gar kein Wasser. Fast die Hälfte des im ganzen Körper vorhandenen Wassers befindet sich in den Muskeln.

Gase.

II. **Gase:** Sauerstoff, physikalisch absorbiert und (hauptsächlich) chemisch gebunden im Blut (§ 32); in den übrigen Körperflüssigkeiten nur in sehr geringen Mengen. Aus luftgefüllten Räumen im Körper, die nicht dauernd mit der Außenluft in Verbindung stehen, wird der Sauerstoff allmählich von den Wandungen absorbiert (vgl. Magengase § 109, Darmgase § 123, Paukenhöhle § 322). — Stickstoff, physikalisch absorbiert in geringen Mengen im Blut (§ 33, III, ebenso Argon) und den andern Körperflüssigkeiten. Am Stoffwechsel, in dem der organisch gebundene N der Eiweißkörper eine große Rolle spielt, hat der gasförmige N keinen Anteil (vgl. § 86, 6, 148). — Wasserstoff entsteht durch die Gärungs-

vorgänge im Darm und findet sich daher in den Darmgasen (§ 123), eventuell auch in den Magengasen, geht von hier in das Blut und die Ausatemluft über (§ 86. 7).

Ammoniak entsteht als intermediäres Produkt beim Stoffwechsel der Eiweißkörper durch die Desaminierung der Aminosäuren (§ 161); der größte Teil wird in der Leber mit CO_2 zu Harnstoff synthetisiert, nur ein kleiner Teil geht als Ammoniumsalz in den Harn (§ 169. B.). Bei der ammoniakalischen Harn gärung wird Ammoniak aus Harnstoff frei gemacht (§ 160).

Schwefelwasserstoff kommt als Produkt von Gärungen im Darm (§ 123) und im Harn (§ 169. A. 3) vor. — [Kohlensäure ist das Endprodukt der Verbrennung aller organischen Körperbestandteile; sie findet sich in reichlichen Mengen physikalisch absorbiert und (hauptsächlich) chemisch gebunden im Blut (§ 33. II), aber auch in allen anderen Körperflüssigkeiten und -Gewebe].

III. Metalloide: Chlor kommt in Form von Chloralkalien hauptsächlich in den Körperflüssigkeiten vor (Blut 0,30% Cl, Lymphe, Harn, Schweiß), als freie Salzsäure (0,45—0,58% H Cl) im Magensaft (vgl. § 109), weniger oder gar nicht in den geformten Bestandteilen, so enthält nach *Urano*³⁷ die Muskelsubstanz selbst kein oder nur wenig Cl. Einen besonders hohen Cl-Gehalt (0,258% und höher) hat die Haut (*Wahlgren*³⁸, *Padtberg*³⁹). Der mittlere Cl-Gehalt des ganzen Körpers beträgt 0,112% für den Hund (*Rosemann*³⁰), 0,123% für den Menschen (*Magnus-Lévy*³¹); beim Foetus ist der Cl-Gehalt viel höher (0,25—0,27% beim menschlichen Foetus), er sinkt mit zunehmendem Körpergewicht wie der Wassergehalt (s. oben) (*Rosemann*³⁰). Durch chlorarme Ernährung, sogar durch Hunger kann nur eine geringfügige Abnahme des Cl-Vorrats des Körpers herbeigeführt werden, da unter diesen Umständen sehr bald die Cl-Ausscheidung im Harn sehr gering wird oder aufhört; stärkere Verringerung bis auf 80% des Normalwerts kann durch Scheinfütterung (§ 109) und Entleerung des abgesonderten Magensaftes nach außen bewirkt werden. Durch chlorreiche Ernährung kann der Cl-Gehalt des Körpers stark erhöht werden; doch findet nach Aussetzen der Cl-reichen Ernährung ein schneller Rückgang des Cl-Gehalts statt (*Rosemann*³⁰).

Metalloide.

Brom findet sich in geringen Mengen (nach *Justus*³² 0,01—0,05 in 100g frischem Organ, nach *Labat*³³ bedeutend weniger) in allen untersuchten tierischen und menschlichen Organen, am reichlichsten in Nebenniere, Schilddrüse, Nägeln, Leber. Bei Cl-Entziehung und gleichzeitiger Einfuhr von Na Br kann ein Teil des Cl im Körper durch Br ersetzt werden (*Nencki* u. *Schoumow-Simanowski*³⁴, *Bönniger*³⁵).

Jod wurde von *Baumann*³⁶ in der Schilddrüse gefunden in organischer Bindung als Jodothylin (§ 192. I) (*Baumann* u. *Roos*³⁷); aber auch in fast allen andern Organen finden sich sehr geringe Mengen Jod (*Justus*³²).

Fluor in Knochen und Zähnen in sehr geringen Mengen, 0,1—0,3% der Asche (*Gabriel*³⁸, *Jodlbauer*³⁹), aber auch spurweise in andern Organen (*Tammann*⁴⁰, *Gautier* u. *Clausmann*⁴¹). Nach Zufuhr von Na Fl wird Fl im Körper zurückgehalten (*Brandl* u. *Tappeiner*⁴²).

Schwefel kommt im Körper fast nur in organischer Bindung vor, hauptsächlich in den Eiweißstoffen (Cystin, vgl. S. 11); am schwefelreichsten sind die Haare (4%) (*Düring*⁴³), der Schwefelgehalt des Muskels beträgt 1,1% der Trockensubstanz (*H. Schulz*⁴⁴). In nicht eiweißartiger Form kommt Schwefel in der Galle vor (Taurocholsäure, § 118), im Knorpel (Chondroitinschwefelsäure), als Rhodanverbindung im Speichel (§ 100), Magensaft (§ 109), Harn (§ 169. A. 3). In anorganischer Form findet sich Schwefel in den eigentlichen Körperflüssigkeiten und -Gewebe so gut wie gar nicht; im Harn als Sulfat und Ätherschwefelsäure (§ 169. A. 3), bei Fleischfressern auch als unterschweflige Säure. Freie Schwefelsäure kommt im Speichel mehrerer Schnecken (*Dolium galea*, 3%!) vor (*Fr. N. Schulz*⁴⁵).

Phosphor ist vorhanden in organischer Bindung in den Nukleo- und Parannukleoproteinen (S. 16), im Lecithin und den anderen Phosphatiden (S. 21), in anorganischer Bindung als Calcium- und Magnesiumphosphat in den Knochen, als Alkaliphosphat im Blut und den Körperflüssigkeiten. Im Harn erscheint die Phosphorsäure gebunden an Alkalien und Erdalkalien (§ 169. A. 2).

Arsen wurde als regelmäßiger Bestandteil in gewissen Organen von *Gautier*⁴⁶, in allen Organen von *Bertrand*⁴⁷ nachgewiesen; diese Angaben sind allerdings vielfach bestritten (*Cerny*⁴⁸, *Hödlmoser*⁴⁹, *Ziemke*⁵⁰, *Kunkel*⁵¹).

Bor fanden *Bertrand* und *Agulhon*⁵² konstant in tierischen Organen, in Milch und Eiern.

Silicium kommt als Kieselsäure in vielen Organen vor, besonders reichlich im Bindegewebe, der Gehalt eines Organs an Bindegewebe bestimmt seinen Kieselsäuregehalt; mit dem Alter nimmt der Kieselsäuregehalt zu (*H. Schulz*⁵³).

Metalle.

IV. Metalle: Alkalien. Natrium und Kalium kommen überall im Körper vor, hauptsächlich als Chloride, in geringerer Menge als Phosphate, Sulfate, Carbonate. Natrium kommt vorwiegend im Blut und den Körperflüssigkeiten vor, Kalium im Gegensatz dazu vorwiegend in den geformten Elementen. Über die Bedeutung des Natriums für die Erregbarkeit von Muskel und Nerv vgl. § 214.2, 242.2. Lithium konnte in geringen Mengen ebenfalls in vielen Organen des Körpers nachgewiesen werden (*Herrmann*⁵⁴).

Erdalkalien. Calcium und Magnesium finden sich als Phosphat und Carbonat in großen Mengen in den Knochen. Aber auch in den Flüssigkeiten und Geweben des Körpers sind die beiden Erdalkalien stets als lebenswichtige Bestandteile enthalten; in den meisten Organen in 100 g frischer Substanz 0,01—0,02 g CaO und 0,02—0,04 g MgO (*Magnus-Levy*⁵¹). In den Salzlösungen, die als Ernährungsflüssigkeit für überlebende Organe dienen, müssen Calciumsalze in einer bestimmten geringen Menge vorhanden sein (§ 38).

Schwermetalle. Eisen kommt im Körper wohl nur in organischer Bindung vor, in der Hauptsache als Hämoglobin (§ 19), doch gibt es daneben wahrscheinlich noch andere eisenhaltige organische Substanzen. Mangan scheint ebenfalls regelmäßig im Körper vorzukommen. Kupfer, Zink, Blei, Quecksilber sind zufällige Bestandteile; sie werden, wenn sie in den Körper gelangen, in der Leber abgelagert. Über das Vorkommen von Kupfer und Vanadium im Blute niederer Tiere vgl. § 15.

Literatur (§ 5—9).

1. *O. Cohnheim*: Chemie der Eiweißkörper. 3. Aufl. Braunschweig 1911. Die Proteine, in *C. Oppenheimers* Handb. d. Biochemie, Jena 1909, 1, 226. Proteine, in *E. Abderhaldens* Biochem. Handlexikon, Berlin 1911, 4, 1. *F. Hofmeister*: E. P. I, 1, 1902, 759. *A. Kossel*: B. d. ch. G. 34, 1901, 3214. — 2. *Fr. N. Schulz*: Die Größe des Eiweißmoleküls. Jena 1903. — 3. *E. Fischer*: Untersuchungen über Aminosäuren, Polypeptide und Proteine (1899—1906). Berlin 1906. *E. Abderhaldens*: Abbau der Proteine, in *C. Oppenheimers* Handb. d. Biochemie. Jena 1909, 1, 347. (Erweiterter Abdruck: Neuere Ergebnisse auf dem Gebiete der speziellen Eiweißchemie. Jena 1909.) Polypeptide, Aminosäuren, in *E. Abderhaldens* Biochem. Handlexikon. Berlin 1911, 4, 211 u. 360. — 4. *A. Gamgee*, *A. Croft Hill* u. *W. Jones*: H. B. 4, 1904, 1 und 10. — 5. *F. G. Hopkins* u. *S. W. Cole*: P. R. S. 68, 1901, 21. — 6. *T. B. Osborne*: Die Pflanzenproteine. E. P. 10, 1910, 47. Proteine d. Pflanzenwelt, in *E. Abderhaldens* Biochem. Handlexikon. Berlin 1911, 4, 1. — 7. *A. Schittenhelm* u. *K. Brahm*: Nukleoproteide u. ihre Spaltprodukte, in *C. Oppenheimers* Handb. d. Biochemie. Jena 1909, 1, 599. Nukleoproteide, Nukleinsäuren, Purinsubstanzen usw. in *E. Abderhaldens* Biochem. Handlexik. Berlin 1911, 4, 986 ff. — 8. *C. Oppenheimer*: Die Fermente und ihre Wirkungen. 4. Aufl. Leipzig 1913. *F. Samuely*: Tierische Fermente in *C. Oppenheimers* Handb. d. Biochem. 1, 1908, 501. *H. Euler*: E. P. 6, 1907, 187. 9, 1910, 241. *H. M. Vernon*: E. P. 9, 1910, 138. — 9. *F. Ulzer* u. *J. Klimont*: Allgemeine und physiologische Chemie der Fette. 2. Aufl. Berlin 1912. *A. Jolles*: Chemie der Fette vom physiologisch-chemischen Standpunkte. 2. Aufl. Straßburg 1912. *W. Glökin*: Chemie der Fette, Lipide u. Wachst. Leipzig 1912. Fette u. Lipide, in *C. Oppenheimers* Handb. d. Biochemie. Jena 1909, 1, 91. *C. Brahm*: Fette u. Wachse, in *E. Abderhaldens* Biochemischem Handlexik. Berlin 1911, 3, 1. — 10. *A. Bömer*: Zeitschr. f. Unters. d. Nahrungsm. 25, 1913, 321. 25, 1913, 345. — 11. *A. Windaus*: Arch. d. Pharmacie. 246, 1908, 117. Sterine, in *E. Abderhaldens* Biochem. Handlexik. Berlin 1911, 3, 268. — 12. *J. Bang*: E. P. 6, 1907, 131. 8, 1909, 463. Chemie u. Biochemie der Lipide. Wiesbaden 1911. Phosphatide in *E. Abderhaldens* Biochem. Handlexik. Berlin 1911, 3, 225. — 13. *E. O. r. Lippmann*: Die Chemie der Zuckerarten. 3. Aufl. Braunschweig 1904. *C. Neuberg*: Kohlehydrate, in *C. Oppenheimers* Handb. d. Biochemie. Jena 1909, 1, 159. Stärke, Dextrine usw. in *E. Abderhaldens* Biochem. Handlexik. Berlin 1911, 2, 114 ff. *E. Fischer*: Untersuchungen über Kohlenhydrate und Fermente (1884—1908). Berlin 1909. — 14. *F. Soxhlet*: J. p. Ch. N. F. 21, 1880, 227. — 15. *H. Landolt*: Das optische Drehungsvermögen organischer Substanzen. 2. Aufl. Braunschweig 1898. — 16. *H. Rosin* u. *L. Laband*: C. m. W. 40, 1902, 193. Z. k. M. 47, 1902, 182. — 17. *C. Neuberg* u. *H. Strauss*: Z. ph. Ch. 36, 1902, 227. — 18. *R. Ofner*: Z. ph. Ch. 45, 1905, 359. — 19. *Gürber* u. *Grünbaum*: M. m. W. 51, 1904, 377. C. P. 19, 1905, 315. — 20. *L. Langstein* u. *C. Neuberg*: B. Z. 4, 1907, 292. — 21. *G. Grund*: Z. ph. Ch. 35, 1902, 111. — 22. *Z. Gatin-Gruzevska*: P. A. 102, 1904, 580.

- 23. *E. Fischer*: Untersuchungen in der Puringruppe (1882—1906). Berlin 1907. —
 24. *A. Albu u. C. Neuberg*: Physiologie u. Pathologie des Mineralstoffwechsels. Berlin 1906.
 — 25. *E. Bischoff*: Z. r. M. (3) 20, 1863, 75. — 26. *W. Engels*: A. P. P. 51, 1904, 346.
 — 27. *F. Urano*: Z. B. 50, 1908, 212. — 28. *V. Wahlgren*: A. P. P. 61, 1909, 97.
 — 29. *J. H. Padtberg*: A. P. P. 63, 1910, 60. — 30. *R. Rosemann*: P. A. 135, 1910,
 177, 142, 1911, 208, 447 u. 459. — 31. *A. Magnus-Levy*: B. Z. 24, 1910, 363.
 — 32. *J. Justus*: V. A. 176, 1904, 1. 190, 1907, 524. — 33. *A. Labat*: C. r. 156, 1913,
 255. — 34. *M. Nencki u. E. O. Schoumow-Simanowsky*: A. P. P. 34, 1894, 313. —
 35. *M. Bönniger*: Z. e. P. u. T. 4, 1907, 414, 7, 1909, 2. 14, 1913, 452. — 36. *E. Baumann*:
 Z. ph. Ch. 21, 1895, 319. 22, 1896, 1. — 37. *E. Baumann u. E. Roos*: Z. ph. Ch. 21, 1896,
 481. 25, 1898, 1. — 38. *S. Gabriel*: Z. a. Ch. 31, 1892, 522. — 39. *Jodlbauer*: Z. B. 41,
 1901, 487. 44, 1903, 259. — 40. *G. Tammann*: Z. ph. Ch. 12, 1888, 322. — 41. *A. Gautier*
 u. *P. Clausmann*: C. r. 156, 1913, 1347 und 1425. 157, 1913, 94. 158, 1914, 159.
A. Gautier: C. r. soc. biol. 76, 1914, 107. — 42. *J. Brandl u. H. Tappeiner*: Z. B. 28,
 1891, 518. — 43. *F. Düring*: Z. ph. Ch. 22, 1896, 281. — 44. *H. Schulz*: P. A. 54, 1893,
 555. 56, 1894, 203. — 45. *Fr. N. Schulz*: Z. a. P. 5, 1905, 206. — 46. *A. Gautier*: C. r.
 129, 1899, 929. 130, 1900, 284. 134, 1902, 1394. 135, 1902, 812, 833. C. r. soc. biol. 54,
 1902, 727. 55, 1903, 1242. Z. ph. Ch. 36, 1902, 391. — 47. *G. Bertrand*: C. r. 134, 1902,
 1434. 135, 1902, 809. — 48. *K. Cerný*: Z. ph. Ch. 34, 1901, 408. — 49. *C. Hödlmoser*:
 Z. ph. Ch. 33, 1901, 329. — 50. *E. Ziemke*: V. g. M. (3), 23, 1902, 51. — 51. *A. J. Kunkel*:
 Z. ph. Ch. 44, 1905, 511. — 52. *G. Bertrand u. H. Agulhon*: C. r. 155, 1912, 248. 156,
 1913, 732 u. 2027. — 53. *H. Schulz*: P. A. 84, 1901, 67. 89, 1902, 112. 131, 1910, 447.
 144, 1912, 346 u. 350. — 54. *E. Herrmann*: P. A. 109, 1905, 26.
-

Physiologie des Blutes.

10. Allgemeines über die Bedeutung des Blutes.

Das Blut ist Träger des Sauerstoffes, der Nahrungsstoffe, der Stoffwechselprodukte.

Das Blut vermittelt die Beziehungen der einzelnen Organe des Körpers untereinander. In der Lunge und im Magendarmkanal (entweder direkt oder indirekt durch die Chylusgefäße) nimmt es die für die Lebensvorgänge notwendigen Stoffe: Sauerstoff und Nahrungsstoffe auf und trägt sie den einzelnen Organen zu. Andererseits nimmt es in den Organen die im Laufe des Stoffwechsels entstandenen Produkte auf und führt sie den Ausscheidungsorganen zu: Lunge, Haut, Niere. Zum Teil sind die in den einzelnen Organen entstandenen Produkte Endprodukte des Stoffwechsels, die ohne weiteres zur Ausscheidung gelangen können, zum Teil bedürfen sie aber zuvor noch weiterer Veränderung; sie gelangen in letzterem Falle mit dem Blute von dem einen Organ, in welchem sie gebildet worden sind, zunächst in ein anderes Organ, in welchem sie erst in das zur Ausscheidung geeignete Stoffwechselendprodukt umgewandelt werden. So wird z. B. in den Organen entstandene CO_2 und NH_3 vom Blute zunächst in die Leber geführt, hier in Harnstoff umgewandelt, dann mit dem Blute in die Niere geführt und hier ausgeschieden. — Endlich kommt es auch vor, daß in dem einen Organ gebildete Stoffe in einem anderen Organ wichtige Funktionen auszuüben haben; auch hier wird die Übertragung durch das Blut bewerkstelligt.

Konstanz der Zusammensetzung.

Das Blut hat die bemerkenswerte Fähigkeit, trotz der vielen Einflüsse, welche auf seine Zusammensetzung einwirken, sich hinsichtlich seiner verschiedenen Eigenschaften annähernd konstant zu erhalten. Jede beginnende Änderung in der normalen Zusammensetzung des Blutes bedingt sofort eine erhöhte Tätigkeit der Ausscheidungsorgane, welche in kürzester Zeit wieder die normalen Verhältnisse zurückführen. Genügt zeitweilig die Tätigkeit der Ausscheidungsorgane nicht, um erheblichere Änderungen des Blutes sofort auszugleichen, so tritt ein Austausch zwischen Blut und Gewebsflüssigkeit in Kraft; abnorme Bestandteile des Blutes können zeitweilig in die Gewebe abgeschoben, andererseits Flüssigkeit aus den Geweben in das Blut aufgenommen werden. Für die Konstanz der Blutzusammensetzung ist endlich sehr wichtig die große Geschwindigkeit, mit der das Blut im Körper bewegt wird: Stoffwechselprodukte, die im Laufe eines Tages in beträchtlichen Mengen im Körper gebildet werden, finden sich daher in einem gegebenen Augenblicke oft nur in sehr geringer, eben nachweisbarer Menge im Blute, da es bei dem schnellen Transport zu den Ausscheidungsorganen niemals zu einer Anhäufung derselben im Blute

Geschwindigkeit der Blutbewegung.

kommen kann. So wird es auch begreiflich, daß die Unterschiede in der Zusammensetzung des zu einem Organe hinströmenden arteriellen und des abfließenden venösen Blutes, die natürlich vorhanden sein müssen, meist so klein sind, daß sie sich der Erkenntnis entziehen.

Unter pathologischen Verhältnissen muß natürlich entsprechend der krankhaften Tätigkeit der Organe auch die Zusammensetzung des Blutes geändert sein; aus den oben angeführten Gründen ist aber in den meisten Fällen auch hier die Änderung nur geringfügig. Erhebliche Änderungen der Eigenschaften des Blutes, Anhäufung krankhafter Produkte in demselben usw. kommen erst bei schweren Störungen der normalen Verhältnisse zur Beobachtung.

11. Physikalische Eigenschaften des Blutes.

1. Die Farbe — des Blutes wechselt von hellem Scharlachrot in den Arterien bis zum tiefsten Dunkelrot in den Venen. O (daher auch die Luft) macht es hellrot, O-Mangel dunkel. (CO₂ wirkt nicht auf die Farbe des Blutes ein.) — Das O-freie Blut ist dichroitisch, d. h. es erscheint bei auffallendem Lichte dunkelrot, bei durchfallendem grün.

O-haltig
hellrot.

O-frei
dunkel,
dichroitisch.

Die Farbe des Blutes rührt her von den in der farblosen Blutflüssigkeit schwimmenden roten Blutkörperchen, welche den Blutfarbstoff oder das Hämoglobin in sich enthalten. Der Farbstoff des Blutes ist also nicht im Blute in Lösung vorhanden, sondern in Form kleiner körperlicher Teilchen in der Flüssigkeit suspendiert; dies bewirkt, daß das Blut auch in dünnen Schichten (wenn man es z. B. auf einer Glasplatte ausbreitet) undurchsichtig oder „deckfarbig“ ist. Durch eine Reihe verschiedenartiger Einwirkungen (vgl. § 14), am einfachsten durch Zusatz von destilliertem Wasser zum Blut, kann man bewirken, daß der Blutfarbstoff aus den Blutkörperchen austritt und in der Blutflüssigkeit sich auflöst; das Blut wird dann durchsichtig oder „lackfarbig“.

Deckfarbe.

Lackfarbe.

Nach *Koepe*¹ ist das deckfarbige Aussehen des Blutes dadurch bedingt, daß die Wand der roten Blutkörperchen aus einem fettartigen Stoff besteht und dieser, in Wasser suspendiert, wegen der verschiedenen Lichtbrechung das Wasser undurchsichtig macht. Wird Blut in sehr schnell rotierenden Zentrifugen (über 5000 Umdrehungen in der Minute) zentrifugiert, so daß die Blutkörperchen ohne jeden Rest von Zwischenflüssigkeit aneinander gepreßt werden, so erscheint die Blutkörperchensäule lackfarbig; werden die Blutkörperchen wieder im Plasma verteilt, so erscheint das Blut wieder deckfarbig.

Werden die roten Blutkörperchen zum starken Einschrumpfen gebracht, z. B. durch Vermischung des Blutes mit konzentrierten Salzlösungen, so wird die Farbe sehr hell scharlachrot, heller als jemals in den Arterien. Beim Vermischen mit Wasser wird dagegen die Farbe des Blutes dunkel.

2. Das spezifische Gewicht des Blutes — beträgt bei Männern 1055—1060, bei Frauen 1050—1056. Das spezifische Gewicht der roten Blutkörperchen ist 1080—1089, das des Plasmas (und des Serums) 1027—1030; hieraus erklärt sich die Neigung der roten Blutkörperchen, sich zu senken.

Spez.
Gewicht.

Methode der Bestimmung. — 1. Nach *Schmaltz*². Ein Glasröhrchen (Capillarpnrometer) von 1,5 mm innerem Durchmesser und 12 cm Länge mit verengten Enden, damit der Inhalt gut zurückgehalten werden kann, wird erst leer, dann mit destilliertem Wasser, dann mit Blut gefüllt gewogen. Das Gewicht des Blutes dividiert durch das Gewicht des Wassers gibt das spez. Gewicht des Blutes. (Eine zweckmäßige Modifikation der *Schmaltz*schen Capillaren geben *Loewy* u. v. *Schrötter*³ an.) — 2. Nach *Hammerschlag*⁴. Einen Tropfen des zu untersuchenden Blutes bringt man in eine Mischung von Benzol (spez. Gewicht 0,88) und Chloroform (spez. Gewicht 1,49), welche annähernd dasselbe spez. Gewicht wie das Blut hat. Je nachdem der Blutstropfen in der Mischung steigt oder fällt, fügt man tropfenweise Benzol oder Chloroform hinzu, bis der Blutstropfen in der Mischung schwebt, und bestimmt

dann das spez. Gewicht der Mischung, welches nun dasselbe wie das des Blutstropfens ist. Die Bestimmung muß schnell (in 1—2 Minuten) zu Ende geführt werden, da sonst der Blutstropfen durch Diffusionsvorgänge sein spez. Gewicht ändert (*L. Zuntz*⁵).

Einflüsse.

Das spez. Gewicht ist vorwiegend bedingt durch den Hb-Gehalt des Blutes (*Hammerschlag*⁴). Hoch ist es beim Neugeborenen, nämlich 1066 (vgl. pag. 38 und pag. 61). Das Serum des Frauenblutes soll schwerer sein als das der Männer, ebenso sollen die Erythrocyten des Frauenblutes etwas schwerer sein und mehr Hb enthalten als die des Mannes (*A. Schneider*⁶). — Wassertrinken und Hunger machen das spez. Gewicht vorübergehend geringer, es sinkt nach Blutverlusten und ist geringer bei Anämie, Chlorose, Marasmus, Nephritis (bis 1025). — Durst, Verdauung konsistenter Speisen, Schweiß, akute Wasserabgabe durch Darm und Nieren, sowie cyanotische Stauung steigern es (bis 1068, *Schmaltz*⁷, *Peiper*¹). — Einem vermehrten Eintreten von Salzen in das Blut folgt alsbald eine Verdünnung desselben durch Aufnahme von Gewebsflüssigkeit, einen eindickenden Einfluß haben hingegen die gallensauren Salze. — Vasomotorische Contractionen der Gefäße steigern das spez. Gewicht durch Austritt von Flüssigkeit aus dem Blute, umgekehrt wirken Relaxationen (*E. Graewitz*⁸). (Vgl. das entsprechende Verhalten der Zahl der roten Blutkörperchen bei Blutdruckschwankungen, pag. 38.)

Reaktion.

3. Die Reaktion.

Physikalisch-chemische Vorbemerkungen. Die Reaktion einer Flüssigkeit wird bedingt durch ihren Gehalt an Wasserstoffionen H, welche saure Reaktion bewirken, resp. durch den Gehalt an Hydroxylionen OH, welche alkalische Reaktion bewirken. Alle Säuren und Basen unterliegen in wässriger Lösung der elektrolytischen Dissoziation (vgl. pag. 42), wobei die Säuren Wasserstoffionen (z. B. $\text{HCl} = \text{H} + \text{Cl}$), die Basen Hydroxylionen (z. B. $\text{NaOH} = \text{OH} + \text{Na}$) liefern. Die Stärke der Säuren und Basen hängt ab von dem Grade der Dissoziation: die Moleküle einer starken Säure (z. B. HCl) sind fast völlig in die Ionen dissoziiert, die einer schwachen Säure (z. B. Essigsäure bei gleicher Konzentration) nur zu einem geringeren Teile; bei einer starken Säure ist daher der Gehalt der Flüssigkeit an H-Ionen größer, als bei einer schwachen. In derselben Weise hängt die Stärke einer Base von dem Gehalt der Flüssigkeit an OH-Ionen ab. In reinem Wasser sind ebenfalls die H_2O -Moleküle, allerdings nur zu einem außerordentlich geringen Teile, in H- und OH-Ionen gespalten; Wasser kann daher zu gleicher Zeit als eine außerordentlich schwache Säure, resp. Base aufgefaßt werden. Wird eine Säure durch allmähliches Zufügen einer Base neutralisiert, so vereinigen sich dabei die H- und OH-Ionen miteinander zu H_2O -Molekülen; neutrale Reaktion ist dann vorhanden, wenn alle H-Ionen durch die zugesetzten OH-Ionen gebunden, in der Flüssigkeit also weder freie H- noch OH-Ionen vorhanden sind (richtiger: wenn nur noch so viele freie H- und OH-Ionen vorhanden sind, wie in reinem Wasser). Die Reaktion einer Flüssigkeit kann gemessen werden nur durch Methoden, welche den Gehalt der Flüssigkeit an H- resp. OH-Ionen unverändert lassen; es ist das durch physikalisch-chemische Methoden (Konzentrationsketten, s. u.), auf die hier nicht näher eingegangen werden kann, ausführbar. Bei der Titration dagegen bleibt der Ionengehalt nicht unverändert. Wird z. B. eine schwache Säure, etwa Essigsäure $\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2$, deren Moleküle also nur zu einem geringen Teile in ihre Ionen H und $\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2$ dissoziiert sind, mit Natronlauge titriert, so binden die OH-Ionen der Natronlauge zunächst die vorhandenen freien H-Ionen der Essigsäure. Durch diesen Verbrauch freier H-Ionen wird aber das Gleichgewicht, welches zwischen dem dissoziierten und dem nicht-dissoziierten Anteil der Essigsäure besteht, gestört und es zerfallen weitere Essigsäuremoleküle; die dabei frei werdenden H-Ionen werden wieder gebunden durch OH-Ionen und so fort, bis alle vorhandene Essigsäure gespalten und alle H-Ionen, die die Essigsäure liefern konnte, gebunden sind. Bei der Titration wird also nicht der Gehalt der Flüssigkeit an augenblicklich im freien Zustand vorhandenen H-Ionen (aktuelle Ionen) festgestellt, sondern außerdem auch die Menge der H-Ionen, welche die Flüssigkeit bei Zusatz von Alkali zur Neutralisation abspalten kann (aktuelle und potentielle Ionen). So kommt es, daß bei der Titration eine schwache und eine starke Säure gleichviel Natronlauge verbraucht.

*Blut fast
völlig
neutral.*

Das Blut ist eine fast völlig genau neutrale Flüssigkeit. Der Gehalt des frischen, defibrinierten Säugetierblutes an Wasserstoffionen wurde (durch Messung mittelst Konzentrationsketten, vgl. die Originalarbeiten) zu $0,3\text{—}0,7 \cdot 10^{-7}$ g-Äquivalent pro Liter gefunden (*Hüber*¹¹, *Fraenckel*⁹, *Farkas*¹⁰, *Pfaundler*¹², *Szili*¹³, *Hasselbalch* u. *Lundsgaard*¹⁴, *Michaelis* u. *Davidoff*¹⁵, *Rolly*¹⁶); das ist fast derselbe Wert, wie die Wasserstoffionenkonzentration im reinen Wasser ($0,8 \cdot 10^{-7}$). — Ebenso wie das Blut verhält sich das Blutserum und die Gewebssäfte.

Die Reaktion des Blutes wurde bis vor kurzem allgemein für alkalisch gehalten auf Grund des Verhaltens gegenüber Lackmus. Bringt man einen Tropfen Blut (noch besser einen Tropfen einer Mischung von gleichen Teilen Blut und konzentrierter Natriumsulfatlösung) auf empfindliches fliederfarbenes Lackmuspapier und saugt sogleich den Blutstropfen, dessen Eigenfarbe die Erkennung der Reaktion verhindert, mit Fließpapier fort, so hinterbleibt auf dem Lackmuspapier ein blauer Fleck. Lackmus ist aber selbst eine mittelstarke Säure, es treibt die Kohlensäure aus ihren Verbindungen aus und ist also zur Untersuchung der Reaktion von Flüssigkeiten, die Carbonate enthalten, wie das Blut, ungeeignet. Untersucht man Blutserum mit kohlensäureempfindlichen Indicatoren, wie z. B. Phenolphthalein, so erweist sich die Reaktion, in Übereinstimmung mit den oben erwähnten Untersuchungen, als genau neutral (*Friedenthal*¹⁷, *J. H. Schultz*¹⁸).

Verhalten
des Blutes zu
Lackmus.

Das Blut hat die Fähigkeit, eine bestimmte Menge von Säure aufzunehmen, ehe es anfängt, sauer zu reagieren, und zwar infolge seines Gehaltes an Carbonaten (Mononatriumcarbonat) und Eiweiß, welches ebenfalls Säure zu binden vermag. Durch Titration mit einer Säure kann die Größe dieses „Säurebindungsvermögens“ bestimmt werden; den erhaltenen Wert, ausgedrückt durch die Zahl von mg NaOH, denen 100 cm^3 Blut äquivalent sind, bezeichnet man als (Titrations-)Alkalescenz des Blutes.

Alkalescenz
des Blutes.

Quantitative Bestimmung der Alkalescenz des Blutes. 1. Titration des deckfarbigen Blutes. Man titriert ein bestimmtes Volumen Blut mit $\frac{1}{10}$ -Normalweinsäure ($1\text{ cm}^3 = 4\text{ mg NaOH}$), bis blaues Lackmuspapier sich rötet. Um die Bestimmung mit kleinen Blutmengen ausführen zu können, verfährt man nach *Landois-v. Jaksch*¹⁹ folgendermaßen. Man bereitet sich eine Anzahl von Weinsäurelösungen abnehmender Acidität, z. B. Lösung 1: $0,9\text{ cm}^3 \frac{1}{100}$ -Normalweinsäure + $0,1\text{ cm}^3$ konz. Natriumsulfatlösung; Lösung 2: $0,8\text{ cm}^3 \frac{1}{100}$ -Normalweinsäure + $0,2\text{ cm}^3$ konz. Natriumsulfatlösung und so weiter bis Lösung 9: $0,1\text{ cm}^3 \frac{1}{100}$ -Normalweinsäure + $0,9\text{ cm}^3$ konz. Natriumsulfatlösung; ferner Lösung 10: $0,9\text{ cm}^3 \frac{1}{1000}$ -Normalweinsäure + $0,1\text{ cm}^3$ konz. Natriumsulfatlösung bis Lösung 18: $0,1\text{ cm}^3 \frac{1}{1000}$ -Normalweinsäure + $0,9\text{ cm}^3$ konz. Natriumsulfatlösung. Mit einer Capillarpipette entnimmt man ein genau gemessenes Quantum Blut, z. B. $0,1\text{ cm}^3$ und setzt es der Reihe nach zu je 1 cm^3 der obigen Lösungen, mischt und prüft die Reaktion mit Lackmuspapier. Man sucht diejenige Weinsäurelösung, welche das Blut gerade neutralisiert, und berechnet danach die Alkalescenz des Blutes. — 100 cm^3 Menschenblut haben nach dieser Methode eine Alkalescenz entsprechend 260–300 mg NaOH (*r. Jaksch*¹⁹).

2. Titration des lackfarbigen Blutes. — *Loewy*²⁰ empfiehlt, das Blut vor der Titration lackfarbig zu machen, so daß der Inhalt der roten Blutkörperchen, der sich bei der Titration deckfarbigen Blutes in unberechenbarer Weise an der Reaktion beteiligt, von vornherein an der Reaktion teilnimmt; die Bestimmung ist dann von der Temperatur unabhängig und läßt sich schneller und sicherer ausführen. In ein 50 cm^3 fassendes Kölbchen, dessen Hals zwischen 49,5 und 50,5 in $\frac{1}{10}\text{ cm}^3$ geteilt ist, gibt man 45 cm^3 0,2% Lösung von oxalsaurem Ammon, welche die Gerinnung verhindert und die Blutkörperchen auflöst, und ca. 5 cm^3 Blut; die genaue Menge, die verwendet worden ist, liest man an der Graduierung ab. Nach der Mischung titriert man mit $\frac{1}{10}$ -Normalweinsäure unter Verwendung von Lackmoidpapier. — *Loewy*²⁰ fand nach dieser Methode die Alkalescenz von 100 cm^3 Menschenblut = 447–508 mg NaOH; *Strauß*²¹ dagegen nach derselben Methode nur = 300–350 mg NaOH.

Das Blut hält seine neutrale Reaktion im lebenden Körper, wie es scheint, unter allen Umständen aufrecht. Werden in den Körper Säuren eingeführt oder entstehen solche im Stoffwechsel (unter pathologischen Verhältnissen oft in großer Menge, z. B. Acetessigsäure, Oxybuttersäure beim Diabetes, vgl. § 168), so werden sie abneutralisiert, entweder durch Bindung an NH_3 , welches aus dem Eiweißstoffwechsel stets zur Verfügung steht, oder indem eine gewisse Menge CO_2 aus den Carbonaten des Blutes ausgetrieben

Einflüsse auf
die Reaktion
des Blutes.

wird. Andererseits werden in den Organismus eingeführte Alkalien durch die stets reichlich vorhandene Kohlensäure neutralisiert. Wenn also infolge dieser regulatorischen Einrichtungen die Reaktion des Blutes (der Gehalt an aktuellen H- und OH-Ionen) stets annähernd unverändert bleibt, so kann dabei doch die Titrationsalkalescenz (das Vermögen, Säure zu binden, durch Abgabe weiterer potentieller OH-Ionen) schwanken, je nachdem die säurebindenden Valenzen des Blutes bereits anderweitig mehr oder weniger in Anspruch genommen sind. Die Titrationsalkalescenz zeigt daher unter physiologischen Verhältnissen Schwankungen nach oben und unten (bis um 75 mg Na OH für 100 cm³ Blut; *Straus*²¹). Durch starke Muskeltätigkeit wird sie infolge der Säurebildung im Muskelgewebe verringert (*Cohnstein*²²). Kinder und Frauen haben eine geringere Alkalescenz als Männer, Wöchnerinnen eine geringere als Schwangere (*Jacob*²³), Verdauende eine stärkere als Nüchterne (*Peiper*²⁴). — Nach dem Austritt aus der Ader nimmt die Titrationsalkalescenz bis zur vollendeten Gerinnung an Intensität ab, und zwar um so schneller, je größer die Alkalescenz war. Dies beruht auf einer Säurebildung, an welcher die roten Blutkörperchen infolge einer noch unerforschten Zersetzung beteiligt sind. Höhere Temperatur und Alkalizusatz befördern diese Säurebildung (*N. Zuntz*²⁵). Altes, oder mit Wasser aus trockenen Stellen aufgelöstes Blut reagiert meist sauer.

Pathologisches. Auch unter pathologischen Verhältnissen hat sich die Reaktion des Blutes (der Gehalt an aktuellen H- und OH-Ionen) in den bisher untersuchten Fällen als annähernd neutral erwiesen, so bei Diabetes (*Benedict*²⁶), Nerven- und Geisteskranken, im epileptischen Anfall (*J. H. Schultz*¹⁹). — Dagegen zeigt die Titrationsalkalescenz unter pathologischen Verhältnissen Schwankungen nach oben und unten. Im Coma diabeticum besteht eine sehr starke Erniedrigung der Alkalescenz (*Magnus-Levy*²⁷). Gifte, welche einen Zerfall roter Blutkörperchen bewirken, vermindern gleichfalls die Alkalescenz (*Kraus*²⁸).

Gefrierpunkt
des Blutes.

4. Der Gefrierpunkt des Blutes — liegt bei — 0,56° C (*Korínyi*²⁹). Vgl. § 13.

5. Blut hat einen eigentümlichen Geruch, der bei Menschen und Tieren verschieden ist. Er soll auf der Gegenwart flüchtiger Fettsäuren beruhen. — Der salinische Geschmack des Blutes rührt her von den in der Blutflüssigkeit vorhandenen Salzen.

Über die Viscosität des Blutes vgl. § 48, über den Refraktionskoeffizienten § 28.

7

12. Die Formelemente des Blutes.

Rote Blut-
körperchen.

I. Die roten Blutkörperchen oder Erythrocyten (Fig. 2 u. 2a) — wurden beim Menschen 1673 von *Lecuwenhoek*, beim Frosche 1658 von *Swammerdam* entdeckt.

Menschliche rote Blutkörperchen sind münzenförmige Scheiben mit beiderseitiger tellerförmiger Aushöhlung und abgerundetem Rande. Sie sind einzeln von gelblicher Farbe und einem Stich ins Grünliche. Sie besitzen bei den Säugetieren keinen Kern; dieser verschwindet bei der Entwicklung der roten Blutkörperchen aus den kernhaltigen Erythroblasten (§ 16). Das Vorhandensein einer Hülle wurde früher fast allgemein bestritten, wird aber neuerdings wieder mehrfach behauptet (*Deetjen*³⁰, *Weidenreich*³¹, *Koepe*³², *Albrecht*³³, *Löhner*³⁴, *Schilling*³⁵). Sie bestehen — 1. aus einer Gerüstsubstanz, einem äußerst blassen, weichen Protoplasma: dem Stroma und — 2. aus dem roten Blutfarbstoff, dem Hämoglobin, welcher in dem Stroma durch besondere Kräfte in nicht näher bekannter Weise fixiert ist.

Stroma und
Blutfarb-
stoff.

Das Hämoglobin kann in den roten Blutkörperchen nicht etwa in gelöstem Zustande vorhanden sein: da die roten Blutkörperchen 32,05% Hämoglobin und 63,21% Wasser enthalten, würde eine 33,65%ige Hämoglobinslösung resultieren; eine solche kann aber nicht bestehen wegen der geringeren Löslichkeit des Hämoglobins (*Rollett*³⁰).

Nach *Weidenreich*³² soll die normale Form der roten Blutkörperchen der Säugetiere nicht die bikonkave Scheibe, sondern eine konvex-konkave Glockenform sein. Vgl. hierzu *Löhner*³¹.

Der Durchmesser der roten Blutkörperchen des Menschen beträgt 7,5 μ , die Randdicke 2,5 μ , die dünne Mitte 1,8—2 μ (Fig. 2). Maße.

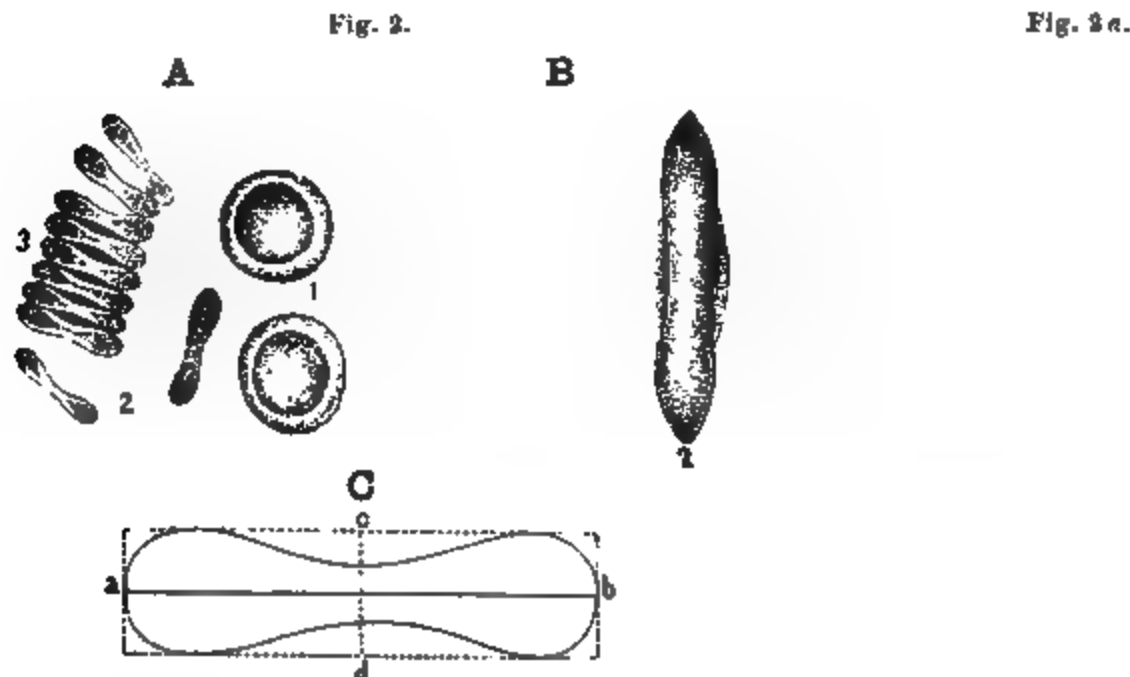


Fig. 2 A Rote Blutkörperchen vom Menschen: 1 von der Fläche, — 2 von der Kante aus gesehen; — 3 geldrollenartige Aneinanderlagerung der roten Blutkörperchen. — B Rote Blutkörperchen vom Frosche: 1 von der Fläche, — 2 von der Kante aus gesehen. — C Idealer Querschnitt eines roten Blutkörperchens vom Menschen bei 5000facher linearer Vergrößerung: a b Durchmesser, c d größte (Rand-) Dicke. — Fig. 2a. Menschliches Blutpräparat. rote Blutkörperchen, dazwischen einige weiße.

Bei Gesunden schwankt der Durchmesser von 6—9 μ ; die Durchschnittsgröße = 7,2 7,8 μ . — Verkleinert werden die Körperchen durch Hunger, erhöhte Körperwärme, CO₂, Morphinum, vergrößert durch O, Wasserigkeit des Blutes, Kälte, Alkoholgenuß, Chinin, Blausäure (*Manassein*³³). [Pathologische Verhältnisse vgl. § 18.]

Das Volumen — eines Erythrocyten beträgt 0,000000072217 mm³, die Oberfläche 0,000128 mm². Nimmt man die Gesamtblutmasse des Menschen zu 4400 cm³ an, so haben sämtliche darin enthaltene Blutkörperchen eine Oberfläche von 2816 m², d. i. gleich einer Quadratfläche von 80 Schritt in der Seite (*Welcker*³⁴). — Das Volumen der Blutkörperchen im Verhältnis zum Plasma kann man bestimmen, indem man Blut, vermischt mit gleichen Teilen gerinnungshemmender konservierender Flüssigkeit (0,9% Kochsalz + 0,1% Natriumoxalat), oder unvermisches Blut in mit Öl überzogenen Gefäßen in einem dünnen graduierten Glasröhrchen (Hämatokrit) zentrifugiert (*Hedin*⁴⁰, *Koepppe*⁴¹). *Hedin*⁴⁰ fand das Volumen der Blutkörperchen bei Männern zu 42, bei Frauen zu 38%; bei anämischen Personen sind die Werte viel geringer. Mit sehr schnell rotierenden Zentrifugen (über 5000 Umdrehungen in der Minute) kann man frisches Blut ohne jeden Zusatz zentrifugieren, bevor Gerinnung eintritt; die Blutkörperchen werden dabei so aneinander gedrückt, daß auch der letzte Rest von Plasma zwischen ihnen entfernt wird (die Blutkörperchensäule erscheint lackfarbig, vgl. pag. 33); es wird dann also das absolute Volumen der roten Blutkörperchen gemessen (*Koepppe*⁴¹). Venöses Blut hat ein größeres Volumen seiner Erythrocyten als arterielles (*Hamburger*⁴²).

Volumen,
Oberfläche.

Männer haben im Durchschnitt 5 Millionen, Frauen 4,5 Millionen rote Blutkörperchen in 1 mm³, in der gesamten Blutmasse (ca. 5 l Blut) also 25 Billionen. Die Zahl steht im umgekehrten Verhältnis zur Menge des Plasmas, woraus sich ergibt, daß je nach den Contractionszuständen der

Zahl.

Gefäße, Druckverhältnissen, Diffusionsströmungen u. dgl. die Zahl wechseln muß.

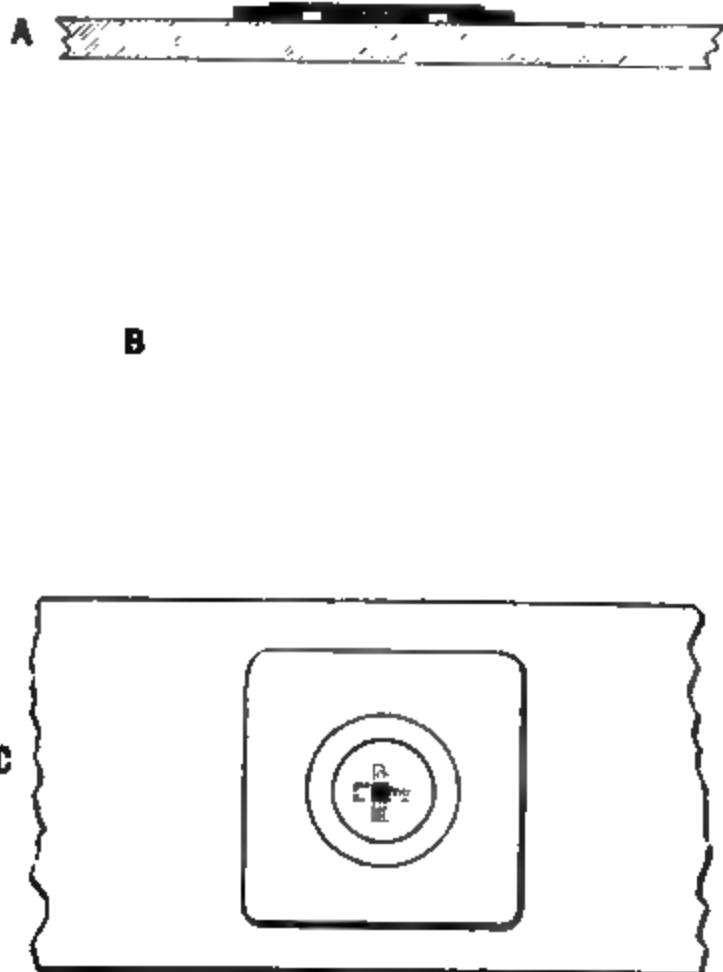
Physiologische
Schwan-
kungen der
Zahl.

Die Zahl der roten Körperchen ist vermehrt: in venösem Blute (zamal kleiner Hautvenen und bei Stauungen), nach Aufnahme fester Nahrung, nach der Nachtruhe, nach starker Wasserabgabe durch die Haut, den Darm oder die Nieren, während des Hungers (wegen des Verbrauches des Blutplasmas), im Blute des Neugeborenen (*Zangemeister* und *Meißl*⁴³), bei kräftigen Konstitutionen. — Vermindert ist die Zahl: in der Schwangerschaft, nach reichlichem Trinken. Die Capillaren führen relativ wenig Blutkörperchen. — In den früheren Fotalstadien ist die Zahl nur $\frac{1}{2}$ —1 Million in 1 cm^3 (*Cohnstein* u. *Zuntz*⁴⁴). — Bei Steigerung des Blutdruckes findet sich infolge von Flüssigkeitsabgabe aus dem Blute eine Vermehrung der Zahl der Blutkörperchen (zugleich Vermehrung des Hämoglobingehalts, des spezifischen Gewichtes und der Trockensubstanz des Blutes), bei Senkung des Druckes entsprechende Verminderung (*Hess*⁴⁵, *Erb jun.*⁴⁶).

Methode der
Blut-
körperchen-
zählung.

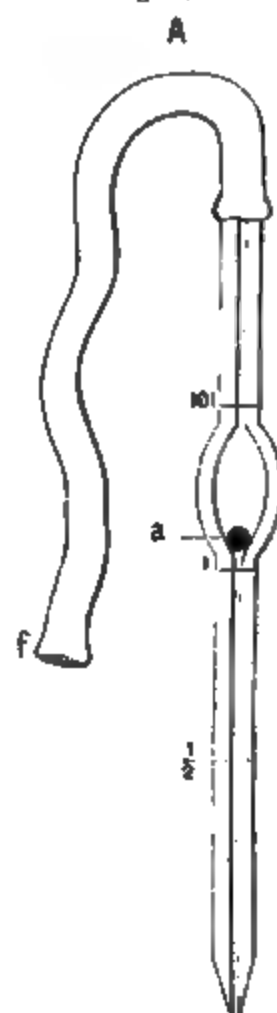
Methode der Blutkörperchenzählung (*Bürker*⁴⁷). — Zunächst wird das Blut 100- bis 200fach verdünnt. Eine exakt kalibrierte Glaspipette (Fig. 4) wird mit der Spitze

Fig. 3.



Der Blutkörperchen-Zählapparat von Abbe-Zeiss. A im Querschnitt, C von der Fläche gesehen, B das mikroskopische Bild mit den Blutkörperchen.

Fig. 4.



Die Mischpipette.

in das Blut getaucht und durch Saugen an dem Kautschukschlauche *f* wird das Blut bis zu der Marke $\frac{1}{2}$ oder bis zu der Marke 1 aufgesaugt. Sodann bringt man die (abgewischte) Spitze in 3%ige Kochsalzlösung und saugt diese auf bis zur Marke 101. Durch Schwenken der Pipette wird eine kleine Kugel (*a*) in dem bauchigen Hohlraume umhergeschlendert und so die entnommene Blutprobe gleichmäßig mit der Verdünnungsflüssigkeit gemischt. Je nachdem das Blut bis zur Marke $\frac{1}{2}$ oder 1 aufgesogen war, hat man eine Verdünnung von 1:200 oder 1:100.

Nun gibt man ein Tröpfchen der Mischung (die ersten Tröpfchen werden verworfen) in die Zählkammer (Fig. 3): eine auf einen Objekträger gekittete, mit einem Deckglase zu überdeckende, 0,1 mm tiefe Glaszelle, deren Boden in Quadrate geteilt ist. Der Raum über einem jeden Quadrate ist $\frac{1}{4000}\text{ mm}^3$. Man zählt die Blutkörperchen unter dem Mikroskope in einer größeren Anzahl von Quadraten und berechnet daraus den Mittelwert für ein Quadrat; durch Multiplikation dieser Zahl erst mit 4000 und dann je nach der vorgenommenen Ver-

dünnung mit 100 resp. 200 erhält man die Zahl der Blutkörperchen in 1 mm^3 des unverdünnten Blutes. Eine sehr zweckmäßige Form der Zählkammer, welche die Fehler der älteren Kammern vermeidet, sowie andere Verbesserungen der Methode hat *Bürker*⁴¹ angegeben.

Zur Zählung der weißen Blutkörperchen verdünnt man das Blut nur 10fach, und zwar mit einer $\frac{1}{3}\%$ igen Essigsäuremischung, durch welche die roten Blutkörperchen aufgelöst werden. Zur Färbung der weißen Blutkörperchen setzt man der Flüssigkeit eine Spur Methylviolett hinzu.

Die roten Blutkörperchen zeichnen sich durch große Elastizität, *Konsistenz* Biegsamkeit und Weichheit aus. Sie können infolgedessen Capillaren, deren Durchmesser kleiner ist als der eines roten Blutkörperchens, unter Formänderung passieren.

Blutkörperchen erhalten in entleertem und sogar defibriniertem Blute, wenn es wieder in den Kreislauf zurückgebracht wird, ihre Lebens- und Funktionsfähigkeit ungeschwächt. Wird Blut aber bis gegen 52°C erwärmt, so ist die Lebensfähigkeit der Erythrocyten erloschen; in einem solchen Blute lösen sich, wenn es in den Kreislauf zurückgebracht wird, schnell alle Blutkörperchen auf. — Kalt aufbewahrt kann Säugetierblut 4—5 Tage lang sich funktionsfähig erhalten.

In frisch entleertem Blut legen sich häufig die Blutkörperchen geldrollenartig aneinander (Fig. 2, A. 3).

Einwirkungen auf die Vitalität der roten Blutkörperchen.

Geldrollenartige Lagerung

Fig. 5.



Rote Blutkörperchen in verschiedenen Formveränderungen und Auflösungsstadien: *a b* Unveränderte rote Blutkörperchen vom Menschen bei verschiedener Einstellung des Tubus; die schüsselförmige Vertiefung erscheint wegen der verschiedenen Einstellung verschieden groß; — *c d e* sogenannte „Maulbeerform“; *g h* „Stechapfel- oder Morgensternform“; *i j* „Kugelform“; *k* abgeblaßte Kugeln; *l* Stroma; — *f* durch teilweise Wasserentziehung faltig geschrumpftes rotes Blutkörperchen vom Frosche.

Nach der Entleerung aus dem Körper bewirken schädigende Einflüsse, die auf die roten Blutkörperchen einwirken, besonders Flüssigkeiten von anderem osmotischen Druck wie das Blutplasma (§ 13), leicht Gestaltsveränderungen der Blutkörperchen. Manche Einwirkungen bringen diese Reihe von Formveränderungen schnell hintereinander hervor. Läßt man z. B. die Funken einer Leydener Flasche das Blut treffen, so werden zuerst alle Blutkörperchen „maulbeerförmig“, d. h. die Oberfläche wird rau und mit größeren und kleineren rundlichen Höckern besetzt (Fig. 5, *c d e*). Weiterhin werden die Blutkörperchen fast kugelig mit vielen hervorragenden Spitzen, „stechapfelförmig“ (*g h*). Als dann nehmen die Körperchen völlige „Kugelform“ an (*i j*). In dieser Gestalt erscheinen sie kleiner als die normalen, da sich ihre scheibenförmige Masse auf eine Kugel von kleinerem Durchmesser zusammenzieht. Endlich trennt sich der Blutfarbstoff von dem Stroma (*k*), die Blutflüssigkeit rötet sich, während

Gestaltsveränderungen

Maulbeerform,

Stechapfel-form, Kugelform.

Entfärbung und Stroma-bildung. das Stroma nur als leichter Schatten erkennbar ist (1). Das Blut ist nunmehr lackfarbig geworden.

Formverändernde und auflösende Wirkung der Wärme.

Erwärmt man auf einem heizbaren Objektische ein Blutpräparat, so zeigen zwischen 56 und 60° die Blutkörperchen eigenartige Gestaltsveränderungen. Sie werden teils kugelig, teils biskuitförmig auseinandergezogen, mitunter durchlöchert, oder es schnüren sich größere und kleinere Tröpfchen der Körpersubstanz vollständig ab und schwimmen in der umgebenden Flüssigkeit (*Max Schultze*⁴⁸). Bei Erwärmung auf 60—64° während 15—20 Minuten lösen sich endlich die Erythrocyten völlig auf. Bei Verbrennungen können die Blutkörperchen innerhalb der Gefäße dieselben Veränderungen erfahren (vgl. § 18. 2).

Konservierungsflüssigkeiten.

Zur Konservierung der roten Blutkörperchen dienen: 1. *Pacini's* Flüssigkeit: Hydrargyr. bichlorat. 2. Natr. chlorat. 4. Glycerin. 26. Aq. destill. 226. Vor der Anwendung mit 2 Teilen destillierten Wassers zu verdünnen.

2. *Hayem's* Flüssigkeit: Hydrargyr. bichlorat. 0,5. Natr. sulfuric. 5. Natr. chlorat. 1. Aq. destill. 200.

13. Osmotischer Druck. Elektrolytische Dissoziation.

Isotonie (Hyper- und Hypisotonie). Permeabilität der Erythrocyten.⁴⁹

Osmotischer Druck.

Osmotischer Druck. Wenn in einem Gefäß eine Lösung irgend einer Substanz (z. B. Rohrzuckerlösung) mit destilliertem Wasser vorsichtig überschichtet wird, so daß keine Vermischung der beiden Flüssigkeiten stattfindet, so wandern die Teilchen der gelösten Substanz (die Rohrzucker-Moleküle) — der Wirkung der Schwere entgegen — allmählich in das destillierte Wasser empor, bis eine völlig gleichmäßige Vermischung eingetreten ist (Diffusion). Sind die beiden Flüssigkeiten durch eine Membran voneinander getrennt, so hängt das weitere Verhalten von den Eigenschaften dieser Membran ab. Ist sie für das Lösungsmittel (Wasser) und die gelöste Substanz (Rohrzucker) völlig undurchgängig, so können die beiden Flüssigkeiten natürlich überhaupt in keine Beziehung zueinander treten. Ist die Membran für das Lösungsmittel und die gelöste Substanz in gleichem Maße durchgängig, so tritt natürlich Diffusion ein so, als ob keine Membran vorhanden wäre. Es kann nun aber drittens die Membran halbdurchlässig (semipermeabel) sein, d. h. durchlässig für das Lösungsmittel (Wasser), aber undurchlässig für den gelösten Körper (Rohrzucker). (Derartige Membranen können künstlich hergestellt werden; sie kommen außerdem in Pflanzen- und Tierreiche vor.) In diesem Falle werden die Moleküle des gelösten Körpers ebenfalls das Bestreben haben, in das destillierte Wasser einzudringen, aber auf ihrem Wege dahin werden sie durch die Membran, die ja für sie undurchgängig ist, aufgehalten. Sie werden daher einen Druck auf die Membran ausüben, und diesen Druck nennt man den osmotischen Druck.

Gefrierpunktserniedrigung.

Gefrierpunktserniedrigung. Der osmotische Druck einer Lösung kann direkt gemessen werden in einer Weise, deren Beschreibung hier zu weit führen würde. Indirekt wird er gemessen durch die Bestimmung der Gefrierpunktserniedrigung. Man versteht unter Gefrierpunktserniedrigung die Differenz zwischen dem Gefrierpunkt der zu untersuchenden Lösung und dem Gefrierpunkt des destillierten Wassers und bezeichnet diesen Wert mit Δ . Die Gefrierpunktserniedrigung ist dem osmotischen Druck direkt proportional; man kann aus derselben den osmotischen Druck berechnen. Häufig führt man diese Umrechnung aber gar nicht aus, sondern gebraucht die Gefrierpunktserniedrigung selbst als Ausdruck für die Größe des osmotischen Druckes.

Die Bestimmung von Δ erfolgt mit dem *Beckmann'schen* Gefrierpunkts-Bestimmungsapparat (Fig. 6). Derselbe besteht aus einem Kühlgefäß zur Aufnahme einer Kältemischung (Eis und Kochsalz), — einem in die Kältemischung eintauchenden weiten Rohr, welches als Luftmantel dient und in welchem sich, rings von Luft umgeben, — das Gefrierrohr mit der zu untersuchenden Flüssigkeit befindet. In die Flüssigkeit taucht ein Rührer zum Umrühren und ein in $\frac{1}{100}^{\circ}$ geteiltes *Beckmann'sches* Thermometer, welches beim Ablesen mittelst einer Lupe noch $\frac{1}{1000}^{\circ}$ zu schätzen gestattet. (Das Thermometer trägt an seinem oberen Ende ein Quecksilber-Reservoir; man kann mit Hilfe desselben die im Thermometer selbst befindliche Quecksilbermenge verändern und so das Thermometer innerhalb weiterer Temperaturgrenzen benutzen.) Zur Ausführung der Bestimmung gibt man die zu untersuchende Flüssigkeit in das Gefrierrohr, setzt Rührer und Thermometer ein und

versenkt es zunächst direkt in die Kältemischung. Man kühlt unter fortwährendem Rühren bis in die Nähe des zu erwartenden Gefrierpunktes ab und versetzt dann das Gefrierrohr in den Luftmantel, der eine langsame, völlig gleichmäßige Abkühlung ermöglicht. Unter fortgesetztem Rühren sinkt die Temperatur der Flüssigkeit nun zunächst unter den Gefrierpunkt, ohne daß die Flüssigkeit gefriert (Unterkühlung). Entweder von selbst oder nach Einimpfung eines kleinen Eiskrystals in die Flüssigkeit (durch das am Gefrierrohr seitlich angebrachte Ansatzrohr) tritt dann plötzlich eine Ausscheidung von Eiskrystallen ein; dabei steigt das Thermometer auf den Gefrierpunkt und bleibt auf diesem Punkt eine Zeitlang

Fig. 6.



Apparat zur Gefrierpunktniedrigung nach Beckmann. Daneben das obere Ende des Thermometers im vergrößerten Maßstabe.

steht. Die Differenz zwischen der abgelesenen Temperatur und dem Gefrierpunkt des destillierten Wassers (der jedesmal wegen vorkommender Verschiebungen desselben besonders bestimmt werden muß) ergibt die Gefrierpunktniedrigung.

Zur Vermeidung von Fehlern bei der Bestimmung sind eine Reihe von Vorsichtsmaßnahmen zu beachten: die Temperatur der Kältemischung soll nur wenig und stets um denselben Betrag unter dem zu erwartenden Gefrierpunkt liegen; die Unterkühlung darf nur gering und muß bei jedem Versuche gleich sein; das Rühren muß möglichst gleichmäßig erfolgen, vor der Ablesung muß das Thermometer durch Klopfen erschüttelt werden. Präzisionsapparate, die eine sehr große Genauigkeit der Bestimmung ermöglichen, sind von *Nernst* u. *Abegg* und *Raoult* angegeben worden.

Van't Hoff entdeckte 1887 das Gesetz, daß der osmotische Druck vollständig dem Gasdrucke gleich gesetzt werden kann; ein gelöster Stoff verhält sich in einer Lösung wie ein Gas. Ein in einem bestimmten Raunteile Wasser gelöster Stoff übt denselben osmotischen Druck aus, den er als Gasdruck ausüben würde, wenn er bei Abwesenheit des Wassers den gleichen Raum im gasförmigen Zustande erfüllte. Die Gasgesetze gelten im gleichen Sinne auch für den osmotischen Druck. Wie nach dem *Mariotteschen* Gesetz bei konstanter Temperatur der Druck eines Gases der Dichtigkeit desselben proportional ist, so ist der osmotische Druck einer Lösung bei konstanter Temperatur der Konzentration derselben proportional, d. h. eine 2-, 3-, 4- usw. %ige Lösung eines Stoffes hat den doppelten, dreifachen, vierfachen usw. osmotischen Druck (und ebenso die doppelte, dreifache, vierfache usw. Gefrierpunktniedrigung) wie eine 1%ige Lösung desselben Stoffes. Genau so, wie nach dem *Gay-Lussacschen* Gesetz der Gasdruck, wächst auch der osmotische Druck bei Erhöhung der Temperatur um je 1° um $\frac{1}{273}$ des Druckes bei 0°. Und schließlich ist, wie nach der *Avogadro'schen* Regel der Gasdruck, so auch der osmotische Druck unabhängig von der Natur der gelösten Substanz und allein bedingt von der Zahl der in Lösung befindlichen Moleküle. Löst man daher von verschiedenen Stoffen jedesmal so viel Gramm, als dem Molekulargewicht entspricht, oder ein „Mol“ (z. B. 342g Rohrzucker oder 60g Harnstoff) in demselben Volumen Wasser auf, so haben diese Lösungen denselben osmotischen Druck (und denselben Gefrierpunkt). Äquimolekulare Lösungen haben denselben osmotischen Druck (und denselben Gefrierpunkt). Die wässrige Lösung eines Stoffes, welche in 1 Liter Wasser 1 Mol des Stoffes enthält, hat — unabhängig von der Natur des Stoffes (bei Elektrolyten ist allerdings die Dissoziation zu berücksichtigen,

steht. Die Differenz zwischen der abgelesenen Temperatur und dem Gefrierpunkt des destillierten Wassers (der jedesmal wegen vorkommender Verschiebungen desselben besonders bestimmt werden muß) ergibt die Gefrierpunktniedrigung.

Zur Vermeidung von Fehlern bei der Bestimmung sind eine Reihe von Vorsichtsmaßnahmen zu beachten: die Temperatur der Kältemischung soll nur wenig und stets um denselben Betrag unter dem zu erwartenden Gefrierpunkt liegen; die Unterkühlung darf nur gering und muß bei jedem Versuche gleich sein; das Rühren muß möglichst gleichmäßig erfolgen, vor der Ablesung muß das Thermometer durch Klopfen erschüttelt werden. Präzisionsapparate, die eine sehr große Genauigkeit der Bestimmung ermöglichen, sind von *Nernst* u. *Abegg* und *Raoult* angegeben worden.

Van't Hoff entdeckte 1887 das Gesetz, daß der osmotische Druck vollständig dem Gasdrucke gleich gesetzt werden kann; ein gelöster Stoff verhält sich in einer Lösung wie

Gesetz des
osmotischen
Druckes.

s. unten) — den Gefrierpunkt — $1,85^{\circ}$; man kann danach leicht die Gefrierpunktserniedrigung einer Lösung von bekanntem Gehalt berechnen. Da z. B. eine Lösung von 60 g Harnstoff in 1 Liter = 6% die Gefrierpunktserniedrigung $1,85$ hat, so beträgt für eine 1%ige Harnstofflösung $\Delta = 0,3$. Vergleicht man Lösungen verschiedener Stoffe von gleichem Prozentgehalt untereinander, so bewirken natürlich Stoffe von höherem Molekulargewicht eine geringere Erniedrigung des Gefrierpunkts, als Stoffe von kleinem Molekulargewicht. Die Eiweißstoffe erniedrigen wegen ihrer außerordentlichen Molekulargröße daher den Gefrierpunkt überhaupt kaum in merklicher Weise.

Elektro-
lytische
Dissoziation.

Elektrolytische Dissoziation. Eine Ausnahme von dem zuletzt angeführten Gesetz scheinen zunächst die wässrigen Lösungen der Säuren, Basen und Salze zu machen; der osmotische Druck der Lösungen dieser Stoffe ist nämlich viel höher, als sich nach ihrem Molekulargewicht berechnen würde. Dieses Verhalten erklärt sich aber auf Grund der von Arrhenius aufgestellten Theorie der elektrolytischen Dissoziation. Danach befinden sich in den Lösungen derjenigen Stoffe, welche den elektrischen Strom leiten (Elektrolyte), die Moleküle des Stoffes nicht als solche in Lösung, sondern sind zu einem gewissen Teil in ihre elektrisch geladenen Ionen gespalten, so z. B. ist NaCl in elektropositive Na-Ionen und elektronegative Cl-Ionen, Na_2CO_3 in elektropositive Na-Ionen und elektronegative CO_3 -Ionen dissoziiert. Je verdünnter eine Lösung ist, um so mehr sind die Moleküle des gelösten Stoffes in ihre Ionen dissoziiert. Die nicht dissoziierten Moleküle sind bei der Leitung des elektrischen Stromes nicht beteiligt; daher leiten Lösungen von Rohrzucker, Harnstoff usw., welche bei der Lösung keine Zerlegung in Ionen erfahren, den elektrischen Strom nicht. Die Leitung des elektrischen Stromes erfolgt nur durch die Ionen und geschieht um so besser, je mehr Ionen in der Flüssigkeit vorhanden sind. Die Bestimmung der elektrischen Leitfähigkeit einer Lösung gibt daher ein Maß für die in der Flüssigkeit vorhandenen dissoziierten Ionen. Die Ionen verhalten sich nun hinsichtlich des osmotischen Druckes wie Moleküle. Löst man daher z. B. 58,5 g (das Molekulargewicht) NaCl in 1 l Wasser, so hat die Flüssigkeit nicht denselben osmotischen Druck (und Gefrierpunkt) wie etwa eine Harnstofflösung von 60 g Harnstoff im Liter, sondern fast den doppelten; denn bei dieser Konzentration sind fast alle Kochsalzmoleküle in die Ionen dissoziiert.

Osmotische
Er-
scheinungen
an Pflanzen-
zellen.

An lebenden Zellen hat zuerst *de Vries* (1884) osmotische Erscheinungen beobachtet, und zwar an Pflanzenzellen. Die Membran der Pflanzenzellen ist für Wasser und Salze durchgängig, die der Membran anliegende Protoplasmaschicht nur für Wasser, nicht für Salze. Bringt man nun Pflanzenzellen in destilliertes Wasser oder stark verdünnte Salzlösungen, so ist der osmotische Druck im Innern der Pflanzenzelle stärker; die Zelle quillt unter gleichzeitigem Eintritt von Wasser in dieselbe. Bringt man die Zelle dagegen in konzentrierte Salzlösungen, so ist der osmotische Druck dieser Salzlösungen größer als der in der Zelle; die Zelle schrumpft daher unter gleichzeitigem Austritt von Wasser aus derselben, der Zelleib zieht sich dabei von der Membran zurück: Plasmolyse. Je konzentrierter die Salzlösung ist, um so stärker ist natürlich die Plasmolyse. Bestimmt man für verschiedene Salzlösungen diejenige Konzentration, welche gerade die ersten Zeichen der Plasmolyse hervorruft, so ergibt sich, daß das solche Lösungen sind, welche den gleichen osmotischen Druck (und gleichen Gefrierpunkt) haben. Solche Lösungen nennt man isotonisch.

Osmotisches
Verhalten
der roten
Blut-
körperchen.

Von tierischen Zellen sind auf ihr osmotisches Verhalten zuerst die roten Blutkörperchen von *Hamburger*⁵⁰ untersucht worden, nach ihm von *Koepe*⁵¹, *Hedin*⁵², *Gryns*⁵³ u. a. Die roten Blutkörperchen verhalten sich den Lösungen gewisser Salze gegenüber so, als ob sie von einer Membran umgeben wären, die für Wasser durchgängig, für das betreffende Salz undurchgängig ist. Für solche Salzlösungen gibt es eine Konzentration, bei der die roten Blutkörperchen weder schrumpfen noch quellen, sondern ihr Volumen unverändert behalten; eine solche Lösung ist z. B. eine 0,9% NaCl-Lösung. Diese ist daher für die roten Blutkörperchen des Menschen (und der Säugetiere) als „physiologische Kochsalzlösung“ zu bezeichnen (für Froschblutkörperchen ist es eine 0,6% NaCl-Lösung). Eine 0,9% NaCl-Lösung hat denselben osmotischen Druck (und denselben Gefrierpunkt) wie das Plasma des Blutes und wie der flüssige Inhalt der roten Blutkörperchen; sie ist mit diesen Flüssigkeiten isotonisch. In Kochsalzlösungen höherer Konzentration (Hyperisotonie) geben die roten Blutkörperchen Wasser ab und schrumpfen; in Kochsalzlösungen geringerer

Konzentration (Hypisotonie) quellen sie unter Wasseraufnahme. Diese Änderungen des Volumens der roten Blutkörperchen in Salzlösungen verschiedener Konzentrationen können mit dem Hämatokriten (vgl. pag. 37) nachgewiesen werden. Hat die Quellung einen gewissen Grad erreicht, so platzt die Membran, das Hämoglobin trennt sich vom Stroma und löst sich in der umgebenden Flüssigkeit: das Blut wird lackfarbig.

Die roten Blutkörperchen sind aber keineswegs für alle Substanzen undurchlässig, sondern für eine Reihe von Stoffen vollständig durchlässig: Permeabilität der roten Blutkörperchen. Diese Substanzen muß man unterscheiden in solche, welche für die roten Blutkörperchen giftig, und solche, welche nicht giftig sind. Zu den letzteren gehört z. B. der Harnstoff. Für diesen sind die roten Blutkörperchen völlig durchlässig; Harnstoff, zu Blut hinzugesetzt, verteilt sich gleichmäßig auf Blutkörperchen und Plasma. Daraus ergibt sich, daß der Harnstoff in seinen Lösungen überhaupt keinen osmotischen Druck auf die roten Blutkörperchen ausüben kann, da diese ja seinem Eindringen keinen Widerstand entgegensetzen. In Harnstofflösungen jeder Konzentration verhalten sich daher die roten Blutkörperchen wie in destilliertem Wasser: sie lassen das Hb austreten. Fügt man dagegen Harnstoff etwa zu einer Kochsalzlösung, welche an sich die roten Blutkörperchen unverändert läßt, so bleiben dieselben nach wie vor unverändert: der Harnstoff ist also an sich nicht giftig. Ganz anders verhält sich eine Gruppe von Stoffen, als deren Typus das Ammoniumchlorid gelten kann. Für diese sind die roten Blutkörperchen durchlässig, zugleich aber wirken diese Stoffe auch direkt giftig auf die roten Blutkörperchen. Sie bewirken daher auch dann die Auflösung derselben, wenn man sie z. B. zu einer Kochsalzlösung hinzufügt, die an sich für die roten Blutkörperchen indifferent ist.

Permeabilität.

Es besteht schließlich aber auch eine Permeabilität der roten Blutkörperchen für gewisse Ionen. So sind die roten Blutkörperchen zwar völlig undurchlässig für die elektropositiven K- und Na-Ionen der Alkalisalze, dagegen durchlässig für die elektronegativen Säure-Ionen: CO_3 , Cl , NO_3 , SO_4 u. a. Es kann aber ein Eindringen von Ionen in die roten Blutkörperchen nur stattfinden, wenn zu gleicher Zeit ein Austritt gleichwertiger Ionen aus den roten Blutkörperchen erfolgt. Bringt man z. B. CO_2 -haltige rote Blutkörperchen in die Lösung eines Alkalisalzes, so treten CO_3 -Ionen aus den roten Blutkörperchen in die Salzlösung über, zugleich aber Säure-Ionen der Salzlösung (Cl , NO_3 , SO_4) in die roten Blutkörperchen hinein. Dabei wird die Salzlösung (durch Na_2CO_3) alkalisch.

Permeabilität für Ionen.

Die Permeabilität der Membran der roten Blutkörperchen für gewisse Stoffe, ihre Undurchgängigkeit für andere Stoffe hängt nach *Ocerton*⁵⁴ von dem Gehalt der Membran an Lipoiden (vgl. pag. 21) ab; in der Tat sind in dem Stroma der roten Blutkörperchen Cholesterin und Lecithin in verhältnismäßig großer Menge gefunden worden (§ 23). Diejenigen Stoffe, welche lipoid-löslich sind, vermögen die Membran zu durchdringen, für die lipoid-unlöslichen ist sie undurchgängig.

Der Gefrierpunkt des menschlichen Blutes liegt bei $-0,56^\circ$; er zeigt nur geringfügige Schwankungen [$0,54$ — $0,58^\circ$ (*Strauss*⁵⁵)]. Unter den verschiedenartigsten Einflüssen hat das Blut die Fähigkeit, seine molekulare Konzentration (deren Ausdruck ja der Gefrierpunkt ist, s. o.) unverändert zu erhalten. Transfundiert man einem Tiere Salzlösungen in das Gefäßsystem, so werden die fremdartigen Substanzen sehr schnell aus dem Blute in die Gewebe deponiert, respektive durch die Nieren ausgeschieden; außerdem tritt Wasser aus den Geweben in das Blut: auf diese

Gefrierpunkt des Blutes.

Weise wird die veränderte molekulare Konzentration sehr bald zur Norm zurückgeführt.

Pathologisches. So erklärt es sich auch, daß unter pathologischen Bedingungen stärkere Veränderungen des Blutgefrierpunktes meist nicht beobachtet werden; bei chronischen Nierenleiden mit Insuffizienz der Nierentätigkeit und besonders bei urämischen Kranken wird eine Steigerung der Gefrierpunktserniedrigung über 0,6° beobachtet. Bei fieberhaften Krankheiten ist dagegen die Gefrierpunktserniedrigung geringer als normal (Kümmel¹⁶, Cohn⁵⁷, Neudörffer⁵⁸).

14. Auflösung der roten Blutkörperchen, Hämolyse.⁵⁹

Hämolyse durch: Die Auflösung der roten Blutkörperchen, die Trennung von Hämoglobin und Stroma (Hämolyse) kann durch eine große Zahl sehr verschiedenartiger Einwirkungen herbeigeführt werden; das Hämoglobin löst sich dabei in der umgebenden Flüssigkeit und das vorher deckfarbige Blut wird lackfarbig. Gemeinsam scheint allen diesen Einwirkungen zu sein, daß sie, mechanisch oder chemisch, die roten Blutkörperchen schwer schädigen und ihre Lebensfähigkeit aufheben.

Nach Koeppe⁶⁰ sind die roten Blutkörperchen von einer halbdurchlässigen Wand umgeben; diese Wand besteht aus fettähnlichen Stoffen (Lipoiden, vgl. pag. 21) oder enthält solche: Zerstörung oder schon Verletzung dieser halbdurchlässigen Wand macht das Blut lackfarbig. In dieser Weise wirken die folgenden Momente:

Wärme, 1. Wärme. Erwärmen des Blutes über 65—68° hat Auflösung der roten Blutkörperchen zur Folge (vgl. pag. 40), indem die fettähnliche Wand schmilzt.

destilliertes Wasser, 2. Zusatz von destilliertem Wasser im Überschuß (vgl. pag. 33). Der gewaltige Unterschied des osmotischen Druckes innerhalb und außerhalb der roten Blutkörperchen bringt diese zum Aufquellen und bewirkt schließlich Platzen der halbdurchlässigen Wand.

Wird Blut mit viel destilliertem Wasser versetzt, so sind die Stromata unter dem Mikroskop ohne weiteres nicht sichtbar, sie können aber durch Zusatz von Methylviolettlösung gefärbt und sichtbar gemacht werden (Koeppe⁶⁰).

Wiederholtes Gefrieren und Auftauen des Blutes wirkt ebenfalls hämolytisch. Beim Gefrieren friert reines Wasser aus; beim Auftauen der entstandenen Eiskristalle wirkt also, wenn auch nur für kurze Zeit, reines Wasser auf die Blutkörperchen ein und bringt sie infolge der Differenz des osmotischen Druckes zum Platzen.

Eine rein mechanische Zerstörung der Wand der roten Blutkörperchen kann auch durch Verreiben mit Seesand erreicht werden; bei nachträglicher Behandlung des Breies mit isotonischen Flüssigkeiten findet Lösung des Hämoglobins statt (Rywoosch⁶¹).

fettlösende Stoffe, 3. Fettlösende Stoffe (Äther, Chloroform, Aceton, Alkohol usw.) wirken hämolytisch, indem sie die fetthaltige Wand der roten Blutkörperchen auflösen. Außer einer bestimmten Konzentration des hämolytischen Agens ist für die Wirkung eine bestimmte Temperatur notwendig, unter dieser ist das hämolytische Agens an sich unwirksam (Koeppe⁶⁰). Umgekehrt können aber auch Stoffe, welche selbst in den Lipoiden der Membran der roten Blutkörperchen löslich sind, infolge dieser Eigenschaft in die Membran eindringen, sie schädigen und so Hämolyse herbeiführen. Auf diese Weise bewirken Seifen, Fettsäuren, die ungesättigten, z. B. Ölsäure (Faust u. Tallqvist⁶²), aber auch die gesättigten, z. B. Palmitinsäure (Shimazono⁶³), ferner Lipide, wie das Lecithin, Hämolyse. Diese Stoffe können auch durch ihre Einwirkung auf die Wand der roten Blutkörperchen die Wirkung anderer Substanzen, die an sich nicht oder wenig

hämolytisch wirksam sind, fördern, diese Stoffe „aktivieren“ (vgl. die Wirkung des Lecithins auf Kobragift, pag. 47).

In diese Gruppe gehört auch die hämolytische Wirkung der Galle und gallensauren Salze sowie der sogenannten Saponinsubstanzen (*Kobert*⁶⁴). — Die Wirkung der hämolytischen Substanzen dieser Gruppe wird durch Cholesterin gehemmt (*Jahson-Blohm*⁶⁵).

4. Säuren und Basen wirken lösend auf rote Blutkörperchen; das Wirksame dabei sind die H- resp. OH-Ionen (vgl. pag. 34). Für den Eintritt der Wirkung ist notwendig eine genügende Konzentration der H- resp. OH-Ionen, eine bestimmte Temperatur und schließlich eine gewisse Zeit der Einwirkung. Nach *Koepp*⁶⁶ handelt es sich bei der Wirkung der H-Ionen um eine katalytische Spaltung, bei der Wirkung der OH-Ionen um eine Verseifung der fettähnlichen Substanz in der Wand der roten Blutkörperchen.

Säuren und
Basen,

5. Durch elektrische Einwirkungen werden rote Blutkörperchen aufgelöst. Konstante Ströme, Induktionsströme, Wechselströme wirken vorwiegend durch Erhitzung und elektrolytische Zersetzung (*Rollett*⁶⁷, *Hermann*⁶⁷, *Cremer*⁶⁸, *Drschewitzky*⁶⁹). Entladungen von Leydener Flaschen, Kondensatoren wirken dagegen durch eine nicht näher bekannte elektrische Einwirkung auf die roten Blutkörperchen (diese kann durch Zusatz von Salzlösungen verhindert werden, nicht jedoch durch Zusatz von Zuckerlösungen) (*Kollett*⁶⁴).

elektrische
Ein-
wirkungen.

Eine große Gruppe hämolytisch wirkender Substanzen (Hämolysine im engeren Sinne) nimmt gegenüber den bisher erwähnten eine Sonderstellung ein; sie ähneln in ihrem Verhalten durchaus den giftigen Stoffwechselprodukten gewisser Bakterien, den sogenannten Toxinen; es sind ebenfalls äußerst labile Substanzen; sie veranlassen, in den Tierkörper eingeführt, die Bildung von Schutzstoffen, sogenannten Antikörpern: Antihämolysinen, ebenso wie die Toxine die Bildung von Antitoxinen auslösen, die ihre Wirkung aufheben; und ihre Wirkung ist streng spezifisch (s. pag. 46).

Hämolysine.

Die Bildung und Wirkung der Antitoxine erklärt sich nach der von *Ehrlich*⁷⁰ aufgestellten Seitenkettentheorie, die auch für das Verständnis der Wirkung der Hämolysine und Antihämolysine von grundlegender Bedeutung geworden ist, in folgender Weise. Nach *Ehrlich* hat man an dem lebenden Protoplasma zu unterscheiden den Leistungskern, der das eigentliche vitale Zentrum darstellt, und zahlreiche, an diesem sitzende Seitenketten oder Rezeptoren, die den einzelnen Funktionen der Zelle, so z. B. vor allem auch der Ernährung derselben, dienen. Die Seitenketten oder Rezeptoren sind Atomkomplexe im Molekül des Protoplasmas, die infolge ihrer chemischen Konfiguration imstande sind, andere Substanzen, z. B. Nahrungsstoffe, aber auch Toxine chemisch zu binden, zu verankern; sie verbinden sich dabei mit bestimmten Atomgruppen der zu bindenden Stoffe, die als „haptophore Gruppen“ bezeichnet werden. Die Bindung zwischen der haptophoren Gruppe eines Nahrungsstoffes oder eines Toxins und den dazu passenden Rezeptoren der Zelle ist die Vorbedingung für die gegenseitige Einwirkung. Findet also ein Toxin, in einen Organismus eingeführt, dort keine für dasselbe passenden Rezeptoren, so vermag es auch nicht giftig auf denselben zu wirken, der Organismus ist „immun“ für das betreffende Toxin (natürliche Immunität). Am Toxin hat man von der haptophoren Gruppe, welche nur die Bindung an den Receptor der Zelle vermittelt, streng zu unterscheiden diejenige Gruppe, welche nach erfolgter Bindung die eigentliche Giftwirkung ausübt; sie wird als toxophore Gruppe bezeichnet.

Ehrliche
Seitenketten-
theorie.

Wird ein Toxin in einen für dasselbe empfindlichen Organismus in einer Menge eingeführt, die nicht den Tod bedingt, so wird es also an die passenden Rezeptoren der Zellen gebunden. Dadurch werden diese aber für ihre Aufgaben, z. B. Nahrungsstoffe zu binden, außer Funktion gesetzt. Der Leistungskern bildet nun zum Ersatz derselben neue Rezeptoren; diese Neubildung geht aber über den etwa gerade notwendigen Ersatz hinaus und führt zu einer Überproduktion von Rezeptoren, die schließlich am Protoplasma nicht mehr Platz finden und in die Blutbahn abgestoßen werden. Diese frei in der Blutbahn befindlichen Rezeptoren sind die Antitoxine; sie vermögen die Toxine vermittelt ihrer haptophoren Gruppe zu binden und dadurch vom Protoplasma abzuhalten (künstliche Immunität). Derselbe Körper also, der, solange er als Receptor am Protoplasma sitzt, die Vorbedingung der Giftwirkung ist, stellt, wenn er sich frei in der Blutflüssigkeit befindet, die Ursache der antitoxischen Wirkung dar.

Nach der *Ehrlichschen* Theorie kommt auch die Wirkung der Hämolsine ebenso zustande, wie die der Toxine: die roten Blutkörperchen besitzen Receptoren, welche sich mit der haptophoren Gruppe der Hämolsine verbinden und so deren Wirkung auf das Blutkörperchen vermitteln.

Hämolsine
des Blut-
serums.

Hämolsine des Blutserums. Das normale Blutserum vieler Tiere hat die Eigenschaft, die Blutkörperchen einer anderen Art aufzulösen, so löst z. B. Hundeserum und Froschserum die Blutkörperchen des Kaninchens (*Landois*⁷¹). Diese hämolytische Fähigkeit des Blutserums, die normal nur in verhältnismäßig geringem Maße vorhanden ist, kann aber künstlich stark gesteigert oder bei einem Tier, dessen Serum an sich nicht hämolytisch wirkt, hervorgerufen werden durch Immunisierung eines Tieres mit den Erythrocyten einer anderen Art (*Bordet*⁷²). Injiziert man einem Tiere (z. B. einem Meerschweinchen) defibriniertes Blut einer anderen Tierart (z. B. Kaninchenblut) mehrmals intraperitoneal (oder subcutan oder intravenös), so bekommt das Blutserum des so vorbehandelten Tieres die Fähigkeit, die Blutkörperchen der Tierart, die zur Injektion benutzt waren, aufzulösen: spezifische Wirkung, Spezifität, aber nicht die einer anderen Tierart (das Blutserum des vorbehandelten Meerschweinchens löst nachher Kaninchenblutkörperchen, aber nur diese, nicht die einer anderen Art).

Sehr stark hämolytisch auf Kaninchenblutkörperchen wirkt das Aalserum (*Camus* u. *Gley*⁷³).

Der tierische Organismus hat ganz allgemein die Fähigkeit, gegen fremdartiges Material, das in ihn eingeführt wird, spezifische Antikörper zu bilden. So können auch durch Einführung anderer Zellen (Flimmerepithelien, Spermatozoen, Leukocyten, Leberzellen usw.) Substanzen produziert werden, welche diese Zellen lösen: Cytolysine. Bei Einführung von Bakterien entstehen so die Bakteriolsine.

Zur Erzeugung von Hämolsinen genügt die Injektion außerordentlich geringer Mengen des fremdartigen Blutes. *Sachs*⁷⁴ erzeugte beim Kaninchen Hämolsine noch durch intravenöse Injektion von nur 0,125 cm³ Ochsenblut, *Friedberger* u. *Dorner*⁷⁵ sogar durch Injektion einer Erythrocytenmenge von 1—1,5 mg einer 5%igen Blutaufschwemmung.

Amboceptor.

Komplement.

Die Hämolsine des Blutserums (sowohl die im normalen Serum vorhandenen, wie die durch Immunisierung erzeugten) bestehen nun aus zwei Substanzen: die eine Substanz ist verhältnismäßig widerstandsfähig gegen äußere Einflüsse, verträgt vor allem eine Erwärmung auf ca. 55° (sie ist thermostabil), sie wird als Amboceptor bezeichnet; die andere Substanz ist leicht zerstörbar, so besonders durch Erwärmung auf 55° (sie ist thermolabil), sie wird als Komplement bezeichnet. Bei der Immunisierung entsteht neu nur der Amboceptor. Das Komplement ist dagegen schon im Serum auch des nicht immunisierten Tieres vorhanden; es kann aber auf die roten Blutkörperchen nicht eher wirken, als bis es durch Vermittlung des Amboceptors an dieselben gebunden wird.

Inakti-
vierung.
Reakti-
vierung.

Beispiel: Das normale Serum des Meerschweinchens löst nicht die Blutkörperchen des Kaninchens; es enthält nur Komplement, keinen Amboceptor. Wird ein Meerschweinchen durch Injektion mit Kaninchenblut vorbehandelt, so enthält das Immunserum nunmehr außer dem Komplement auch den durch die Immunisierung entstandenen Amboceptor; es wirkt daher hämolytisch. Wird dieses Immunserum $\frac{1}{2}$ Stunde auf 55° erhitzt, so verliert es seine hämolytische Wirkung, es wird inaktiviert, weil das Komplement zerstört worden ist; es enthält nur noch Amboceptor. Es kann aber durch Zusatz normalen Meerschweinchenserums reaktiviert werden. Normales Meerschweinchenserum enthält Komplement, aber keinen Amboceptor; inaktiviertes Immunserum enthält Amboceptor, aber kein Komplement: jedes für sich ist daher unwirksam, gemischt wirken sie dagegen hämolytisch, weil in der Mischung die beiden wirksamen Substanzen vorhanden sind.

Der Unterschied im Verhalten von Amboceptor und Komplement gegenüber der Wärme ist allerdings nicht durchgängig vorhanden; es gibt auch sowohl thermolabile Amboceptoren, als auch thermostabile Komplemente.

Nach der *Ehrlichschen* Theorie besitzt der Amboceptor zwei haptophore Gruppen (daher der Name Amboceptor); mittelst der einen haptophoren Gruppe vereinigt er sich

mit der entsprechenden haptophoren Gruppe des Blutkörperchens, diese Gruppe des Amboceptors wird deswegen als cytophile Gruppe bezeichnet. Mittelst der anderen haptophoren Gruppe, der sogenannten komplementophilen Gruppe, bindet der Amboceptor die entsprechende Gruppe des Komplements. Auch das Komplement besitzt zwei voneinander getrennte Gruppen: eine haptophore, durch die es sich mit der komplementophilen Gruppe des Amboceptors verbindet, und eine spezifische, die hämolytische Wirkung bedingende Gruppe, die sogenannte zymotoxische (entsprechend der toxophoren Gruppe der Toxine).

Durch Vorbehandlung mit Blutkörperchen derselben Art können auch Hämolsine erzeugt werden, welche die Blutkörperchen von anderen Angehörigen derselben Art auflösen imstande sind, sogenannte Isolsysine. Niemals dagegen gelingt es, Hämolsine zu gewinnen, welche die eigenen Blutkörperchen des Tieres auflösen (Autolsysine). — Nach Maragliano⁷⁰ soll bei zahlreichen Krankheiten das Serum die eigenen Erythrocyten zugrunde richten.

Isolsysine.

Durch Immunisierung mit hämolytischem Serum kann man Anti-hämolsine erzeugen, welche die Wirkung der Hämolsine aufheben.

Antihämolsine.

Da das Hämolsin aus Amboceptor und Komplement besteht, die drei haptophore Gruppen besitzen, zwei am Amboceptor und eine am Komplement, so sind je nach der Art der Wirkung drei verschiedene Antikörper denkbar: zwei, welche die eine oder die andere haptophore Gruppe des Amboceptors binden: Antiamboceptoren, und außerdem ein Antikörper, welcher die haptophore Gruppe des Komplements bindet: Antikomplement.

Den Hämolsinen nahe stehen die Agglutinine, welche Agglutination der roten Blutkörperchen bewirken (es gibt auch Agglutinine, welche im gleichen Sinne auf Bakterien wirken). Man versteht unter Agglutination eine Verklumpung der Zellen untereinander zu Haufen, die mikroskopisch erkannt werden kann, aber auch das makroskopische Verhalten verändert: größere Senkungsgeschwindigkeit der zusammengeballten Blutkörperchen, Undurchgängigkeit durch Papierfilter. Solche Agglutinine sind gewisse giftige Substanzen pflanzlichen Ursprungs, Phytalbumosen (Kobert⁷¹): Ricin aus den Samen von *Ricinus communis*, Abrin aus den Samen von *Abrus precatorius* u. a. Auch im normalen Serum sind Agglutinine vorhanden oder können durch Immunisierung in dem Serum erzeugt werden. Die Agglutinine des Serums ertragen ein Erhitzen auf 60°, sie finden sich daher noch im inaktivierten hämolytischen Serum.

Agglutinine.

Hämolytisch wirken auch gewisse tierische Gifte, so z. B. das Gift von Bienen, Spinnen, Kröten und Schlangen. Vom Schlangengift ist erwiesen, daß es ebenso wie die Hämolsine des Blutserums die Auflösung der Blutkörperchen durch ein Zusammenwirken zweier Substanzen herbeiführt: das Schlangengift selbst ist dabei der Amboceptor, im Sinne des Komplements wirkt das Lecithin (Kyes⁷²). Der Amboceptor des Schlangengiftes, z. B. des Kobragiftes, vereinigt sich dabei mit dem Lecithin zu einer neuen Verbindung, dem Kobralecithid, welches sich durch seine Löslichkeitsverhältnisse sowohl von dem ursprünglichen Kobragift, als auch von dem Lecithin unterscheidet; das Kobralecithid kann rein dargestellt werden. — Die Hämolyse durch Kobragift und Lecithin wird durch Cholestearin stark gehemmt.

Hämolsine tierischer Gifte.

Die Stoffwechselprodukte zahlreicher Bakterien wirken hämolytisch, z. B. von Tetanusbacillen, Choleravibrien, Typhusbacillen, Colibacillen, Staphylocokken u. a. Im normalen Serum mancher Tiere sind Antikörper dieser Hämolsine vorhanden, durch Immunisierung von Tieren mit Hämolsinen können sie künstlich erzeugt werden. Dabei entspricht einem bestimmten Hämolsin auch stets ein bestimmter Antikörper, der nur die Wirkung des entsprechenden Hämolsins aufhebt, nicht aber die anderer Hämolsine. So schützt z. B. das durch künstliche Immunisierung von Kaninchen mit Staphylolysin (Hämolsin der Staphylocokken) erhaltene Antistaphylolysin Kaninchenblutkörperchen nur gegen die Wirkung des Staphylolysin, aber nicht gegen die des Tetanolysin (Hämolsin der Tetanusbacillen).

Bakteriohämolsine.

Die roten Blutkörperchen besitzen gegenüber hämolytischen Momenten einen bestimmten Grad von Widerstandsfähigkeit (Resistenz). Diese Widerstandsfähigkeit ist verschieden bei verschiedenen Tieren, hängt aber auch ab von der Art des angewendeten hämolytischen Agens; eine Blutart ist z. B. um so weniger resistent gegen Saponin, je resistenter sie gegen Wasser ist (Rybcosch⁷³). Die Blutkörperchen desselben Individuums

Widerstandsfähigkeit der roten Blutkörperchen gegen Hämolyse.

haben einen verschiedenen Resistenzgrad gegen hydrolytische Momente (osmotische Einflüsse, Saponin); zwischen den am meisten resistenten, welche sich erst in 0,3% NaCl-Lösung auflösen, und den am wenigsten resistenten, welche schon von einer 0,6%igen NaCl-Lösung aufgelöst werden, gibt es alle möglichen Übergangsstufen (*Lang*⁸⁰). Gegen Saponin sind jüngere Blutkörperchen resistenter als ältere (*Handovsky*⁸¹), ebenso sind embryonale Blutkörperchen den meisten hämolytischen Einflüssen gegenüber resistenter als die des erwachsenen Tieres (*Ryvosch*⁷⁹).

Bei Ikterus, Infektion, Magencarcinom ist die Resistenz der roten Blutkörperchen gegen hypotonische NaCl-Lösungen erhöht (*Lang*⁸⁰), die Resistenz gegen Saponin bleibt dabei jedoch unverändert (*Port*⁸²). Bei perniziöser Anämie scheinen die neugebildeten roten Blutkörperchen eine besonders geringe Widerstandsfähigkeit gegen die ursächlich wirkenden Schädlichkeiten zu besitzen.

Das Hämoglobin vermag seine Aufgaben im Körper nur so lange zu erfüllen, als es an die roten Blutkörperchen gebunden ist. Kommt es zu einer Auflösung von roten Blutkörperchen und Übertritt von Hämoglobin ins Plasma (Hämoglobinämie), so wird das Hämoglobin ausgeschieden: zunächst nimmt die Leber das Hämoglobin auf und verwandelt es in Gallenfarbstoffe; genügt das nicht, um das freie Hämoglobin aus dem Kreislauf zu entfernen, so scheiden es die Nieren aus: Hämoglobinurie. Bei der paroxysmalen Hämoglobinurie kommt es aus noch nicht näher bekannten Ursachen anfallsweise zur Auflösung von roten Blutkörperchen und Hb-Ausscheidung im Harn.

15. Form, Größe und Zahl der Erythrocyten verschiedener Tiere.

Wirbeltiere.
Gestalt.

Die Säugetiere — haben kreisrunde Blutkörperchen ohne Kern wie der Mensch, nur von verschiedener Größe. Eine Ausnahme machen Kamel, Lama, Alpaka und deren Verwandte; diese haben länglich-elliptische Blutkörperchen ohne Kern. Die Vögel, Reptilien, Amphibien und Fische haben länglich-elliptische Blutkörperchen mit Kern; eine Ausnahme unter den Fischen machen die Cyclostomen, welche kreisrunde Blutkörperchen, aber mit Kern haben.

Größe.

Größe ($\mu = 0,001 \text{ mm}$)			
der kreisrunden Blutkörperchen		der elliptischen Blutkörperchen	
		kleiner Durchmesser	großer Durchmesser
Elefant	9,4 μ	Lama	4,2 μ 7,5 μ
Rind	8,0 "	Taube	6,5 " 14,7 "
(Mensch)	7,5 "	Frosch	16,3 " 23,0 "
Hund	7,2 "	Triton	19,5 " 29,3 "
Kaninchen	7,16 "	Proteus	35,6 " 58,2 "
Katze	6,2 "	Die Körperchen des Lurches Amphiuma sind noch gegen ein Drittel größer als die des Proteus.	
Pferd	5,58 "		
Schaf	5,0 "		
Ziege	4,25 "		
Moschustier	2,5 "		

Zahl.

Unter den Vertebraten — hat Amphioxus farbloses Blut. Die größeren Blutkörper vieler Amphibien sind mit bloßem Auge sichtbar. Je größer die Blutzellen sind, um so geringer muß die Zahl und die gesamte Oberfläche derselben in einem Volumen Blut sein. Nur bei den Vögeln ist trotz der bedeutenderen Größe der Körper ihre Zahl doch relativ größer als in den anderen Klassen der Vertebraten. In 1 mm^3 hat das Lama 13 186 000, die Katze 9 900 000, das Pferd 7 400 000, Affe, Kaninchen, Hund über 6 000 000, der Buchfink 3 600 000, die Eidechse 1 292 000, der Frosch 408 900, Proteus 33 600 Blutkörperchen. Im Winterschlaf sah *Vierordt* beim Marmeltiere die Zahl von 7 Millionen auf 2 Millionen in 1 mm^3 abnehmen.

Wirbellose.

Die Wirbellosen⁸³ — besitzen entweder farbloses Blut mit farblosen Zellen oder gefärbtes (rotes, violettes, bräunliches, grünes, blaues) Blut; in letzterem Falle kann der

Farbstoff in der Blutflüssigkeit gelöst sein (der Regenwurm, die Larve der großen Stechmücke z. B. haben rotes hämoglobinhaltiges Plasma und farblose Zellen) oder an Zellen gebunden vorkommen. Es sind eine Reihe verschiedenartiger Farbstoffe im Blute der Wirbellosen aufgefunden worden. Das Hämoglobin kommt weit verbreitet vor bei den Würmern und den niederen Crustaceen. Andere respiratorische Farbstoffe sind: das Echinochrom (rot) der Echinodermen, das Chlorocruorin (grün) und Hämerithrin (rot) der Würmer, das Häemocyanin (blau) der Mollusken und Crustaceen. Das Häemocyanin ist ein kupferhaltiger, O-bindender Farbstoff, es ist von Henze⁸⁴ krystallisiert erhalten worden. Er vermag nur $\frac{1}{4}$ so viel Sauerstoff wie Hämoglobin zu binden; das arterielle, O-haltige Blut ist blau, das venöse farblos (vgl. Kobert⁸⁵, Winterstein⁸⁶). In den Blutkörperchen des Blutes der Ascidien fand Henze⁸⁷ ein Chromogen, das Vanadium enthält; dieses Chromogen nimmt jedoch keinen Sauerstoff auf. Die Blutkörperchen der Ascidien enthielten außerdem 3% freie Schwefelsäure. — Im Blute einiger Mollusken und Tunicaten sollen auch respiratorische, sauerstoffbindende Körper ohne besondere Färbung vorkommen, sogenannte Achroglobine.

16. Entstehung und Untergang der roten Blutkörperchen.⁸⁸

Entstehung der roten Blutkörperchen.

Embryonale Entwicklung. Im Embryo entstehen die ersten roten Blutkörperchen in den sogenannten Blutinseln des Gefäßhofes. Die zuerst als solide Stränge angelegten Blutgefäße erhalten durch Eindringen von Flüssigkeit einen Hohlraum im Innern, in welchen von der Wand her Haufen locker miteinander verbundener kugelliger Zellen hineinragen. Diese Zellen, die zunächst noch einen Kern enthalten und größer als die fertigen Erythrocyten sind, wandeln sich in rote Blutkörperchen um, indem Blutfarbstoff in ihnen auftritt, lösen sich von den Zellhaufen ab und gelangen so in die Flüssigkeit im Innern der Gefäße; sie vermehren sich weiterhin durch Teilung.

Im weiteren Verlaufe der embryonalen Entwicklung wird die Bildung der roten Blutkörperchen in bestimmten Organen lokalisiert; als solche kommen in Betracht die Leber, später die Milz, die Lymphdrüsen, endlich das rote Knochenmark. In den letzten zwei Dritteln der Embryonalentwicklung (beim Rind und Schaf) ist schon das Knochenmark (neben der weniger wichtigen Milz) das hauptsächlichste Blutbildungsorgan. Nach Eintritt des Knochenmarks in die Reihe der Blutbildungsorgane geht die Bedeutung der Leber für die Blutbildung zurück (Jost⁸⁹).

Aus den stets zuerst kernhaltigen Blutkörperchen des Embryo (Erythroblasten) entstehen erst im späteren Verlaufe des Embryonallebens die charakteristisch gestalteten und zugleich kernlosen. Beim menschlichen Embryo sind in der 4. Woche nur kernhaltige Körperchen vorhanden; im 3. Monat beträgt ihre Zahl nur noch gegen $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{8}$ aller Erythrocyten, am Ende des Fötallebens trifft man normalerweise im strömenden Blute keine kernhaltigen Blutkörperchen mehr an; sie finden sich nun nur noch in den blutbildenden Organen.

Im extrauterinen Leben werden die roten Blutkörperchen in besonderen blutbildenden Organen gebildet, und zwar ist bei den geschwänzten Amphibien und Fischen die Milz, bei allen übrigen Vertebraten das rote Knochenmark der Bildungsherd (Bizzozero⁹⁰ 1866, Neumann⁹¹). Hier entstehen die roten Blutkörperchen aus kernhaltigen Zellen, den „Erythroblasten“; der Kern wird bei der Entwicklung nach einigen Autoren (Kölliker⁹², Neumann⁹¹, Knoll⁹³) im hämoglobinhaltigen Protoplasma aufgelöst, nach anderen (Rindfleisch⁹⁴) tritt der Kern aus der Zelle aus. — Die Erythroblasten selbst entstehen wahrscheinlich in zweifacher Weise: einerseits durch Zellteilung aus schon hämoglobinhaltigen Zellen, andererseits aus farblosen Mutterzellen, welche sich in farbstoffhaltige umwandeln.

Bei der Geburt enthalten alle Knochen rotes Mark, im Verlaufe des Wachstums wird dieses jedoch allmählich durch gelbes Fettmark ersetzt, so daß beim Erwachsenen sich nur in den platten und kurzen Knochen des Schädels und des Rumpfes rotes (blutbildendes) Mark findet, die langen Röhrenknochen der Extremitäten enthalten entweder nur Fettmark, oder es enthalten nur die oberen Teile des Femur und Humerus rotes Mark. Bei intensiveren Regenerationsprozessen des Blutes kann sich das Fettmark wieder in rotes verwandeln, und zwar von jenen oberen Enden an abwärts selbst durch alle Knochen der Extremitäten hindurch. Sogar in den verknöcherten Kehlkopfknorpeln und pathologischen Knochengeschwülsten kann rotes, Blutkörperchen bildendes Mark sich ent-

Embryonale
Entwicklung.

Post-
embryonale
Entwicklung.

Umwand-
lung von
Fettmark in
rotes Mark.

wickeln. Bei Tieren kann man die Erscheinung durch künstliche Blutverluste experimentell erzeugen (*Litten* u. *Orth*⁹⁵). Winterschläfer haben während des Winterschlafes in den Knochen Fettmark; beim Erwachen wandelt sich dasselbe ebenfalls von den oberen Enden an nach abwärts in rotes Mark um (*Pappenheim*⁹⁶). Einen ähnlichen periodischen Wechsel zwischen Fettmark (im Herbst und Winter) und lymphoidem roten Mark (im Spätf Frühling und Frühsommer) beobachteten beim Frosche *Marquis*⁹⁷ und *Neumann*⁹¹.

Unter pathologischen Verhältnissen können auch Milz und Leber anfangen, sich an der Blutneubildung zu beteiligen.

Untergang
der roten
Blut-
körperchen.

Untergang der roten Blutkörperchen. Da die fertigen roten Blutkörperchen keinen Kern mehr haben, so können sie sich auch nicht mehr vermehren; sie gehen nach einiger Zeit zugrunde und werden durch andere, in den blutbildenden Organen neu gebildete ersetzt. Wie lang die Lebensdauer der roten Blutkörperchen ist, läßt sich nicht angeben; die ältere Annahme, daß sie nur etwa vier Wochen beträgt, dürfte sicherlich zu niedrig sein, sie beträgt mindestens 70—90 Tage oder mehr (*Rubner*⁹⁸). Die Einschmelzung erfolgt vor allem in der Milz und den lymphoiden Organen; hier finden sich Zellen, welche Blutkörperchen oder Pigmentreste in sich enthalten. Auch in der Leber findet eine Einschmelzung roter Blutkörperchen statt, da die Gallenfarbstoffe sich vom Blutfarbstoff ableiten (vgl. § 22).

Der Blutfarbstoff der eingeschmolzenen roten Blutkörperchen liefert entweder rot gefärbte eisenfreie Farbstoffe: Hämatoidin, Bilirubin, oder dunkelbraun bis schwarz gefärbte eisenhaltige Pigmente: Hämosiderin, Melanin. Ob die Reste des Hämoglobins eventuell wieder zur Neubildung roter Blutkörperchen verwendet werden können, ist zweifelhaft; ein Teil des Eisens wird jedenfalls durch die Leber ausgeschieden.

*Latschenberger*⁹⁹ fand im strömenden Blute farbige und farblose Schollen, welche er für die Einschmelzungsprodukte der Blutkörperchen hält. Die farbigen gehen aus den Erythrocyten hervor und zeigen teils die Eisenreaktion des Hämosiderins, teils die des Gallenfarbstoffes. In der Milz und im Knochenmark werden diese Schollen dann zurückbehalten und weiter verwandelt.

Milz.

Nach *Asher*¹⁰⁰ ist die Milz ein Organ des Eisenstoffwechsels, das dazu dient, im Stoffwechsel frei werdendes Eisen vor Ausscheidung zu bewahren und so für die Zwecke des Organismus zu erhalten. Nach Exstirpation der Milz war bei Hund (*Grossenbacher*¹⁰¹, *Zimmermann*¹⁰²) und Mensch (*Bayer*¹⁰³) die Eisenausscheidung gesteigert.

Pathologisches. — Manche Anämien (vgl. § 18) sind auf eine vermehrte Zerstörung der roten Blutkörperchen zurückzuführen. Es findet sich dann eine Anhäufung von eisenhaltigem Material aus eingeschmolzenen roten Blutkörperchen in der Leber, sowie in Milz und Knochenmark. Stockt die Ausscheidung des Eisens in der Leber, so häuft es sich zunächst hier an; weiterhin ist es auch im Blutplasma reichlicher vorhanden und kann auch durch andere Drüsen abgeschieden, resp. in den Zellen derselben (Nierenrinde, Pankreas) abgelagert werden (*Quincke*¹⁰⁴).

17. Die weißen Blutkörperchen (Leukocyten) und die Blutplättchen.

Die weißen
Blut-
körperchen.

II. Die weißen Blutkörperchen oder Leukocyten¹⁰⁵ kommen außer im Blute (*Hewson*, 1770) auch in der Lymphe, dem adenoiden Gewebe, dem Knochenmarke und als Wanderzellen an vielen Stellen der Bindestoffen, aber auch zwischen Drüsen- und Epithelzellen vor. Sie bestehen aus kugelförmigen Klümpchen eines klebrigen, homogenen oder granulierten, stark lichtbrechenden, weichen, bewegungsfähigen, hüllenlosen Protoplasmas (Fig. 7). Frisch (*A*) zeigen sie keine Kerne; diese erscheinen erst nach Wasser- oder Essigsäure-Zusatz (*B*), wodurch zugleich die Umgrenzung schärfer hervortritt. Wasser macht dazu den Inhalt körniger, trüber, Essigsäure hellt ihn stark auf. Innerhalb der Kerne zeigen sich ein oder mehrere Kernkörperchen. Der Durchmesser der Zellen wechselt von 4 bis 13 μ .

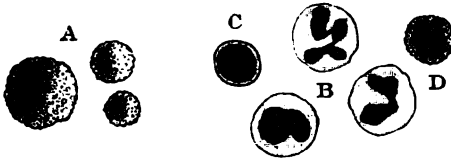
Die Leukocyten können nach ihrer Form, nach der Art ihres Protoplasmas, welches bei den einen homogen ist, bei den anderen Körnchen (Granula, Granulationen) enthält, und nach dem Verhalten dieser Körnchen gegen Farbstoffe in verschiedene Arten (Fig. 8) eingeteilt werden. Ein Teil der Körnchen färbt sich nur mit sauren Farbstoffen: oxyphile oder eosinophile, ein anderer Teil nur mit basischen: basophile, ein letzter Teil nur mit neutralen: neutrophile Granulation. Danach unterscheidet *Ehrlich*¹⁰⁰ im normalen Blute:

Arten der
Leukocyten.

1. Die Lymphocyten: kleine, an Größe den Erythrocyten ähnliche Zellen, mit großem, rundem, sich mit allen basischen Farbstoffen färbendem Kern und dünner homogener Protoplasmarinde ohne Granulation; im normalen Blute etwa 22—25% der farblosen Zellen. (Fig. 8, *a*, *b*.)

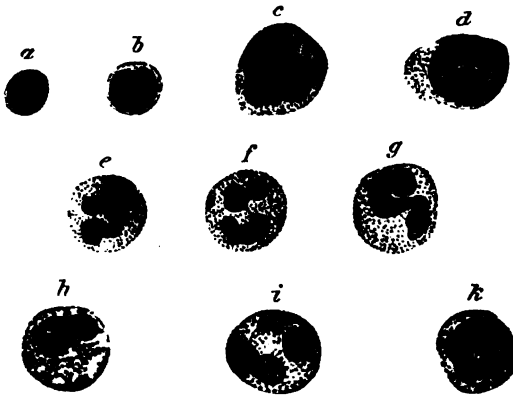
2. Die großen mononucleären Leukocyten: zwei- bis dreimal so groß wie die Erythrocyten, mit großem, ovalem, meist exzentrisch

Fig. 7.



Leukocyten des Blutes oder weiße Blutkörperchen: *A* frisch ohne Zusatz; — *B* dieselben nach Wasserzusatz mit scharfer Umgrenzung und hervortretenden Kernen; — *C* mit großem Kern und wenig Protoplasma aus adenoidem Gewebe; — *D* Kern und Körnchen zugleich sichtbar.

Fig. 8.



Arten der Leukocyten: *a*, *b* Lymphocyten; — *c* großer mononucleärer Leukocyt; — *d* Übergangsform; — *e*, *f*, *g* polymucleäre neutrophile Leukocyten; — *h*, *i* eosinophile Leukocyten; — *k* Mastzelle, basophil.

normalen Blute etwa 70 bis 72% aller Leukocyten. (Fig. 8, *e*, *f*, *g*.)

5. Die eosinophilen Zellen gleichen den vorigen, enthalten aber eine grobe, kugelige, in den sauren Farbstoffen intensiv färbbare Granulation. Etwa 2—4% der farblosen Zellen. (Fig. 8, *h*, *i*.)

6. Die Mastzellen enthalten eine intensiv basophile Granulation von sehr unregelmäßiger Größe und ungleichmäßiger Verteilung. Im normalen Blute höchstens 0.5% der farblosen Zellen. (Fig. 8, *k*.)

gelagertem, schwach färbbarem Kern und starker, homogener protoplasmatischer Rindenschicht ohne Granulation. (Fig. 8, *c*.)

3. Die Übergangsformen: den vorigen gleich, aber mit zwischensackartig eingebuchtetem Kern; im Protoplasma tritt eine geringe neutrophile Granulation auf. Gruppe 2 und 3 macht zusammen etwa 2—4% sämtlicher Leukocyten aus. (Fig. 8, *d*.)

4. Die polymucleären neutrophilen Leukocyten: etwas kleiner als Gruppe 2 und 3 mit polymorphem, gelapptem oder vielgestaltig gewundenem oder in 3—4 durch feine Chromatinfäden miteinander verbundene Teile auseinander weichendem Kern, der sich mit basischen Farbstoffen intensiv färbt. Das Protoplasma besitzt eine dichte, sehr feine neutrophile Granulation. Im

Im pathologischen Blute treten diese Formen nicht nur in veränderter Zahl auf, sondern es erscheinen auch noch andere Formen, die normalerweise im Blute überhaupt nicht vorkommen.

Nach *Ehrlich* sind die großen mononucleären Leukocyten (2) und die Übergangsformen (3) Vorstufen der polynucleären neutrophilen Leukocyten (4); es besteht eine scharfe Trennung zwischen den ungranulierten Lymphocyten (1) und den granulierten Leukocyten (4 mit Einschuß von 2 und 3; 5 und 6), diese beiden Zellformen stehen auch genetisch in keiner Beziehung zu einander. Nach einer anderen Anschauung (vgl. *Weidenreich*¹⁰⁸) entwickeln sich dagegen die granulierten Zellen aus den nicht granulierten.

Leukocyten-
Fermente.

Die neutrophilen Leukocyten (nicht die Lymphocyten) des Menschen und der höheren Affen, in geringerem Maße auch des Hundes (nicht der anderen Tiere) enthalten ein proteolytisches Ferment; Blutplasma und Blutserum haben einen hemmenden Einfluß auf das Ferment. Das Blut bei myelogener Leukämie zeigt (bei 50°) starke Fermentwirkung (infolge der Vermehrung der Leukocyten), das Blut bei lymphatischer Leukämie (Vermehrung der Lymphocyten) keine (*Müller* u. *Jochmann*¹⁰⁷). Auch ein diastatisches Ferment ist in den Leukocyten nachgewiesen worden (*Haberlandt*¹⁰⁸, *Mancini*¹⁰⁹), jedoch keine Lipase (*Tschernoruzki*¹¹⁰). Die Lymphocyten enthalten dagegen ein fettsplattendes Ferment (*Bergel*¹¹¹).

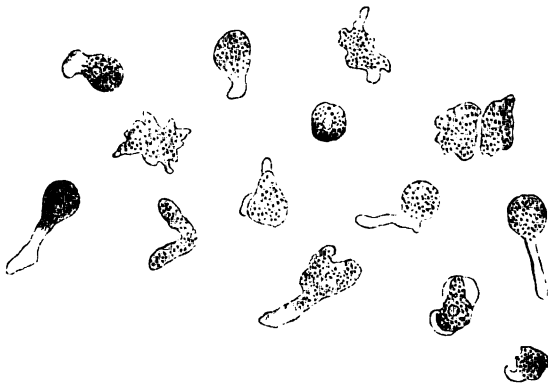
Vermehrung
der
Leukocyten.

Die Leukocyten vermehren sich durch Teilung. Sie entstehen in den Lymphdrüsen und dem adenoiden Gewebe überhaupt, der Milz und dem Knochenmark, und zwar nach *Ehrlich*¹⁰⁶ die Lymphocyten in dem lymphatischen Apparat, die granulierten Leukocyten im Knochenmark.

Bewegung.

Die Leukocyten zeigen (besonders bei der Beobachtung auf dem geheizten Objektisch) Bewegungen (von *Wharton Jones* 1846 beim Rochen, von *Davaine* 1850 beim Menschen beobachtet), welche man, weil sie den Bewegungen der Amöben vollkommen entsprechen, „amöboide“ genannt hat. Das Protoplasma ist dabei in einer abwechselnden Contraction und Relaxation um den Kern begriffen; von der Oberfläche werden Fortsätze ausgesendet und wieder eingezogen (Fig. 9) (ähnlich den Pseudopodien der Amöben).

Fig. 9.



Leukocyten vom Menschen in amöboider Bewegung begriffen.

Die Beweglichkeit kommt nicht nur, wie man früher angenommen hat, den polynucleären Leukocyten, sondern allen weißen Blutkörperchen, auch den Lymphocyten zu (*Schridde*¹¹², *Deetjen*¹¹⁸).

Die Erscheinung kann bei 40° stundenlang beobachtet werden, in der feuchten Kammer sind 3 Wochen lang Bewegungen gesehen worden. *Jolly*¹¹⁴ will in dem Blute von Batrachiern, das aseptisch im Fisschranke aufbewahrt wurde, sogar nach 10 Monaten (!) noch amöboide Bewegungen der Leukocyten beobachtet haben. Bei 47° tritt „Wärmestarre“ und Tod ein; die niedrigste Temperatur für die Möglichkeit der amöboiden Bewegung liegt bei +14°. 0 ist zur Bewegung notwendig. Unter dem Einfluß von Induktionsschlägen werden die Leukocyten plötzlich durch Einziehung aller Fortsätze rund (wie gereizte Amöben). War der elektrische Schlag nicht zu stark, so beginnen sie nach einiger Zeit wieder ihre Bewegungen. Starke und anhaltende Schläge töten sie, lassen sie ferner aufquellen und völlig zergehen. Chinin vernichtet die Beweglichkeit der Leukocyten.

Auswan-
derung der
Leukocyten.

Die Bewegung der Leukocyten hat zweierlei Erscheinungen zur Folge: — 1. Die Wanderungen der Zellen, indem sie sich mittelst des

Ausstreckens und Einziehens der klebrigen Fortsätze fortziehen; auf diese Weise vermögen sie sogar durch die Wand intakter Gefäße „auszuwandern“ (vgl. § 65). — 2. Die Aufnahme kleiner Körnchen (Fett, Pigmente, Fremdkörperchen), die zuerst der Oberfläche ankleben, dann ins Innere gezogen, eventuell später wieder ausgestoßen werden können (entsprechend der Nahrungsaufnahme der Amöben).

Aufnahme
kleiner
Körnchen.

Die Bewegungen der Leukocyten können sogar nach einer bestimmten Richtung hin erfolgen, indem die Leukocyten (wie manche niedere Organismen) von gewissen Stoffen angelockt, von anderen abgestoßen werden: Chemotaxis oder Chemotropismus (*Leber*¹¹⁵). Namentlich üben die Stoffwechselprodukte pathogener und nichtpathogener Mikroorganismen eine starke anziehende Wirkung auf die Leukocyten aus. Wenn sich daher z. B. Kolonien von *Staphylococcus* (Eiterbakterien) an einer Stelle des Körpers vorfinden, so locken deren Stoffwechselprodukte die Leukocyten aus den benachbarten Gefäßen an. So entsteht entzündliche Reaktion und Eiterung.

Chemotaxis.

Die Fähigkeit der Leukocyten, kleine Körnchen in sich aufzunehmen, ist von Bedeutung bei Rückbildungsprozessen, indem die einzuschmelzenden Teile in Partikeln von ihnen aufgenommen, also gewissermaßen „gefressen“ werden. *Metschnikoff*¹¹⁶ nennt die so tätigen Zellen daher „Freßzellen“ (Phagocyten). So wirken sie beim Einschmelzen des Knorpels und Knochens als Chondro- und Osteoklasten. Ähnlich sich verhaltende Zellen findet man im Schwanz der Batrachier, welche beim Schwunde desselben während der Metamorphose Teilchen der Gewebe, z. B. Fibrillentrümmer, in sich aufnehmen (vgl. auch Resorption des Milchgebisses, § 103). Ebenso fand man auch in das Blut eingedrungene Mikroorganismen von Leukocyten aufgenommen; diese stellen daher eines der Schutzmittel des Körpers gegen die Infektion mit Mikroorganismen dar. Die Aufnahme der Mikroorganismen durch die Leukocyten wird begünstigt durch gewisse im Plasma vorkommende Stoffe, die als Opsonine bezeichnet werden. — Über die Beeinflussung der Phagocytose (beobachtet an der Aufnahme von Kohlepartikelchen in die Zellen) durch verschiedene äußere Einflüsse vgl. *Hamburger*¹¹⁷. Besonders bemerkenswert ist, daß die Hinzufügung geringer CaCl_2 -Mengen das phagocytäre Vermögen erheblich steigert.

Phagocyten.

Die Zahl der Leukocyten (Technik pag. 39) beträgt 5000—10 000 in 1 mm^3 , schwankt also in weiten Grenzen. Nach *Al. Schmidt* sollte unmittelbar nach der Entleerung des Blutes ein großer Teil der Leukocyten zugrunde gehen, so daß sie also in dem noch kreisenden Blute erheblich zahlreicher als in dem entleerten wären; diese Angabe wird aber neuerdings von den meisten Untersuchern bestritten (*M. Loewit*¹¹⁸).

Zahl der
Leukocyten.

Eine Vermehrung der Leukocyten über die physiologische Maximalzahl von vorübergehender Art wird als Leukocytose bezeichnet; unter normalen Verhältnissen handelt es sich dabei stets um eine Vermehrung der polynukleären neutrophilen Leukocyten. Eine derartige physiologische Leukocytose kommt vor während der Verdauung (*Goodall*, *Gulland* u. *Paton*¹¹⁹, *Brasch*¹²⁰); nach körperlichen Anstrengungen (*Schumburg* u. *Zuntz*¹²¹); nach der Massage (*Ekgren*¹²²); ferner in geringem Grade in den letzten Tagen der Schwangerschaft, während der Geburt stark zunehmend und im Wochenbett allmählich wieder zurückgehend (*Hahl*¹²³, *Zangemeister* u. *Wagner*¹²⁴); beim Neugeborenen; endlich nach Aufnahme einer großen Anzahl von Stoffen in den Organismus, z. B. Chinin, Bitterstoffe, Terpentinöl, Albumose, Nucleinsäure, Milz-, Thymus-, Knochenmarkextrakt, Bakterien und Stoffwechselprodukte derselben u. a. (Über pathologische Leukocytose vgl. § 18.). — Auch in einer bestimmten Provinz des Gefäßsystems kann die Zahl der Leukocyten im Blute wechseln. So ist regelmäßig die Zahl derselben in den peripheren Gefäßen größer als in den zentralen (*Goldscheider* u. *Jakob*¹²⁵). Lokale Erwärmung vermindert, Abkühlung vermehrt in den Gefäßen des betreffenden Körperteiles die Leukocyten (*Winternitz*¹²⁶ u. a.), da sie in den durch die Kälte kontrahierten Blutgefäßen angehalten werden.

Leukocytose.

Eine Verminderung der Zahl der Leukocyten unter die physiologische Minimalzahl wird als Hypoleukocytose oder Leukopenie bezeichnet. Durch die Einwirkung der Röntgenstrahlen kann eine hochgradige Abnahme der Leukocytenzahl bewirkt, ja sogar das Blut ganz leukocytenfrei gemacht werden (*Heinecke*¹²⁷, *Helber* u. *Linser*¹²⁸, *Linser* u. *Sick*¹²⁹); das Zustandekommen dieser Wirkung ist noch nicht völlig aufgeklärt. Analog wie die Röntgenstrahlen wirken Injektionen von Cholin (beim Kaninchen) (*Werner* u. *Lichtenberg*¹³⁰). Nach Injektion von artfremdem Serum tritt eine rapide Abnahme der Leukocyten ein, nicht nach Injektion von artgleichem Serum (*Hamburger* u. *v. Reuss*¹³¹); auf dieses Stadium der Leukopenie folgt immer eine Leukocytose (*Grisshammer*¹³²).

Leukopenie.

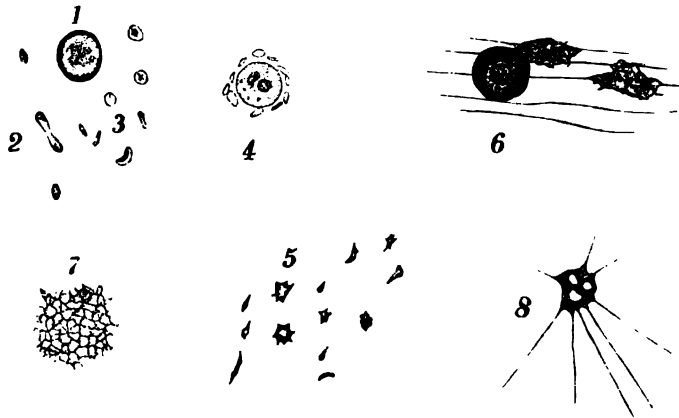
Die Blut-
plättchen.

III. Die Blutplättchen oder Thrombocyten (*Hayem*¹³³, *Bizzozero*¹³⁴, Fig. 10): farblose, klebrige Scheibchen von wechselnder Größe (im Mittel 3 μ) und verschiedener, leicht veränderlicher Gestalt, meist runde, schwach bikonvexe, aber auch bläschen- oder spindelförmige Gebilde, mit einem oder mehreren Fortsätzen (*Bürker*¹³⁵). Im entleerten Blute verändern sie sich schnell, sie kleben leicht zusammen oder adhären am Objektträger oder Deckglas, zerfallen in kleinere Partikel und lösen sich schließlich auf. Sie können auch im circulierenden Blute (Mesenterium des Meeresschweinchens, Fledermausflügel) beobachtet werden. Die Zahl wird sehr verschieden angegeben, zu 200 000 bis 600 000 in 1 mm^3 (*Brodie* u. *Russel*¹³⁶, *Pratt*¹³⁷, *Helber*¹³⁸).

Beobachtung
der Blut-
plättchen.

Zur Beobachtung der Blutplättchen gibt *Bürker*¹³⁵ folgende Methode an. Auf ein geglättetes, von jeder Verunreinigung freies Paraffinstück läßt man aus einer Schnittwunde des sorgfältig gereinigten Fingers einen Tropfen Blut fallen und stellt es in eine feuchte Kammer; der Bluttropfen gerinnt nicht (wegen mangelnder Adhäsion, vgl. pag. 75), die

Fig. 10.



Blutplättchen und ihre Derivate, zum Teil nach *Bizzozero* und *Laker*: — 1 rotes Blutkörperchen von der Fläche, — 2 ein solches von der Kante aus gesehen, — 3 die Blutplättchen unverändert, — 4 ein Leukocyt von Blutplättchen umgeben, — 5 Blutplättchen in verschiedener Gestaltsveränderung, — 6 ein Leukocyt nebst zwei Häufchen verklebter Blutplättchen und Fibrinfäden, — 7 Häufchen verklebter Plättchen, — 8 ein ähnliches kleineres Häufchen zum Teil aufgelöster Plättchen mit Fibrinfäden.

roten und weißen Blutkörperchen senken sich als die schweren Elemente zu Boden, die Blutplättchen als die leichtesten steigen in die Höhe. Berührt man nach 20—30 Minuten die Kuppe des Blutropfens mit einem sehr sorgfältig gereinigten Deckglas, so haftet an ihm ein Tröpfchen Plasma, das eine Unmenge von Blutplättchen, aber fast keine roten und weißen Blutkörperchen enthält.

Darstellung.

Darstellung größerer Mengen: — Mischt man 10 Teile Blut mit 1 Teil einer 0,2%igen Lösung von oxalsaurem Ammonium in 0,7%iger Kochsalzlösung und zentrifugiert dieses Gemisch, so lagert sich über den Erythrocyten eine granrötliche Lage von vorwiegend Leukocyten, über diesen eine weiße Schicht, welche fast nur aus Blutplättchen besteht (ganz oben ist klares Plasma) (*Mosen*¹³⁹, vgl. auch *Bürker*¹³⁵).

Blutplättchen kommen nur im Blute der Säuger vor. Bei den anderen Wirbeltierklassen finden sich kernhaltige, farblose, spindelförmige Gebilde, welche sich im übrigen ähnlich wie Blutplättchen verhalten und vielleicht (?) ihnen analoge Bildungen sind.

Herkunft
und
Bedeutung

Über die Herkunft und Bedeutung der Blutplättchen gehen die Ansichten noch weit auseinander. Nach der einen Anschauung (*Deetjen*¹⁴⁰, *Dekhuysen*¹⁴¹, *Argutinsky*¹⁴², *Kopsch*¹⁴³, *Bürker*¹³⁵) sind es präexistente, selbständige Formelemente des Blutes, sie haben den vollen Wert von

Zellen, bestehen aus Kern und Protoplasma und sind amöboider Bewegung fähig. Für die Zellnatur der Blutplättchen spricht die Tatsache, daß sie stark atmen (vgl. S. 94) und ein polypeptid-spaltendes Ferment enthalten (*Abderhalden* u. *Deetjen*¹⁴⁴). Nach anderen entstehen sie als Zerfallsprodukte aus den weißen oder roten Blutkörperchen (*Arnold*¹⁴⁵, *Schwalbe*¹⁴⁶, *Preisich* u. *Heim*¹⁴⁷, *Schilling*¹⁴⁸).

Die Blutplättchen stehen in naher Beziehung zur Blutgerinnung (vgl. pag. 78), diese ist an den typischen Zerfall der Blutplättchen geknüpft. Nach *Bürker*¹³⁵ ist die schließlich gebildete Fibrinmenge abhängig von der Menge der zerfallenen Blutplättchen; alle Momente, welche die Blutgerinnung beeinflussen, wirken in entsprechendem Sinne auf den Zerfall der Blutplättchen. Die entstehenden Fibrinfäden setzen sich oft an noch erhaltene Blutplättchen und zusammengeklebte Haufen derselben an (Fig. 10, 6 u. 8), zwischen dem Zugrundegehen der Plättchen und dem Entstehen des Fibrinnetzes besteht ein deutlicher Parallelismus (*Stübel*¹⁴⁹).

Beziehung
zur Blut-
gerinnung.

IV. Außerdem kommen im Blute regelmäßig Formelemente kleinster Art vor: Blutstaub oder Hämoklonien (*H. F. Maller*¹⁶⁰). Es handelt sich dabei zum Teil um Zerfallsprodukte von Blutkörperchen und Blutplättchen, zum Teil um feinst verteiltes Fett (*Neumann*¹⁶¹, *Neisser* u. *Braeuning*¹⁶²).

Hämoklonien.

18. Pathologische Veränderungen der roten und weißen Blutkörperchen.

I. Rote Blutkörperchen. — 1. Die Zahl der roten Blutkörperchen wird bei jedem Blutverluste vermindert, sowohl absolut, als auch in der Volumeneinheit, da der Verlust an Flüssigkeit durch Eintritt von Wasser aus den Geweben schnell gedeckt wird. Allmählich wird dann durch erhöhte Neubildung das normale Verhalten wiederhergestellt (vgl. pag. 97). Eine länger dauernde Verminderung der Zahl der roten Blutkörperchen resp. ihres physiologisch wichtigsten Bestandteiles, des Hämoglobins, wird als Anämie bezeichnet. Dabei kann es sich entweder um eine Beeinträchtigung der Blutbildung oder um eine Erhöhung der normalen Einschmelzung der roten Blutkörperchen oder endlich um eine abnorme Zerstörung derselben handeln; bisweilen mügen auch mehrere dieser Momente gleichzeitig wirken. Bei der Chlorose (Bleichsucht) ist das Wesentlichste eine Beeinträchtigung der Blutbildung; es findet sich dabei eine mehr oder weniger starke Verminderung des Hämoglobins, die Zahl der roten Blutkörperchen kann dabei normal sein, zuweilen ist sie aber ebenfalls vermindert. Im Gefolge anderer Krankheiten treten häufig sogenannte sekundäre Anämien auf, so nach schweren Infektionen (Syphilis, Malaria, Tuberkulose etc.), Vergiftungen (Blei), bei malignen Tumoren, nach häufig wiederholten Blutungen und nach vielen anderen schweren Erkrankungen. Bei der sogenannten perniziösen Anämie, die schließlich zum Tode führt, ist die Zahl der roten Blutkörperchen außerordentlich stark vermindert, sogar unter 1 Million: aus noch unbekannten Gründen findet hier eine starke Zerstörung der roten Blutkörperchen statt (Rückbildungsformen, Zerfallsprodukte im Blute, Mikro- und Poikilocyten, s. unten), dabei ist die Neubildung sogar erheblich gesteigert (Ausbreitung des roten Knochenmarks auf die ganze Länge der Röhrenknochen (vgl. pag. 49), Auftreten kernhaltiger roter Blutkörperchen im Blute), aber diese Neubildung genügt offenbar nicht, um die Wirkung der die Blutkörperchen zerstörenden Momente aufzuheben.

Zahl.

Eine Vermehrung der Zahl der roten Blutkörperchen in der Volumeneinheit findet sich bei Krankheiten, bei denen das Blut durch Wasserverluste wasserärmer wird, so bei manchen Herzfehlern, nach Durchfällen, nach reichlichem Schwitzen. Eine besondere Krankheit, bei der die Zahl der roten Blutkörperchen dauernd auf 7–8 Millionen und darüber vermehrt ist (daneben Milztumor und Cyanose), ist erst in neuerer Zeit unter dem Namen Polycythaemia rubra oder Erythrocytosis beschrieben worden und in ihrem Wesen noch völlig unklar (*Senator*¹⁶³, *Hirschfeld*¹⁶⁴).

2. Färbbarkeit, Größe und Form. — Die normalen roten Blutkörperchen (Normocyten) färben sich mit sauren Farbstoffen (z. B. Eosin), sie werden als orthochromatisch bezeichnet. Hauptsächlich in anämischem Blute kommen rote Blutkörperchen vor, die auch zu basischen Farbstoffen Affinität haben, sie werden als polychromatisch bezeichnet. Nach der Größe unterscheidet man Mikrocyten (Durchmesser unter 6 μ) und Makro-

Färbbarkeit.

Größe.

cyten (Durchmesser über 9 bis 15 μ); beide Arten kommen bei Anämien zur Beobachtung, die Makrocyten besonders bei perniziöser Anämie. Kernhaltige rote Blutkörperchen werden als Erythroblasten bezeichnet; ihr Auftreten im anämischen Blute kann ein günstiges Anzeichen beginnender Regeneration darstellen. Erythroblasten von der Größe eines normalen roten Blutkörperchens werden als Normoblasten, solche von erheblich größerem Durchmesser als Megaloblasten bezeichnet. Auch bei den kernhaltigen Formen findet sich Ortho- und Polychromasie. — Erythrocyten von ganz unregelmäßiger Form (Birnen-, Hantelform) werden als Poikilocyten bezeichnet, sie finden sich bei schwereren Anämien. Abnorme Formen der roten Blutkörperchen beobachtet man auch nach bedeutenden Verbrennungen; die Körperchen erscheinen erheblich kleiner; vielleicht haben sich unter dem Einfluß der Verbrennungshitze Tröpfchen von den Körperchen losgelöst, ähnlich wie man es im mikroskopischen Präparate unter Einwirkung der Hitze (pag. 40) beobachtet. Zerfall der Blutkörperchen in viele derartige Tröpfchen ist bei verschiedenen Erkrankungen, z. B. bei heftigen Sumpfflebern, beobachtet worden. Aus den Bruchstücken gehen dem Hämatin nahestehende dunkle Pigmentpartikeln hervor, die zunächst im Blute schwimmen (Melanämie). Die Leukocyten nehmen einen Teil dieser Partikeln in sich auf (pag. 53); weiterhin erscheinen sie in verschiedenen Geweben deponiert, namentlich in der Milz, der Leber, im Gehirn und Knochenmark.

Parasiten.

3. Parasiten. — Bei der Malaria entwickeln sich Parasiten, die zur Ordnung der Sporozoen gehören, innerhalb der roten Blutkörperchen (*Laveran* 1880); sie werden durch den Stich von Mücken (*Anopheles*) übertragen. — Bei Rückfallfieber (Typhus recurrens) findet sich eine Spirochaete (*Obermeier* 1873) im Blute. — Trypanosomen sind Blutparasiten, die in zahlreichen Arten bei Tieren und Menschen im Blutplasma gefunden worden sind; sie sind zum Teil unschädlich, zum Teil verursachen sie schwere Anämien. Zu diesen Erkrankungen gehören die Tssetsekrankheit der Rinder und die Schlafkrankheit.

Weiße Blutkörperchen.

II. Die weißen Blutkörperchen — sind bei den meisten Infektionskrankheiten vermehrt, so z. B. bei Pneumonie, Erysipel, Diphtherie usw. Eine Ausnahme machen der unkomplizierte Typhus abdominalis und die Masern, bei denen die Zahl der Leukocyten vermindert ist. — Wenn bei Perityphlitis die Zahl der Leukocyten steigt bis auf 20000—30000, so ist dies ein Zeichen dafür, daß Absceßbildung eingetreten und chirurgisches Eingreifen angezeigt ist (*Curschmann*¹⁵⁵, *Federmann*¹⁵⁶); ebenso findet sich Vermehrung der Leukocyten bei Eiterungen der inneren weiblichen Geschlechtsorgane (*Dützmänn*¹⁵⁷). — Bei der pathologischen Leukocytose handelt es sich häufig um eine vorwiegende Vermehrung der polynucleären neutrophilen Leukocyten, doch kommt auch zuweilen Vermehrung der Lymphocyten vor. Bei Asthma bronchiale, manchen Hautkrankheiten, sowie bei Trichinosis sind die eosinophilen Leukocyten vermehrt, bei Infektionskrankheiten dagegen (mit Ausnahme des Scharlach) können sie auf der Höhe der Krankheit ganz verschwinden, um nachher wieder aufzutreten, ihr Wiedererscheinen kann dann zuweilen als ein günstiges prognostisches Symptom aufgefaßt werden.

Bei der Leukämie findet sich eine exzessive Vermehrung der Leukocyten (300 000 bis 500 000), das Verhältnis der roten zu den weißen Körperchen kann dabei 2:1 werden. Zugleich sind die Erythrocyten vermindert. Bei der lymphatischen Leukämie finden sich im Blute neben den Erythrocyten fast nur Lymphocyten, die granulierten Leukocyten sind stark vermindert. Bei der myelogenen Leukämie finden sich neben den stark vermehrten polynucleären neutrophilen, eosinophilen und basophilen Leukocyten zahlreiche abnorme weiße Blutzellen, unreife Zellen, welche normalerweise im Knochenmark verbleiben, jetzt aber in die Blutbahn gelangen.

Glykogenreaktion innerhalb der Leukocyten (*Czerny*¹⁵⁸) findet sich bei schweren Anämien und Leukämie (*Hofbauer*¹⁵⁹), sowie nach Einspritzung von Kulturen und Toxinen von Bakterien (*Kaminer*¹⁶⁰).

Literatur (§ 10—18).

1. *H. Koeppe*: P. A. 107, 1905, 183. — 2. *R. Schmaltz*: D. A. k. M. 47, 1891, 145. D. m. W. 1891, Nr. 16. — 3. *Loewy u. v. Schrötter*: Z. e. P. u. T. 1, 1905. — 4. *Hammer-schlag*: C. k. M. 12, 1891, 837. Z. k. M. 20, 1892, 444. — 5. *L. Zuntz*: P. A. 66, 1897, 539. — 6. *Schneider*: In. Diss. Dorpat 1891. — 7. *Peiper*: C. k. M. 12, 1891, 217. — 8. *E. Graefitz*: Klin. Pathol. d. Blutes. 3. Aufl. Leipzig 1906, pag. 85. — 9. *P. Fraenckel*: P. A. 96, 1903, 601. — 10. *G. Farkas*: P. A. 98, 1903, 551 u. 577. — 11. *R. Höber*: Physikal. Chemie d. Zelle u. Gewebe. 3. Aufl. Leipzig 1911. P. A. 81, 1900, 522. 99, 1903, 572. — 12. *Pfaundler*: Arch. f. Kinderheilkunde 41, 1905, 174. — 13. *A. Szili*: P. A. 115, 1906, 72. — 14. *K. A. Hasselbalch u. Ch. Lundsgaard*: B. Z. 38, 1912, 77. 41,

- 1912, 247. S. A. 27, 1912, 13. — 15. *L. Michaelis* u. *W. Davidoff*: B. Z. 46, 1912, 131. — 16. *F. Rolly*: Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilk. 47, 48, 1914, 617. — 17. *H. Friedenthal*: Z. a. P. 1, 1902, 56. 4, 1904, 1. — 18. *J. H. Schultz*: Über d. Verhalten d. Alkaliescenz d. Blutes u. d. weißen u. roten Blutkörperchen bei Nerven- und Geisteskranken. In. Diss. Göttingen 1906. — 19. *v. Jaksch*: Z. k. M. 13, 1887, 350. — 20. *A. Loewy*: P. A. 58, 1894, 462. — 21. *H. Strauss*: Z. k. M. 30, 1896, 327. — 22. *W. Cohnstein*: V. A. 130, 1892, 332. — 23. *Jacob*: Alkalimetr. Untersuchungen d. Blutes b. Gesunden u. Kranken. In. Diss. Greifswald 1888. — 24. *E. Peiper*: V. A. 116, 1889, 343. — 25. *Zuntz*: Diss. Bonn 1868. C. m. W. 1867, Nr. 51, pag. 801. — 26. *H. Benedict*: P. A. 115, 1906, 106. — 27. *A. Magnus-Levy*: A. P. P. 42, 1899, 197. — 28. *F. Kraus*: A. P. P. 26, 1890, 186. — 29. *v. Korányi*: Z. k. M. 33, 1897. — 30. *H. Deetjen*: V. A. 165, 1901, 282. — 31. *F. Weidenreich*: A. m. A. 61, 1903, 459. Ergebnisse d. Anatomie u. Entwicklungsgeschichte 13, 1904, 1. An. An. 27, 1905, 583. P. A. 132, 1910, 143. — 32. *H. Koeppe*: P. A. 99, 1903, 33. 107, 1905, 86. — 33. *Albrecht*: Sitz-Ber. München. morphol. phys. Ges. 19, 1905, 16. — 34. *L. Löhner*: A. m. A. 71, 1908, 129. — 35. *V. Schilling*: Folia Haematologica 14, 1912, 95. — 36. *A. Rollett*: P. A. 82, 1900, 255. — 37. *L. Löhner*: P. A. 131, 1910, 408. — 38. *W. Manassein*: Über die Dimensionen der roten Blutkörperchen unter verschiedenen Einflüssen. Tübingen 1872. — 39. *H. Welcker*: Z. r. M. (3), 20, 1863, 257. — 40. *S. G. Hedin*: S. A. 2, 1891, 134 u. 360. P. A. 60, 1895, 360. — 41. *H. Koeppe*: A. P. 1895, 154. P. A. 62, 1896, 574. 107, 1905, 187. — 42. *H. J. Hamburger*: Osmot. Druck u. Ionenlehre in d. med. Wiss. Wiesbaden 1902. Z. B. 35, 1897, 252. — 43. *W. Zangemeister* u. *Th. Meissl*: M. m. W. 1903, Nr. 16. — 44. *J. Cohnstein* u. *N. Zuntz*: P. A. 34, 1884, 173. — 45. *O. Hess*: D. A. k. M. 79, 1904, 128. — 46. *W. Erb jun.*: D. A. k. M. 88, 1906, 36. — 47. *K. Bürker*: R. Tigerstedts Handbuch d. physiol. Methodik. Leipzig 2, 5, 1912, 1. M. m. W. 1905, 912. 1912, 14. P. A. 105, 1904, 480. 107, 1905, 426. 118, 1907, 460. 142, 1911, 337. 153, 1913, 128. — 48. *M. Schultze*: A. m. A. 1, 1865, 26. — 49. Zusammenfassende Darstellung: *H. J. Hamburger*: Osmot. Druck u. Ionenlehre in den med. Wiss. Wiesbaden 1902—04. *R. Höber*: Physikalische Chemie der Zelle und der Gewebe. 3. Aufl. Leipzig 1911. *A. r. Korányi* u. *P. F. Richter*: Physikalische Chemie u. Medizin, Leipzig 1907. — 50. *H. J. Hamburger*: Z. B. 26, 1890, 414. 28, 1891, 405. 30, 1894, 143. 35, 1897, 252. V. A. 140, 503. 141, 1895, 230. A. P. 1886, 476. 1887, 31. 1892, 513. 1893, Suppl., 153, 157. 1894, 419. 1897, 144. 1898, 1, 31, 317. 1899, Suppl., 431. Z. phk. Ch. 6, 1890, 319. — 51. *H. Koeppe*: Physikal. Chemie in d. Med. Wien 1900. P. A. 65, 1897, 492. 67, 1897, 189. D. m. W. 1895, 545. Z. phk. Ch. 17, 1895, 552. A. P. 1895, 154. 1899, 504. 1900, 308. — 52. *S. G. Hedin*: S. A. 2, 1891, 134, 360. 5, 1895, 207, 238, 377. P. A. 60, 1895, 360. 68, 1897, 229. 70, 1898, 525. — 53. *G. Grynys*: P. A. 63, 1896, 86. — 54. *Overton*: Vierteljahrsschr. d. naturforsch. Gesellsch. zu Zürich. 40, 1895, 1. 44, 1899, 88. — 55. *H. Strauss*: D. m. W. 1902, Nr. 37, 38. — 56. *H. Kümmell*: B. k. W. 1906, 901, 952, 982. — 57. *Cohn*: Mitteilung. aus den Grenzgebiet. d. Med. u. Chirurg. 15, 1905, 27. — 58. *Neudörffer*: Mitteilung. aus den Grenzgebiet. d. Med. u. Chirurg. 16, 1906, 47. — 59. Zusammenfassende Darstellung: *H. Sachs*: Die Hämolyse u. ihre Bedeutung f. d. Immunitätslehre. Wiesbaden 1902 (S. A. aus Lubarsch-Ostertags Ergebn. d. pathol. Anatom. 7.) Die Hämolyse u. die cytotoxischen Sera. Wiesbaden 1907. (S. A. aus Lubarsch-Ostertags 11.) *K. Landsteiner*: Hämolyse in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie. Jena 1910. II, 1, 444. — 60. *H. Koeppe*: P. A. 99, 1903, 33. 103, 1904, 140. 107, 1905, 86. — 61. *D. Rytowosch*: C. P. 19, 1905, 388. — 62. *E. St. Faust* u. *T. W. Tallqvist*: A. P. P. 57, 1907, 367. — 63. *J. Shimazono*: A. P. P. 65, 1912, 361. — 64. *Kobert*: Beiträge z. Kenntn. d. Saponinsubstanzen. Stuttgart 1904. — 65. *G. Johnson-Blohm*: Z. ph. Ch. 85, 1913, 59. — 66. *A. Rollett*: S. W. A. 46, 2. Abt., 1862, 65. 47, 2. Abt., 1863, 356. Untersuch. aus d. Instit. f. Physiol. u. Histol. in Graz. Leipzig 1870, 1. P. A. 82, 1900, 199. — 67. *L. Hermann*: P. A. 91, 1902, 164. — 68. *M. Cremer*: Z. B. 46, 1905, 101. — 69. *A. F. Drscheuetsky*: A. P. P. 54, 1905, 62. — 70. *Ehrlich*: Über die Ehrlichsche Seitenketten-theorie vgl. *L. Aschoff*: Z. a. P. 1, 1902, Heft 3. Auch als S. A. Jena 1905. — 71. *L. Landois*: C. m. W. 1874, Nr. 27. Die Transfusion d. Blutes. Leipzig 1875, S. 149. — 72. *Bordet*: Annales de l'Institut Pasteur 12, 1898. — 73. *L. Camus* u. *E. Gley*: Recherches sur l'action physiologique des Ichthyotoxines. Paris 1912. — 74. *H. Sachs*: A. P. 1903, 494. — 75. *Friedberger* u. *Dorner*: Zentralbl. f. Bakteriöl. 38, 1905, Heft 5. — 76. *Mara-gliano*: V. C. M. 1892, 152. Z. k. M. 21, 1892, 415. A. i. B. 19, 1893, 55. — 77. *R. Kobert*: Landwirtsch. Versuchsstat. 79—80, 1913. — 78. *P. Kyes*: B. k. W. 1902, 886, 918. 1903, 956, 982. B. Z. 4, 1907, 99. — 79. *D. Rytowosch*: P. A. 116, 1907, 229. C. P. 25, 1911, 848. 28, 1914, 57. — 80. *Lagg*: Z. k. M. 47, 1902, 153. — 81. *H. Handovsky*: A. P. P. 69, 1912, 412. — 82. *F. Port*: A. P. P. 69, 1912, 307. — 83. Zusammenfassende Darstellung: *O. v. Fürth*: Vergleich. chem. Physiol. der niederen Tiere. Jena 1903. Abschnitt. Blut. — 84. *M. Henze*: Z. ph. Ch. 33, 1901, 370. 43, 1904, 290. — 85. *R. Kobert*: P. A. 98, 1903, 411. — 86. *H. Winterstein*: B. Z. 19, 1909, 384. — 87. *M. Henze*: Z. ph. Ch. 72, 1911,

494. 79, 1912, 215. 86, 1913, 340. — 88. Zusammenfassende Darstellung: A. Noll: Bildung u. Regeneration d. roten Blutkörperchen. E. P. 2, 1. Abt., 1903, 433. J. Seemann: Die blutbildenden Organe. E. P. 3, 1. Abt., 1904, 1. F. Weidenreich: Ergebn. d. Anatomie u. Entwicklungsgesch. 14, 1905, 345. — 89. J. Jost: A. m. A. 61, 1903, 667. — 90. J. Bizzozero u. A. A. Torre: V. A. 95, 1884, 1. — 91. E. Neumann: C. m. W. 1868, 689. 1869, Nr. 19. Arch. d. Heilkunde 10, 1869, 15, 1874. B. k. W. 1877, 685. Z. k. M. 3, 1881, 411. V. A. 119, 1890, 385. 143, 1896, 225. — 92. A. Kölliker: Z. r. M. 4, 1846, 112. — 93. W. Knoll: D. A. k. M. 102, 1911, 560. — 94. Rindfleisch: A. m. A. 17, 1880, 1 u. 21. — 95. M. Litten u. J. Orth: B. k. W. 1877, 743. — 96. Pappenheim: Z. k. M. 43, 361. — 97. Marquis: In. Diss. Dorpat 1892. — 98. M. Rubner: A. P. 1911, 39. S. B. A. 20, 21, 1912, 440. — 99. J. Latschenberger: S. W. A. 105, 3. Abt., 1896, 81. — 100. L. Asher: C. P. 22, 1908, 375. D. m. W. 1911, Nr. 27. L. Asher u. H. Vogel: B. Z. 43, 1912, 386. — 101. H. Großenbacher: B. Z. 17, 1909, 78. — 102. R. Zimmermann: B. Z. 17, 1909, 297. — 103. Bayer: Mitt. aus d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. 21, 1910, 335. 22, 1911, 111, 532. — 104. Quincke: vgl. A. Stühlen: D. A. k. M. 54, 1895, 248. — 105. Zusammenfassende Darstellung: F. Weidenreich: Ergebn. d. Anat. u. Entwicklungsg. 19, 1911, 527. — 106. Ehrlich und Lazarus: Die Anämie. Nothnagels Handbuch, 8, Teil 1. Wien 1898. — 107. Müller u. Jochmann: M. m. W. 1906, 1393, 1507, 2002. Müller u. Kolaczek: M. m. W. 1907, Nr. 8. E. Müller: D. A. k. M. 91, 1907, 291. G. Jochmann u. G. Lockemann: H. B. 11, 1908, 449. — 108. L. Haberlandt: P. A. 132, 1910, 175. — 109. S. Mancini: B. Z. 26, 1910, 140. — 110. M. Tschernoruzki: Z. ph. Ch. 75, 1911, 216. — 111. S. Bergel: M. m. W. 1909, 64. 1910, 1683. — 112. Schridde: M. m. W. 1905, 1862. — 113. H. Deetjen: A. P. 1906, 401. — 114. Jolly: C. r. soc. biol. 69, 1910, 86 u. 295. — 115. Th. Leber: Die Entstehung der Entzündung. Leipzig 1891. — 116. Metschnikoff: V. A. 96, 1884, 177. 97, 1884, 502. 107, 1887, 209. 109, 1887, 176. 113, 1888, 93. Annal. de l'Institut. Pasteur 1887, 321. 1888, 604. Immunität bei Infektionskrankheiten, Jena 1902. — 117. H. J. Hamburger: Physikalisch-chemische Untersuch. über Phagocyten. Wiesbaden 1912. — 118. Loevoit: Ziegler's Beiträge z. pathol. Anat. 5, 1889, 471. — 119. A. Goodall, L. Gulland u. N. Paton: J. o. P. 30, 1903, 1. 33, 1905, 20. — 120. M. Brasch: In. Diss. Erlangen 1912. — 121. Zuntz u. Schumburg: Studien z. einer Physiologie des Marsches. Berlin 1901, pag. 107. — 122. Ekgren: D. m. W. 1902, 519. — 123. Hahl: Arch. f. Gyn. 67, 1902, Heft 3. — 124. W. Zangemeister u. M. Wagner: D. m. W. 1902, Nr. 31. — 125. Goldscheider u. Jacob: Z. k. M. 25, 403. — 126. Winternitz: C. i. M. 1893, Nr. 9 u. 49. — 127. Heinecke: M. m. W. 1903, 48. 1904, 18. — 128. E. Helber u. P. Linser: M. m. W. 1905, Nr. 15. D. A. k. M. 83, 1905, 479. — 129. P. Linser u. K. Sick: D. A. k. M. 89, 1907, 413. — 130. Werner u. Lichtenberg: D. m. W. 1906, 22. — 131. F. Hamburger u. A. v. Reuss: Z. B. 47, 1906, 24. — 132. W. Grisshammer: In. Diss. Erlangen 1912. — 133. G. Hayem: C. r. 83, 1877, 1285. Arch. d. phys. norm. et pathol. 10, 1878, 694. Du sang. Paris 1889. — 134. Bizzozero: V. A. 90, 1882, 261. — 135. K. Bürker: P. A. 102, 1904, 36. — 136. T. G. Brodie u. A. E. Russell: J. o. P. 21, 1897, 390. — 137. J. H. Pratt: A. P. P. 49, 1908, 299. — 138. E. Helber: D. A. k. M. 81, 1904, 316. — 139. R. Mosen: A. P. 1893, 352. — 140. H. Deetjen: V. A. 164, 1901, 239. Z. ph. Ch. 63, 1909, 1. — 141. M. C. Dekhuizen: An. An. 19, 1901, 529. — 142. P. Argutinsky: An. An. 19, 1901, 552. — 143. F. Kopsch: An. An. 19, 1901, 541. — 144. E. Abderhalden u. H. Deetjen: Z. ph. Ch. 53, 1907, 280. — 145. Arnold: Centralbl. f. allg. Pathol. 8, 1897. — 146. Schwalbe: Untersuchungen z. Blutgerinn. Braunschweig 1900. Die Blutplättchen. Lubarsch-Ostertags Ergebnisse 8, 1904. — 147. Preisich u. Heim: V. A. 178, 1904, 43. — 148. V. Schilling: Folia haematol. 14, 1912, 155. — 149. H. Stübel: P. A. 156, 1914, 361. — 150. H. F. Müller: Centralbl. f. allg. Pathol. 7, 1896, 529. — 151. A. Neumann: C. P. 21, 1907, 102. W. k. W. 1907, Nr. 28. A. Kreidl u. A. Neumann: S. W. A. 120, 1911, 127. — 152. E. Neisser u. H. Braeuning: Z. e. P. u. T. 4, 1907. — 153. Senator: Z. k. M. 60, 1906, 357. — 154. H. Hirschfeld: B. k. W. 1907, 1302. — 155. Curschmann: M. m. W. 1901, Nr. 48, 49. — 156. Federmann: Mitteil. aus d. Grenzgebiet d. Med. u. Chirurg. 12, 1903. 13, 1904. — 157. Dützmann: Monatsschr. f. Geburtsh. u. Gyn. 18, 1904, H. 1. — 158. A. Czerny: A. P. P. 31, 1893, 190. — 159. Hofbauer: C. i. M. 1900, Nr. 6. — 160. Kaminer: Z. k. M. 47, 1902, 408. D. m. W. 1899, Nr. 15. 1902, 199.

19. Chemische Bestandteile der roten Blutkörperchen.

Das Hämoglobin.¹

Das Blutrot
oder das
Hämoglobin.

Der Blutfarbstoff — Hämoglobin (abgekürzt Hb) der roten Blutkörperchen bedingt die rote Farbe des Blutes; er findet sich außerdem noch in dem Muskelgewebe. Das Hämoglobin ist ein zusammengesetzter

Fig. 11

1.

2.

3.

4.

5.

6.

Hämoglobinkrystalle nach *Friboes*⁹: 1. und 2. Krystalle aus frischem Menschenblut. — 3. Krystalle vom Blut einer menschlichen Leiche. — 4. Krystalle aus menschlichem Milzvenenblut. — 5. Krystalle aus menschlichem Nabelschnurblut. — 6. Krystalle aus Eichhörnchenblut.

Hämoglobin-
krystalle.

Eiweißstoff, ein Proteid; es gehört in die Gruppe der sogenannten Chromoproteide (vgl. pag. 15). Seine prozentische Zusammensetzung ist für das Blut vom Schweine (und Rind eingeklammert) nach *Hüfner*² C 54,71 (54,66) — H 7,38 (7,25) — N 17,43 (17,70) — S 0,479 (0,447) — Fe 0,399 (0,40) — O 19,602 (19,543). — Es kommen auf 1 Atom Eisen 2 Atome Schwefel beim Pferde (*Hüfner*², *Zinoffsky*³), 3 beim Hunde (*Jaquet*⁴). Über den Fe-Gehalt des menschlichen Hb vgl. S. 62. Für das Molekulargewicht des (Rinder-) Hämoglobins ergeben sich nach verschiedenen Methoden Werte von 16 321 bis 16 721 (*Hüfner* u. *Gansser*⁵). Hb ist löslich in Wasser, beim Erhitzen koaguliert es unter Zersetzung. Das Hämoglobin gehört zu denjenigen Eiweißstoffen, welche krystallisieren (Fig. 11); bei allen Vertebratenklassen, bei denen man die Krystalle darstellen konnte, krystallisiert es im rhombischen Systeme, zumeist in rhombischen Tafeln oder Prismen, beim Meerschweinchen in rhombischen Tetraedern (*Rollett* u. v. *Lang*⁶). Das Eichhörnchen weicht ab, indem dessen Krystalle hexagonale Tafeln darstellen; nach *Uhlík*⁷ kann das Hämoglobin aus Pferdeblut außer in den bekannten rhombischen Krystallen auch in hexagonalen holoeidrischen Krystallen, und zwar in sechseitigen Tafeln erhalten werden. Die Krystalle scheiden sich bei sämtlichen Wirbeltierklassen aus beim langsamen Verdunsten des lackfarbig gemachten Blutes, jedoch mit verschiedener Leichtigkeit.

Es kommt auch vor, daß das Hb im Innern eines Blutkörperchens krystallisiert (*Weidenreich*⁸).

Die Hämoglobine der verschiedenen Tiere sind chemisch verschiedene Körper, doch ist wahrscheinlich der färbende Bestandteil des Hämoglobins, das Hämatin, überall dieselbe Substanz, die Verschiedenheit der Hämoglobine ist vielmehr bedingt durch die Artverschiedenheit des eiweißartigen Bestandteils, des Globins. Die Krystallisation gelingt um so leichter, je schwerer löslich das betreffende Hämoglobin ist. Am wenigsten löslich ist das Hb von Meerschweinchen und Ratte, etwas leichter löslich das von Pferd, Hund, Katze, am leichtesten löslich das von Kaninchen, Schwein, Rind, Mensch (*Bärker*¹).

Darstellung
der
Hämoglobin-
krystalle.

Darstellung der Hämoglobinkrystalle⁹.

1. Nach *Rollett*¹⁰. — Defibriniertes Blut, durch Gefrieren und Auftauen lackfarbig gemacht, gießt man in eine flache Schale, deren Boden nur $1\frac{1}{2}$ mm hoch damit bedeckt wird, und läßt ganz langsam am kühlen Orte abdunsten, wobei die Krystalle sich abscheiden.

2. Nach *Hoppe-Seyler*¹¹. — Defibriniertes Blut wird mit 10 Volumina einer Koch- oder Glaubersalzlösung (1 Vol. konz. Lösung auf 9 Vol. Wasser) vermischt und absetzen gelassen, resp. abzentrifugiert. Der dicke Blutkörperchen-Bodensatz wird mit etwas Wasser in einen Glaskolben gespült und so lange mit gleichem Volumen Äther geschüttelt, bis die Blutkörperchen sich auflösen. Der Äther wird abgehoben, die Lackfarbe kalt filtriert und mit $\frac{1}{4}$ Volumen kalten (0°) Alkohols versetzt; bei -5°C läßt man einige Tage stehen. Die nun reichlich gebildeten Krystalle können auf dem Filter gesammelt und zwischen Fließpapier abgepreßt werden. Durch ganz allmähliches Einwirken des Alkohols auf die Hb-Lösung (durch Eintreten desselben in einen Dialysator) erzielte *Landois* Krystalle von einigen Millimetern Länge. — *Offringa*¹² vermeidet bei der Herstellung der Hb-Krystalle die Einwirkung chemischer Substanzen, durch welche das Hb verändert werden könnte, indem er die abzentrifugierten roten Blutkörperchen mit Infusorienerde mischt und mit der hydraulischen Presse auspreßt; die so erhaltene hoch konzentrierte Hb-Lösung wird dann durch Abkühlung oder noch weitere Konzentrierung zum Krystallisieren gebracht.

3. *Gscheidlen*¹³ erzielte die größten Krystalle von mehreren Zentimetern Länge dadurch, daß er defibriniertes Blut, welches 24 Stunden an der Luft gestanden hatte, in kleine Glasröhrchen einschnitzte und mehrere Tage bei 37°C aufbewahrte. Nunmehr auf einer Glasplatte ausgebreitet, läßt das Blut die Krystalle anschließen.

Das vom Blutegel gesaugte Blut besteht, wenn man es nach etwa 14 Tagen aus dem Magen des Egels herausdrückt, aus zahllosen Hämoglobinkrystallen (*Budge*^{12b}). In dem von der Hundszecke (*Ixodes ricinus*) gesaugten Blut entsteht unter Auflösung der Blutkörperchen, Reduktion des Hb und Eindickung ein Krystallbrei von sauerstofffreien Hb-Krystallen (*Grützner*¹⁴).

Die Hb-Krystalle sind doppelbrechend und pleochroitisch, d. h. sie zeigen bei der Betrachtung im polarisierten Lichte bei verschiedener

Orientierung hellere und dunklere Färbungen. Sie enthalten 3% bis 9% Krystallwasser und werden daher bei Abgabe desselben unter Verwitterung zertrümmert. Sie lösen sich in Wasser (aber bei verschiedenen Arten verschieden leicht), leichter in dünnen Alkalien. Unlöslich ist Hämoglobin in Alkohol, Äther, Chloroform, Fetten. Hämoglobin dreht das polarisierte Licht nach rechts (*Gamgee u. Croft Hill*¹⁵).

Durch den Krystallisationsprozeß scheint das Hb selbst eine innere Veränderung zu erfahren. Vor der Krystallisation diffundiert es nicht als echte Kolloidsubstanz, ferner zersetzt es stürmisch H_2O_2 . Aus den Krystallen hingegen wieder aufgelöst, diffundiert es gering, zersetzt H_2O_2 nicht und wird unter dessen Einwirkung selbst entfärbt. — Da das Hämoglobin in freiem Zustande sich in verschiedener Hinsicht anders verhält wie in den unversehrten Blutkörperchen, so glaubte *Hoppe-Seyler*¹⁶, daß das O_2 -Hb und das reduzierte Hb innerhalb der Erythrocyten mit Lecithin verbunden sei als Arterin resp. Phlebin. Nach *H. Kobert*⁹ kann Arterin und Phlebin auch krystallisiert erhalten werden; er unterscheidet diese Krystalle streng von den Hämoglobinkrystallen. *Bohr*¹⁷ bezeichnet den unveränderten Blutfarbstoff der roten Blutkörperchen als Hämochrom, zum Unterschied von dem aus ihm dargestellten Hämoglobin.

Arterin,
Phlebin.

Quantitative Bestimmung des Hämoglobins.¹

Quantitative
Bestimmung
des Hämoglobins.

1. Die genauesten Resultate gibt die von *Vierordt*¹⁸ und *Hüfner*¹⁹ ausgearbeitete spektrophotometrische Methode. Tritt Licht einer bestimmten Spektralregion durch die Lösung eines Farbstoffes hindurch, so ist die durch die Absorption bewirkte Schwächung der Lichtintensität, ausgedrückt in Bruchteilen der ursprünglichen Lichtintensität, bei gleicher Dicke und Konzentration der absorbierenden Schicht immer gleich groß, unabhängig davon, ob das durchfallende Licht stark oder schwach ist. Als Extinktionskoeffizient bezeichnet man den Wert der Schichtdicke, welche das Licht durchstrahlen muß, um auf ein Zehntel seiner ursprünglichen Intensität abgeschwächt zu werden. Dieser Extinktionskoeffizient einer gefärbten Flüssigkeit für einen bestimmten Spektralbezirk ist der Konzentration der Flüssigkeit direkt proportional, das Verhältnis zwischen Konzentration und Extinktionskoeffizient oder das Absorptionsverhältnis ist also konstant. Ist das Absorptionsverhältnis eines Farbstoffes für einen bestimmten Spektralbezirk bekannt, so kann man mithin aus dem beobachteten Extinktionskoeffizienten einer Lösung dieses Farbstoffes die Konzentration desselben berechnen. (Wegen der Details der Methode vgl. die Originalarbeiten von *Vierordt*¹⁸, *Hüfner*¹⁹, *v. Noorden*²⁰, *Otto*²¹, *Albrecht*²²).

2. Zu klinischen Zwecken dienen die colorimetrischen Methoden. Nach *Hoppe-Seyler*²³ wird die zu untersuchende Flüssigkeit mit einer reinen Hämoglobininlösung von bekanntem Gehalt verglichen und so lange mit Wasser verdünnt, bis sie genau dieselbe Farbe hat wie die Vergleichsflüssigkeit; aus dem Grade der Verdünnung ergibt sich dann der Gehalt an Hämoglobin. Zweckmäßig werden die beiden zu vergleichenden Flüssigkeiten mit CO gesättigt (vgl. das von *J. Plesch*²⁴ angegebene Chromophotometer und Kolbenkeilhämoglobinomometer).

Das Hämomometer nach *Fleischl*²⁵, *Miescher*²⁶ (Fig. 12) besteht aus einem auf einem Objektisch aufzustellenden, in zwei Hälften geteilten Cylinder. Die eine Hälfte wird mit Wasser gefüllt, die andere mit einer Verdünnung des zu untersuchenden Blutes, die mittelst einer Mischpipette, ähnlich wie bei der Blutkörperchenzählung, hergestellt wird. Mit dieser rot gefärbten Lösung vergleicht man die Farbe eines unter dem reinen Wasser der anderen Hälfte durch eine Schraube vorbeigeführten roten Rubinglaskeiles und sucht beide roten Farben gleich einzustellen. Die Beleuchtung des Blutwassers und des Rubinkeiles geschieht von unten durch Lampenlicht. Der Glaskeil trägt die Zahlen, welche den Hämoglobingehalt in Prozenten des normalen Gehaltes angeben, z. B. 80 heißt: das untersuchte Blut enthält 80% des normalen Hb-Gehaltes (*Veillon*²⁷, *Fr. Müller*²⁸).

Bei dem von *Grützner*²⁹ angegebenen Hämomometer befindet sich die Blutlösung in einem Glaskeil. Mittelst eines horizontale Schlitzes tragenden Schiebers aus Messingblech wird diejenige Stelle des Keiles aufgesucht, welche die gleiche Farbe zeigt wie eine Vergleichsfarbe (Pikrocarmin-Leimplatte oder besser rotes Glas).

Das *Gowersche*³⁰ Hämoglobinomometer besteht aus zwei gleich kalibrierten Glasröhrchen, von denen das eine eine Pikrocarminlösung enthält, deren Farbe genau der einer 1%igen Lösung normalen Blutes entspricht. In dem anderen Röhrchen wird eine gemessene Menge Blut so lange verdünnt, bis seine Farbe der der Vergleichsfarbe gleich ist. Bei der von *Schli*³¹ angegebenen Modifikation dieses Apparates dient zum Vergleich eine Standardlösung, welche salzsaures Hämatin enthält; das zu untersuchende Blut wird mit der zehnfachen Menge $\frac{1}{10}$ Normal-Salzsäure versetzt, wodurch der Blutfarbstoff ebenfalls in salzsaures Hämatin übergeführt wird, und mit Wasser solange verdünnt, bis es dieselbe Farbe

wie die Vergleichslösung hat. Das *Sahlische* Hämometer hat vor den anderen auf gleichem Prinzip beruhenden Apparaten den großen Vorteil, daß chemisch und farblich völlig gleiche Flüssigkeiten miteinander verglichen werden; es kann daher auch bei jeder beliebigen Beleuchtung benutzt werden (vgl. *Bürker*³²).

Die Hämoglobinskala von *Tallquist*³³ besteht aus einer Reihe roter Papiere von ansteigender Farbintensität, entsprechend 10—100% des normalen Hämoglobingehaltes. Der zu untersuchende Blutstropfen wird auf einem Stück Filtrierpapier aufgefangen und der entstehende Fleck mit der Skala verglichen.

*Gaertners*³⁴ „Hämophotograph“ beruht darauf, daß eine Lösung von O-Hb die photographisch wirksamen Strahlen um so stärker absorbiert, je konzentrierter sie ist. Unterschiede im Hb-Gehalt, die sonst nicht wahrnehmbar sind, werden durch das photographische Verfahren deutlich erkennbar.

3. Chemisch kann man das Eisen in einem gemessenen Quantum Blut bestimmen und daraus den Hämoglobingehalt berechnen. Der Eisengehalt des menschlichen Hb beträgt nach den neuesten gut übereinstimmenden Analysen *Butterfields*³⁵ 0,336%. Die Hämoglobine verschiedener Tierarten haben wahrscheinlich gleichen Fe-Gehalt. — *Jolles*³⁶ hat einen auf diesem Prinzip beruhenden Apparat (Ferrometer) zur Hämoglobinbestimmung angegeben.

Fig. 12.

M[•]

M'

Hämometer nach *Fleischl-Miescher*

Hb-Gehalt
des Blutes.

Der Hb-Gehalt des Blutes beträgt bei gesunden Erwachsenen 13—14%. Frauen und Kinder haben einen geringeren Hb-Gehalt als Männer, nach *Haldane*³⁷ beträgt der Hb-Gehalt bei Frauen 89, bei Kindern 87% des normalen Hb-Gehaltes erwachsener Männer. Beim Neugeborenen ist in der ersten Lebenswoche der Hb-Gehalt erhöht: 139% des normalen; er sinkt dann und beträgt von der zweiten Hälfte des 1. Lebensjahres bis zum 25. Lebensjahre nur 80—90% des normalen, vom 25.—45. Lebensjahre 100%; im höheren Alter sinkt er wieder unter die Norm (*Leichtenstern*³⁸, *Stierlin*³⁹). Mit dem Hb-Gehalt geht die Zahl der Erythrocyten ziemlich parallel (*Schüringe*⁴⁰).

Der Hb-Gehalt des Tierblutes schwankt bei den verschiedenen Arten von 10—17% (vgl. pag. 84).

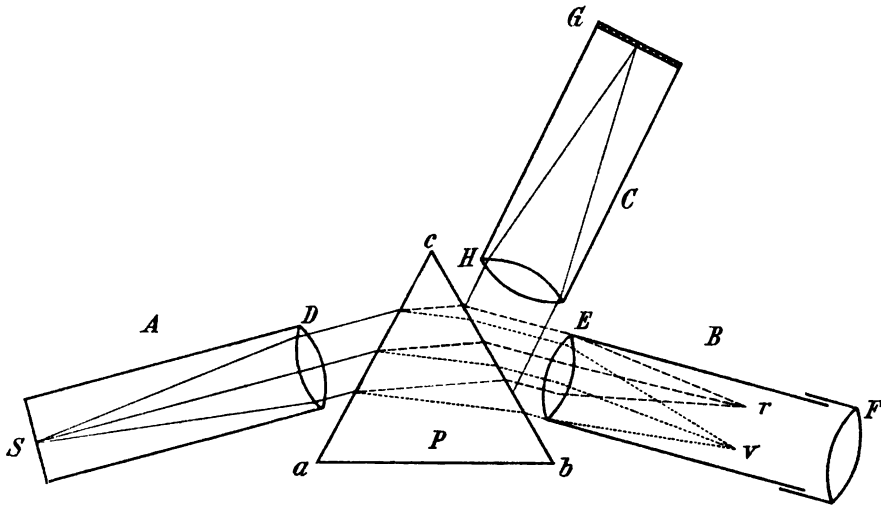
In feuchten Erythrocyten fand *Hoppe-Seyler*⁴¹ 40,4% Hb, in trockenen beträgt es 95,5% aller organischen Bestandteile (in den kernhaltigen Erythrocyten weniger).

Im Hunger ist das Hämoglobin widerstandsfähiger als die übrigen festen Bestandteile des Blutes (*Hermann u. Groll*⁴²). — Über das Verhalten des Hämoglobins unter pathologischen Verhältnissen vgl. pag. 55 (Chlorose).

20. Sauerstoffverbindungen des Hämoglobins: Oxyhämoglobin und Methämoglobin. Spektroskopische Untersuchung.

Der Spektralapparat (Fig. 13) besteht aus — 1. dem Kollimator-Rohr *A*, welches an dem einen Ende den verstellbaren Spalt *S* trägt, am anderen Ende die Sammellinse *D*. Der Spalt befindet sich im Brennpunkt der Linse; die von einem Punkte des Spaltes aus-

Fig. 13.



Schema des Spektralapparates.

gehenden Lichtstrahlen werden also durch die Linse parallel gemacht und treten so in — 2. das Prisma *P* ein, durch welches die Strahlen gebrochen und in Strahlen verschiedener Wellenlänge, entsprechend den Spektralfarben, zerlegt werden. Diese gelangen in — 3. das Fernrohr *B*. Die Linse *E* dieses Fernrohrs vereinigt alle Strahlen gleicher Wellenlänge in einem Punkte, alle roten Strahlen in *r*, alle violetten in *v*. So entsteht in *r* ein rotes Bild des Spaltes *S*, in *v* ein violettes, dazwischen befinden sich die Spaltbilder der zwischen Rot und Violett liegenden Spektralfarben. Die Gesamtheit dieser Spaltbilder ist das Spektrum *r-v*; es wird durch die Lupe *F* betrachtet. — 4. Das Rohr *C* enthält an dem einen Ende die Skala *G*, an dem anderen die Sammellinse *H*. Die von einem Punkte der Skala ausgehenden Lichtstrahlen werden durch *H* parallel gegen die Fläche *bc* des Prismas geworfen, von dieser in das Fernrohr *B* reflektiert und durch die Linse *E* im Brennpunkte vereinigt. So entsteht an derselben Stelle wie das Spektrum *r-v* ein Bild der Skala *G*, welches von dem Beobachter zugleich mit dem Spektrum gesehen wird.

Beleuchtet man den Spalt *S* mit monochromatischem Licht (z. B. Natriumflamme), so entsteht an Stelle der kontinuierlich nebeneinander liegenden Spaltbilder *r-v* des weißen Lichtes nur ein Spaltbild in der Farbe des monochromatischen Lichtes, z. B. die gelbe Natriumlinie.

Bringt man vor den mit weißem Licht beleuchteten Spalt *S* eine Farbstofflösung (z. B. Hämoglobinlösung), so läßt diese nur einen Teil der Strahlen des weißen Lichtes durch-

Tafel I.

1. Oxyhär
lin
 $\lambda = 589$
 $\lambda = 556$

2. Sämo
 $\lambda = 556$

V. Methämoglobin (durch Zusatz von Kaliumferrocyanid zu normalem Blut hergestellt).

1. Wellenlängenskala

Wellenlängenskala.



2. Blutlösung 1:70

in CO₂-freiem Wasser.

3. „ 1:100

in CO₂-haltigem Wasser.

4. „ 1:150

in alkalischer Lösung, 1:80.

5. „ 1:200

6. „ 1:300

7. „ 1:500

8. „ 1:800

1:100.

9. „ 1:1000

10. „ 1:1500

11. „ 1:2000

VI. Hämochromogen (durch Behandlung von normalem Blut mit Natronlauge und Zusatz von Schwefelammonium hergestellt).



VII. Hämatoporphyrin.



etrocknet und
konzentrierter
efelsäure ver-
n.

1, weiter ver-
t und mit Pyri-
alkalisch ge-
t.

Spektra des Blutfarbstoffes. Die Wellenlängen der Lichtstrahlen in Milliontel Millimetern, die Buchstaben B - A angeben die Bestimmung der Absorptionsstreifen jedesmal mit aufge-

und Erhitzen bis zum Siedepunkt (§ 30). Chemisch kann dem O_2 -Hb der Sauerstoff entzogen werden durch reduzierende Substanzen, z. B. Schwefelammonium oder *Stokessches*⁴⁵ Reagens (Lösung von weinsaurem Eisenoxydulammon; stets frisch zu bereiten durch Auflösung von etwas Ferrosulfat in Wasser, Zusatz von Weinsäure und darauf von Ammoniak bis zur alkalischen Reaktion): es entsteht reduziertes (gasfreies) Hämoglobin. Schütteln mit Luft bedingt sofort wieder Bildung von O_2 -Hb.

Reduziertes
Hämoglobin.

Lösungen des O_2 -Hb sind scharlachrot, Lösungen des reduzierten Hb violettrot und dichroitisch, d. h. bei auffallendem Lichte dunkelrot, bei durchfallendem grün (vgl. S. 33). Bei der spektroskopischen Untersuchung zeigen konzentriertere Blutlösungen Absorption des ganzen rechten Teils des Spektrums; bei fortschreitender Verdünnung der Lösung treten dann die charakteristischen Absorptionsbänder auf (vgl. Fig. 14). O_2 -Hb zeigt in etwa 1 bis $\frac{1}{2}\%$ Blutlösung zwei Absorptionsstreifen in Gelb und Grün (*Hoppe-Seyler*⁴⁶ 1862) (Fig. 16. I., 17. I.); reduziertes Hb an Stelle der beiden Streifen des O_2 -Hb einen breiten verwaschenen Absorptionsstreifen (*Stokes*⁴⁵ 1864) (Fig. 16. 2., 17. II).

Spektrum des
 O_2 -Hb,
des reduzier-
ten Hb.

Bei zunehmender Verdünnung der Blutlösung werden die beiden Absorptionsstreifen des O_2 -Hb immer schwächer und verschwinden schließlich ganz. Dafür tritt jedoch im Violett ein durch die Spektrophotographie nachweisbarer, ebenfalls für O_2 -Hb charakteristischer Streifen auf (*Soret*⁴⁹, *Grabe*⁵⁰, *Kobert*⁵¹); durch diesen Streifen konnte Blut noch in der Verdünnung 1:5000 nachgewiesen werden (Fig. 17. I.) (*Rost, Franz u. Heise*⁴⁸).

Wenn die Reduktion des O_2 -Hb zu reduziertem Hb durch Schwefelammonium vorgenommen wird, so tritt außer dem charakteristischen Streifen des reduzierten Hb noch ein Streifen im Orange auf; er rührt von einer Bildung von Sulfhämoglobin her.

Setzt man zu Blut zuerst einige Tropfen einer 40% Formaldehydlösung und dann Schwefelammonium, so erhält man einen sehr scharfen und dunklen Streifen von reduziertem Hb (*Tollens*⁵²).

O_2 -Hb findet sich im kreisenden Blute innerhalb der roten Blutkörperchen; es kann durch die spektroskopische Untersuchung des Kaninchenohres oder der dünnen Hautschichten zwischen zwei aneinandergelegten Fingern nachgewiesen werden. Werden Tiere durch Erstickung getötet, so wird aller Sauerstoff des Blutes an die Körpergewebe abgegeben, so daß nur reduziertes Hämoglobin in den Gefäßen angetroffen wird.

Umschnürt man die Basis zweier Finger bis zur Circulationsunterbrechung, so sieht man bei der spektroskopischen Untersuchung der roten Hautsäume, mit welchen sich beide berühren, daß das O_2 -Hb alsbald in reduziertes Hb übergeht (*Vierordt*⁵³). Einwirkung der Kälte verzögert diese Reduktion; im Jugendalter, während der Muskeltätigkeit oder bei unterdrückter Atmung, meist auch im Fieber ist sie beschleunigt (*Dennig*⁵⁴). Auch ein schlagendes Herz wirkt reduzierend auf O_2 -Hb (*Handler*⁵⁵).

2. Das Hämoglobin bildet mit Sauerstoff noch eine zweite isomere krystallisierbare Verbindung, das Methämoglobin, Met-Hb (*Hoppe-Seyler*⁵⁶); es enthält ebenso viel Sauerstoff wie das O_2 -Hb, aber in andersartiger Anlagerung (*Hüfner u. Otto*⁵⁷, *Hüfner u. Külz*⁵⁸). Der Sauerstoff im Met-Hb ist fest gebunden; das Met-Hb kann daher den Geweben keinen Sauerstoff abgeben. Hierin liegt die Gefahr der Met-Hb-Bildung für den Körper begründet. Die Umwandlung des O_2 -Hb in Met-Hb vollzieht sich außerhalb des Körpers allmählich von selbst, beim Stehenlassen des Blutes, bei längerem Erwärmen oder langsamem Eintrocknen. Sie kann durch eine große Zahl chemischer Substanzen befördert werden; besonders schnell wirkt Ferrieyankalium.

Das Met-
hämoglobin.

Nicht allein lackfarbiges Blut, sondern auch das Hb der intakten Erythrocyten kann in Met-Hb umgewandelt werden, z. B. durch chloresaures Kalium, Antifebrin, Phenacetin u. a. (auch bei Vergiftungen mit diesen Stoffen). Methämoglobin bildet sich auch im Körper spontan, z. B. im blutigen Harne, in sanguinolentem Cysteninhalte, in alten Extravasaten,

in eingetrockneten Blutborken. — Wenn 66—70% des O₂-Hb in Met-Hb umgewandelt sind, erfolgt der Tod (Dennig⁵⁹, Bornstein u. Müller⁶⁰).

Durch chemische Mittel (Schwefelammonium, *Stokessches Reagens*) kann dem Met-Hb der Sauerstoff entzogen werden; es bildet sich reduziertes Hb, durch nachträgliches Schütteln mit Luft wird dieses wieder in O₂-Hb übergeführt.

Spektrum
des
Met-Hb.

Neutrales Met-Hb (hergestellt aus einer neutralen Hb-Lösung: Blut + dest. Wasser durch Zusatz von Ferricyankalium) sieht braun aus, alkalisches Met-Hb (hergestellt aus einer alkalischen Hb-Lösung: Blut + 0,1% Sodalösung durch Zusatz von Ferricyankalium) sieht rot aus, wie O₂-Hb. Das Spektrum des neutralen Met-Hb zeigt 4 Absorptionsstreifen; der im Rot ist der kräftigste und charakteristischste (Fig. 16. 3., 17. V. 2. u. 3.). Das alkalische Met-Hb hat 3 Absorptionsstreifen: zwei in derselben Lage wie die Streifen des O₂-Hb und dazu einen dritten, vor diesen nach Rot zu gelegenen (Fig. 16. 4., 17. V. 4.) (vgl. Kobert⁶¹).

21. Das Kohlenoxyd-Hämoglobin und die CO-Vergiftung.⁶²

Andere Hb-Verbindungen.

Das ('O-
Hämoglobin.

3. Das CO-Hb ist eine festere chemische Verbindung als das O₂-Hb, es entsteht, wenn CO mit Hb oder O₂-Hb in Berührung gebracht wird (Hoppe-Seyler⁶³, Cl. Bernard⁶⁴, 1857), dabei verdrängt das CO den O des O₂-Hb im molekularen Verhältnis; 1 g Hämoglobin bindet daher ebenfalls 1,34 ccm CO. Es ist kirschrot, nicht dichroitisch und zeigt im Spektrum zwei Absorptionsstreifen, die denen des O₂-Hb sehr ähnlich sind, nur etwas näher aneinander und zum Violett hin liegen (s. Fig. 16. 11., 17. III.). Leicht erkennt man es jedoch dadurch, daß reduzierende Substanzen, wie Schwefelammonium, *Stokessches Reagens* (vgl. pag. 65) (welche das O₂-Hb in reduziertes Hb mit nur einem Absorptionsstreifen verwandeln) die Streifen des CO-Hb unverändert lassen, d. h. das CO-Hb nicht in reduziertes verwandeln (Hoppe-Seyler⁶³) (Fig. 17. IV.). — Ein ferneres Erkennungsmittel besteht in der Natronprobe: Natronlauge vom spezifischen Gewicht 1,34 zu CO-Hb hinzugesetzt und erwärmt, erzeugt eine zinnoberrote Färbung; — zu O₂-Hb gefügt, erzeugt sie eine schwarzbraun-grünliche Masse (Hoppe-Seyler⁶³). Die spektralanalytische Untersuchung und die Natronprobe lassen etwa noch $\frac{3}{10}$ CO-Hb mit $\frac{7}{10}$ O₂-Hb vermischt erkennen.

Es ist nicht
reduzierbar.

Hoppe-
Seylers
Natronprobe
auf CO-
Hämoglobin.

Andere
Reaktionen.

Weitere CO-Hb-Reaktionen: — Modifizierte Natronprobe: man verdünnt das Blut 20fach und setzt die gleiche Menge Natronlauge von 1,34 spez. Gewicht hinzu (Salkowski⁶⁶): im CO-Blut bildet sich eine weißliche Färbung, die bald hellrot wird und beim Stehen sich in roten Flocken absetzt; normales Blut gibt eine schmutzige schwarzbraune Färbung. — CO-Blut bleibt nach Zusatz von stark gelb gefärbtem Schwefelammon und Essigsäure schön rot, normales Blut wird grüngrau mißfarbig (Katayama⁶⁷). — 4—5faches Volumen Bleiacetatlösung zum Blute zugefügt, zeigt bei O₂- und CO-Blut einen deutlichen Unterschied (Rubner⁶⁸). — Das Blut wird mit Wasser 4mal verdünnt und 3 Vol. 1%iger Tanninlösung hinzugefügt, mehrfach geschüttelt: normales Blut gibt einen braungrauen, CO-Blut einen hellkarmoisinroten Niederschlag (Kunkel-Welzel⁶⁹). Nach Kostin⁷⁰ ist diese Probe die empfindlichste. Bürker⁷¹ empfiehlt, die Proben mit 5—10 cm³ 100fach verdünnten Blutes anzustellen. Soll die Entscheidung schnell herbeigeführt werden, und braucht die Probe nicht längere Zeit aufgehoben zu werden, so fügt er (nach Zaleski) zu 5 cm³ 100fach verdünnten Blutes 5 Tropfen konzentrierter Kupfersulfatlösung und kehrt langsam um: CO-Blut gibt eine purpurrote, O₂-Blut eine grünliche Farbe; nach wenigen Minuten verschwindet aber dieser Unterschied. Soll die Probe noch nach längerer Zeit den Unterschied zeigen, so fügt er (nach Kunkel-Welzel) zu 5 cm³ 100fach verdünnten Blutes 5 Tropfen frisch bereiteter 3% Tanninlösung, kehrt das mit einem Kork verschlossene Reagenzglas langsam um und stellt es verschlossen aufrecht hin: der entstehende Niederschlag ist bei CO-Blut rosigrot, bei O₂-Blut schmutzigrot bis bräunlich.

Wegen seiner größeren Beständigkeit widersteht das CO-Hb lange Zeit der Fäulnis; es kann daher auch noch in exhumierten Leichen nachgewiesen werden.

Die Kohlenoxydvergiftung. — CO entsteht bei unvollständiger Verbrennung des C z. B. durch vorzeitiges Schließen der Ofenklappen, stark blakende Lampen; auch im Leuchtgas kommen 12—28% CO vor. Doch ist die Leuchtgasvergiftung nicht völlig identisch mit der CO-Vergiftung (*Ferchland* u. *Vahlen*⁷²).

Die CO-
vergiftung.

Da das CO eine 140mal größere Affinität zum Hb besitzt als der O (*Haldane*⁷³), so wird durch Atmung CO-haltiger Luft mehr und mehr der O aus dem Blute verdrängt, und es kann natürlich das Leben nur solange bestehen, als noch hinreichend O im Blute enthalten ist, um die für das Leben notwendigen Oxydationsprozesse zu unterhalten. 1000 cm³ CO töten den Menschen, wenn es auf einmal geatmet wird. Es genügen aber bereits sehr kleine Mengen CO ($\frac{1}{4000}$ bis $\frac{1}{1000}$) in der Luft, um in kurzer Zeit verhältnismäßig große Mengen CO-Hb zu bilden (*Gréhan*⁷⁴). Der Tod tritt ein, noch ehe aller O aus dem Blute verdrängt ist (im ungünstigsten Falle bleibt noch $\frac{1}{2}$ des O im Blute zurück) (*Dreser*⁷⁵). Die Erscheinungen, die bei der CO-Vergiftung auftreten, sind zuerst lebhafter Kopfschmerz, große Unruhe, Aufregung, verstärkte Herz- und Atmungstätigkeit, Salivation, Zittern, Zuckungen und Krämpfe, später treten Unbesinnlichkeit, Mattigkeit, Schläfrigkeit, Lähmungen ein, Verlust des Bewußtseins, mühsame röchelnde Atmung, schließlich völliges Verschwinden der Empfindung, Aufhören der Atmung und des Herzschlages und Tod. Die Temperatur zeigt im Anfange Erhöhung bis gegen einige Zehntel Grad, dann folgt Abnahme bis gegen 1° C und darüber. Die Pulsschläge zeigen anfangs gesteigerte Energie, später wird der Puls sehr klein und frequent. Die Alkaleszenz und der Kohlensäuregehalt des Blutes ist vermindert, die Milchsäure vermehrt (beim Kaninchen, *Araki*⁷⁶, *Saiki* u. *Wakayama*⁷⁷). Mitunter tritt (bei Hunden nur nach reichlicher Eiweißfütterung, *Straub*⁷⁸) Zucker im Harn auf. Nach überstandener Intoxikation soll die Harnstoffausscheidung zunehmen (*Fränkel*⁷⁹). — In der Leiche ist auffällig die große Überfüllung der Organe mit flüssigem kirschrotem Blute und die Erweiterung der Gefäße. Alle Muskeln und Eingeweide haben kirschrote Färbung; die Totenflecke sind hellrot. — Die noch lebenden Vergifteten bringe man sofort an die frische Luft. Noch wirksamer sind O-Inhalationen. Da durch anhaltende Behandlung (Durchleiten) des CO-Hb mit anderen Gasen (namentlich auch mit O) allmählich das CO wieder vom Hb getrennt werden kann [unter Neubildung von O₂-Hb (*Donders*⁸⁰, *Zuntz*⁸¹, *Podolinski*⁸²)], so gelangt auch im Körper durch die Atmung schon nach wenigen Stunden das CO zur Ausscheidung; eine Verbrennung des CO zu CO₂ kommt dabei nicht vor (*Haldane*⁸³). Hochgradige Intoxikation erfordert die Transfusion.

4. Das Stickoxyd-Hämoglobin entsteht, wenn NO mit Hb in Verbindung gebracht wird (*L. Hermann*⁸⁴).

Das NO-
Hämoglobin.

Da dieses Gas in Berührung mit O sich sofort zu Stickstoffdioxyd (Untersalpetersäure) NO₂ verwandelt, welches auf Hämoglobin zersetzend einwirkt, so muß bei der Darstellung des NO-Hb zuerst aller O aus dem Blut und den Apparaten (etwa durch Durchleiten von H) entfernt werden. Im Körper kann es sich aus diesem Grunde nicht bilden. Das NO-Hb ist eine noch festere chemische Verbindung als das CO-Hb; es ist mehr bläulich-violett und gibt im Spektrum zwei Absorptionsstreifen, ziemlich ähnlich denen der beiden anderen Gasverbindungen, aber weniger intensiv. Reduzierende Mittel löschen diese Streifen nicht aus.

Die drei Verbindungen des Hb mit O₂, CO und NO krystallisieren wie das gasfreie Hb, sie sind isomorph, ihre Lösungen sind nicht dichroitisch. Alle drei Gase verbinden sich in molekularem Verhältnis mit dem Hb und sind im Vakuum austreibbar.

5. Auch Cyanwasserstoff CNH bildet Verbindungen mit Hb (*Kobert*⁸⁵, v. *Zeynek*⁸⁶).

Cyan-
wasserstoff-
und
Schwefel-
wasserstoff-
Hämoglobin.

6. Über Verbindungen von Schwefelwasserstoff mit Hämoglobin (Sulphhämoglobin) vgl. *Harnack*⁸⁷, *Kobert*⁸⁸, *Clarke* u. *Hurtley*⁸⁹.

22. Zerlegung des Hämoglobins. Hämoglobinderivate.⁸⁹

Das Hämoglobin ist ein zusammengesetzter Eiweißkörper, ein Chromoproteid (vgl. pag. 15); es besteht aus einem Eiweißkörper: dem Globin (94,09% des Hb) und einem Farbstoff (4,47% des Hb; 1,44% sind Stoffe unbekannter Natur, *Lawrow*⁹⁰): dem Hämatin (bei Zerlegung von O-haltigem Hb) resp. Hämochromogen (bei Zerlegung von O-freiem Hb). Das Hämochromogen geht durch Oxydation in Hämatin, umgekehrt

Zerlegung
des Hb.

das Hämatin durch Reduktion in Hämochromogen über. Die Zerlegung des Hämoglobins in seine beiden Bestandteile wird bewirkt durch alle das Eiweiß coagulierenden oder denaturierenden Einflüsse, z. B. durch Erhitzen, durch Säuren, Alkalien, Ozon, Magen- und Pankreassaft.

Globin. Der Eiweißkörper des Hämoglobins, das Globin, steht nach *Fr. N. Schulz*⁹¹ dem Histon (pag. 15) nahe; *Kossel*⁹² rechnet es jedoch nicht zu den Histonen. Es ist besonders reich an Histidin.

Hämo-
chromogen. Das Hämochromogen⁹³, der färbende Bestandteil des Blutfarbstoffes, entsteht bei der Zerlegung des O-freien Hämoglobins oder durch Reduktion des Hämatins, bei Gegenwart von O geht es in Hämatin über. Das Hämochromogen löst sich (bei O-Abschluß) kirschrot in dünnen Alkalien und zeigt zwei Absorptionsstreifen, von denen der erste, nach Rot zu gelegene am stärksten ist (Fig. 16. 7., 17. VI.) (*Hoppe-Seyler*¹⁶). Hämochromogen kann krystallisiert dargestellt werden, indem man auf dem Objektträger einen Tropfen defibriniertes Blut mit einem Tropfen Pyridin mischt und bedeckt, auch ein Tropfen Schwefelammonium kann zugesetzt werden. Das Präparat zeigt die Absorptionsstreifen und bald auch kleine, rotgefärbte, sternförmig oder garbenartig angeordnete Krystalle (*Donodny*⁹⁴). Diese Krystalle können ebenso wie die Häminkrystalle zum Nachweis von Blut dienen (*de Dominicis*⁹⁵, *K. Bürker*⁹⁶).

Die Verbindung zwischen Hämochromogen und Sauerstoff = Hämatin ist nicht wie die Verbindung zwischen Hämoglobin und Sauerstoff = O₂-Hämoglobin abhängig vom Druck, vielmehr auch im Vakuum beständig; sie kann nur durch chemische (reduzierende) Mittel zerlegt werden.

Das Hämochromogen bindet auch CO (Kohlenoxydhämochromogen), und zwar ebenfalls wie das Hämoglobin auf 1 Atom Eisen 1 Molekül CO (*Hüfner u. Küster*⁹⁷). Es bindet aber nicht wie das Hb Kohlenoxyd fester als Sauerstoff, sondern umgekehrt Sauerstoff fester als Kohlenoxyd (*Pregl*⁹⁸).

Hämatin.

Das Hämatin hat nach *Nencki u. Sieber*⁹⁹ die Formel C₃₃ H₃₂ N₄ Fe O₄, nach *Küster*¹⁰⁰: C₃₄ H₃₄ N₄ Fe O₆. Zur Darstellung desselben geht man von den Häminkrystallen aus (s. u.), man löst diese in sehr verdünnter Kalilauge und übersättigt die Flüssigkeit mit sehr verdünnter Salzsäure; hierbei fällt das Hämatin völlig rein in braunen Flocken aus. Es ist bei auffallendem Lichte schwarzblau, bei durchfallendem braun, unlöslich in reinem Wasser, Alkohol, Äther, löslich in verdünnten Alkalien und Säuren, sowie in schwefelsäure- oder ammoniakhaltigem Alkohol oder Äther. Das Hämatin hat keine eiweißähnlichen Eigenschaften mehr. Es enthält die gesamte Eisenmenge des Hämoglobinnukleüls. Im Körper kommt es nicht vor.

Hämatin
in saurer
Lösung.

Das Spektrum des Hämatins hängt ab von der Reaktion der Flüssigkeit, der Art der Säure, die zum Spalten des Hb benutzt worden ist, und von der Art des Lösungsmittels (Wasser, Alkohol, Äther). Hämatin in saurer wässriger Lösung hat ein wenig charakteristisches Spektrum, in alkoholischer oder ätherischer Lösung zeigt es vier Absorptionsstreifen, die denen des neutralen Met-Hb sehr ähnlich sind. Zur Unterscheidung dient das Verhalten zu Reduktionsmitteln: setzt man zu der alkalisch gemachten Lösung Schwefelammonium oder *Stokessches* Reagenz, so entsteht aus Hämatin das durch sein charakteristisches Spektrum leicht zu erkennende Hämochromogen, aus Met-Hb dagegen reduziertes Hb und weiterhin durch Schütteln mit Luft O₂-Hb. — Das alkalische Hämatin zeigt ebenfalls ein wenig charakteristisches Spektrum, einen einzigen, sehr schwachen Absorptionsstreifen, der erst bei größerer Schichtendicke deutlicher wird (Fig. 16. 5, 6, 8).

Alkalisches
Hämatin.

Hämin.

Ein wichtiges Derivat des Hämatins ist das Hämin oder Chlorhämatin C₃₄ H₃₃ O₄ N₄ Fe Cl (*Küster*¹⁰⁰, nach *Willstätter u. Fischer*¹⁰¹ C₃₃ H₃₂ O₄ N₄ Fe Cl), in demselben ist eine Hydroxylgruppe des Hämatins durch Chlor ersetzt. Da das Hämin in charakteristischen Krystallen:

*Teichmannsche*¹⁰² Häminkrystalle, selbst aus Spuren von Blut gewonnen werden kann, so spielt es in der forensischen Medizin eine wichtige Rolle für den Nachweis von Blut. Trockenes Blut (flüssiges Blut muß stets vorher vorsichtig getrocknet werden) wird auf einem Objektträger mit 2 bis 3 Tropfen Eisessig und einem kleinen Körnchen Kochsalz vermischt und nach Auflegen des Deckglases vorsichtig erwärmt, bis sich Bläschen bilden; unter dem Mikroskop sieht man dann die Krystalle (Fig. 18 u. 19). Dieselben erscheinen als kleine rhombische Täfelchen, Bälkchen oder Stäbchen, gehören jedoch wahrscheinlich dem monoklinischen Systeme an. Nicht selten haben sie die Form von Hanfkörnern, Weberschiffchen oder von Paragrafzeichen. Mitunter liegen einige gekreuzt oder in Büscheln. In der Krystallform sind die Häminkrystalle aller untersuchten Blutarten übereinstimmend (*Kobert*¹⁰³). Sie erscheinen bei auffallendem Lichte blauschwarz (wie angelaufener Stahl glänzend), bei durchfallendem mahagonibraun. Sie sind doppelbrechend und pleochroitisch (vgl. pag. 60).

Teichmannsche Häminkrystalle.

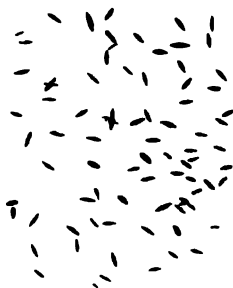
Die Häminkrystalle sind bei allen Wirbeltierklassen dargestellt, ebenso aus dem Blute mancher Wirbellosen (z. B. des Regenwurms). Auch aus fötalem Blute lassen sie sich herstellen (beim Hühnchen schon am vierten Tage der Bebrütung, *Kobert*¹⁰³). — Hämatopor-

Fig. 18.



Häminkrystalle: 1 von Menschen. — 2 Seehund, — 3 Kalb, — 4 Schwein, — 5 Laum, — 6 Hecht, — 7 Kaninchen.

Fig. 19.



Häminkrystalle, dargestellt aus Blutpurinen.

phyrin, Blut verrieben mit Sand oder Tierkohle oder nach Zusatz mancher Fe-, Pb-, Hg- und Ag-Salze, von Ätzkalk (*Levin* u. *Rosenstein*¹⁰⁴), freiem Jod (*H. Kobert*¹⁰³) gibt keine Häminkrystalle mehr, dagegen stört Formalin die Bildung der Häminkrystalle nicht. — Die Häminkrystalle sind unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform, löslich in verdünnten Alkalien.

Chemische Eigenschaften des Hämins.

Der Eisessig ist ersetzbar durch alkoholische Lösung aller starken Mineralsäuren und organischen Säuren (*Teichmann*¹⁰², *Wachholz*¹⁰⁵), das Kochsalz auch durch Jod- oder Bromsalze; im letzteren Falle bildet sich das ähnliche Bromwasserstoff- oder Jodwasserstoffhämin, dagegen gibt es kein Fluorwasserstoffhämin (*Kobert*¹⁰⁶). Bei Verwendung von Jodnatrium läßt sich noch 0,025 mg Blut nachweisen (*Strzyzowsky*¹⁰⁷).

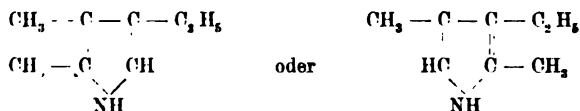
Gelingt es, aus einem verdächtigen Flecken Häminkrystalle herzustellen, so ist damit natürlich nur der Nachweis von Blut überhaupt geliefert, nicht der Nachweis, daß es sich um Menschenblut handelt. Die Unterscheidung von Menschen- und Tierblut ist möglich mit Hilfe der präcipitierenden Sera (*Uhlenhuth*) (vgl. pag. 81).

Sowohl dem Hämochromogen wie dem Hämatin kann durch Einwirkung von Säuren (Schwefelsäure) das Eisen entzogen werden; es entsteht dabei das Hämatoporphyrin, $C_{16}H_{18}N_2O_3$ (nach *Zaleski*¹⁰⁸: $C_{17}H_{19}N_3O_3$, nach *Willstätter* u. *Fischer*¹⁰¹: $C_{33}H_{38}N_4O_6$). Es zeigt in saurer Lösung zwei sehr charakteristische Absorptionsstreifen, die weiter nach Rot zu liegen, als die des O_2 -Hb; der zweite Streifen besteht aus einem helleren und einem dunkleren Abschnitt. Das Spektrum des alka-

Hämatoporphyrin.

lischen Hämatoporphyrins ähnelt dem des neutralen Met-Hb resp. des sauren Hämatins in alkoholischer oder ätherischer Lösung (Fig. 16. 9 u. 10., 17. VII.) (vgl. A. Schulz¹⁰⁹). Das Spektrum des Hämatoporphyrins in saurer und alkalischer Lösung ist zum forensischen Nachweis des Blutes in Blutspuren sehr geeignet (Kratter¹¹⁰, Ziemke¹¹¹). Hämatoporphyrin kommt normalerweise im Harn in Spuren vor, in größeren Mengen bei gewissen Vergiftungen (z. B. Sulfonalvergiftung).

Durch Reduktion des Hämatoporphyrins erhielten Nencki und seine Mitarbeiter¹¹² einen völlig sauerstofffreien Körper, das Hämapyrrol; dieses ist ein methyl-äthyl-pyrrol:



Nach Fischer u. Hahn¹¹³ enthält das Molekül des Hämins vier Pyrrolkerne.

Aus dem Chlorophyll der grünen Blätter gewannen Schunck u. Marchlewski¹¹⁴ ein dem Hämatoporphyrin sehr ähnliches Pigment, das Phylloporphyrin; durch Reduktion entsteht auch aus diesem Hämapyrrol (Nencki u. Marchlewski¹¹⁵). Danach sind mithin das Hämoglobin und das Chlorophyll chemisch verwandte Substanzen. Das Chlorophyll enthält an Stelle des Eisens des Hämoglobins Magnesium (vgl. Willstätter u. Stoll¹¹⁶).

Durch Oxydation des Hämatins erhielt Küster¹⁰⁰ zwei Säuren: Hämatinsäuren.

Beziehungen
des Blutfarb-
stoffs zum
Gallen- und
Harnfarb-
stoff.

Der Blutfarbstoff ist chemisch nahe verwandt mit dem Gallen- und Harnfarbstoff. Der Gallenfarbstoff Bilirubin $\text{C}_{32}\text{H}_{36}\text{N}_4\text{O}_6$ ist isomer mit dem Hämatoporphyrin $\text{C}_{36}\text{H}_{36}\text{N}_4\text{O}_6$; sowohl Bilirubin als Biliverdin geben bei der Oxydation dieselben Hämatinsäuren wie Hämatin (Küster¹⁰⁰). — Wenn Blut außerhalb des Kreislaufes stagniert und der Zersetzung anheimfällt, z. B. in apoplektischen Blutergüssen, in geronnenen Blutpfropfen usw., so entsteht aus dem Hämoglobin ein fuchsroter Farbstoff, das Hämatoidin $\text{C}_{32}\text{H}_{36}\text{N}_4\text{O}_6$. Es ist eisenfrei, kristallisiert in klinorhombischen Prismen, ist löslich in Chloroform und warmen Alkalien. Wahrscheinlich ist es identisch mit dem Gallenfarbstoffe Bilirubin. Nach umfangreicher Auflösung von Blut in den Gefäßen (z. B. nach Transfusion fremdartigen Blutes) sah man Hämatoidinkristalle im Urin. Auch im Harn bei Ikterus und im Sputum sind Hämatoidinkristalle gefunden worden.

Urobilin, einer der Farbstoffe des Harns, läßt sich durch Reduktion des Hämatins in alkalischer Lösung mit Zinn und Salzsäure (Nencki u. Sieber¹¹⁷) oder durch Einwirkung von H_2O_2 auf saures Hämatin (Mac Munn¹¹⁸) gewinnen; Hämapyrrol geht an der Luft von selbst in Urobilin über; subcutane Injektion von Hämapyrrol beim Kaninchen bewirkt Ausscheidung von Urobilin (Nencki u. Zaleski¹¹²). — Urobilin findet sich mitunter in Cysten, Ex- und Transsudaten, — ebenso bildet es sich in steril bei Körpertemperatur aufbewahrtm Blute (Ajello¹¹⁹).

Das Chorioidalepigment und das Haarpigment stammt nicht aus dem Blutfarbstoffe (E. Spiegler¹²⁰).

23. Das Stroma der roten Blutkörperchen und die weißen Blutkörperchen.

Stroma.
Eiweiß-
körper.

A. Das Stroma der roten Blutkörperchen enthält:

I. Eiweißkörper. — Nach Pascucci¹²¹ bestehen die trockenen Stromata rund zu $\frac{2}{3}$ aus Eiweißstoffen. Der hauptsächlichste Eiweißstoff ist nach Halliburton¹²² ein Nucleoprotein.

In den Kernen der kernhaltigen roten Blutkörperchen der Vögel findet sich Nuclein, zusammengesetzt aus Nucleinsäure und Histon (Ackermann¹²³).

Fette.

II. Fette. — Neutralfett kommt in den roten Blutkörperchen nicht vor; dagegen Cholesterin (nach Manasse¹²⁴, Hepner¹²⁵, Wacker u. Hueck¹²⁶ nur im freien Zustande, nach Cytronberg¹²⁷ dagegen bis zur Hälfte und darüber als Cholesterinester) und Lecithin (vgl. Beumer u. Bürger¹²⁸). Nach Pascucci¹²¹ betragen die in Äther, Chloroform und Alkohol löslichen Stoffe rund $\frac{1}{3}$ der Trockensubstanz.

III. Kohlehydrate. — Bis vor kurzem wurde allgemein angenommen, daß Traubenzucker sich nicht in den roten Blutkörperchen, sondern nur im Plasma findet, Glykogen in den Leukocyten und im Plasma. Nach *Lyttkens* u. *Sandgren*¹²⁹, *Bang*¹³⁰ enthalten die roten Blutkörperchen eine reduzierende Substanz, die aber kein Traubenzucker ist, nach *Rona* u. *Michaelis*¹³¹, *Rona* u. *Takahashi*¹³², *Lépine* u. *Boulud*¹³³, *Frank* u. *Bretschneider*¹³⁴ dagegen kommt Traubenzucker in den roten Blutkörperchen vor. In der Norm soll nach *Hollinger*¹³⁵ der Zuckergehalt des Plasmas und der geformten Bestandteile gleich sein, nach *Michaelis* u. *Rona*¹³⁶ können jedoch auch erhebliche Differenzen vorkommen. *Masing*¹³⁷ zeigte, daß die Blutkörperchen verschiedener Arten verschiedene Permeabilität für Traubenzucker besitzen: die Blutkörperchen von Gans, Kaninchen, Schwein, Hammel erwiesen sich als nicht durchgängig für Traubenzucker und enthielten demzufolge auch im nativen Zustande keine irgendwie erheblichen Zuckermengen. Die roten Blutkörperchen von Rind und Hund waren im geringen Grade, die des Menschen in viel höherem Maße für Traubenzucker permeabel (vgl. *Kozawa*¹³⁸).

Kohlehydrate.

IV. Andere organische Bestandteile. — Harnstoff, gleichmäßig auf Erythrocyten und Serum verteilt (*Schöndorff*¹³⁹). Milchsäure (*Irisawa*¹⁴⁰).

Andere organische Bestandteile.

V. Wasser ca. 60°/o.

Wasser.

VI. Anorganische Stoffe, namentlich Kaliumverbindungen.

Die in der Asche gefundene Phosphorsäure und Schwefelsäure ist in den Blutkörperchen zum größten Teil nicht präformiert enthalten; die Phosphorsäure stammt aus der Verbrennung des Lecithins, die Schwefelsäure aus der Verbrennung der Eiweißkörper. — Blutanalyse vgl. pag. 84.

Anorganische Stoffe.

B. Die weißen Blutkörperchen. Leukocyten aus Lymphdrüsensaft (sowie Eiterzellen) enthalten von Eiweißkörpern Globulin, Albumin, Nucleoproteid (*Halliburton*¹⁴², *Mancini*¹⁴¹); ferner in den Kernen Nucleohiston, welches in Histon und ein Paranuclein, das Leukonuclein, zerfällt (*Lilienfeld*¹⁴³). — Von Fetten und fettähnlichen Stoffen finden sich: Lecithin und Cholesterin (viel reichlicher als in den roten Blutkörperchen, *Wacker* u. *Hueck*¹⁴⁰), Cerebrin, Protagon (*Kossel*¹⁴³, *Mancini*¹⁴¹). — Von Kohlehydraten ist Glykogen nachgewiesen (*Salomon*¹⁴⁴).

Chemie der weißen Blutkörperchen.

Literatur (§ 19—23).

1. *K. Bürker*: Gewinnung, qualitative und quantitative Bestimmung des Hämoglobins. R. Tigerstedts Handbuch d. physiolog. Methodik. Leipzig 1910. II, 1, 68. — 2. *Hüfner*: Festschr. f. C. Ludwig, Leipzig 1887, 74. — 3. *O. Zinoffsky*: Z. ph. Ch. 10, 1886, 16. — 4. *A. Jaquet*: Z. ph. Ch. 12, 1888, 285. 14, 1890, 289. — 5. *Hüfner* u. *Gansser*: A. P. 1907, 209. — 6. *A. Rollett* u. *r. Lang*: S. W. A. 46, 2. Abt., 1862, 85. — 7. *M. Uhlik*: P. A. 104, 1904, 64. — 8. *F. Weidenreich*: A. m. A. 61, 1903, 459. Ergebn. d. Anatomie u. Entwicklungsgeschichte. 13, 1904, 72. — 9. Zusammenfassende Darstellung: *H. U. Kobert*: Das Wirbeltierblut in mikrokrytallographischer Hinsicht. Stuttgart 1901. *W. Frieboes*: P. A. 98, 1903, 434. — 10. *A. Rollett*: S. W. A. 46, 2. Abt., 1862, 75. — 11. *F. Hoppe-Seyler*s Handbuch d. physiologisch- u. patholog.-chemischen Analyse, von H. Thierfelder. 7. Aufl. 1903, pag. 348. — 12. *J. Offringa*: B. Z. 28, 1910, 106. — 13. *R. Gscheidlen*: P. A. 16, 1878, 421. — 13a. *J. Budge*: Lehrbuch d. speziellen Physiologie d. Menschen. 8. Aufl. Leipzig 1862, S. 230. — 14. *Grützner*: D. m. W. 1902, 555. — 15. *A. Gamgee* u. *A. Craft Hill*: B. d. ch. G. 36, 1903, 913. H. B. 4, 1904, 1. — 16. *F. Hoppe-Seyler*: Z. ph. Ch. 13, 1889, 477. — 17. *C. Bohr*: C. P. 17, 1904, 688. — 18. *K. Vierordt*: Die Anwendung d. Spektralapparates z. Photometrie d. Absorptionsspektren u. z. quantitat. chem. Analyse. Tübingen 1873. — 19. *G. Hüfner*: Z. ph. Ch. 3, 1889, 562. Z. ph. Ch. 1, 1878, 320. 3, 1879, 1. — 20. *C. v. Noorden*: Z. ph. Ch. 4, 1880, 9. — 21. *J. G. Otto*: P. A. 36, 1885, 12. — 22. *Albrecht*: Anleitung z. Gebrauch d. Hüfnerschen Spektrophotometers. Tübingen 1892. — 23. *F. Hoppe-Seyler*:

- Z. ph. Ch. 16, 1892, 505. — 24. J. Plesch: Z. k. M. 63, 1907, 472. M. m. W. 57, 1910, 406. D. A. k. M. 99, 1910, 401. — 25. v. Fleischl: Wien. Med. Jahrb. 1885, 425. — 26. Miescher: Gesammelte Abhandlungen 1897, S. 334 u. 356. — 27. E. Veillon: A. P. P. 39, 1897, 385. — 28. Fr. Müller: A. P. 1901, 443. — 29. P. v. Grützner: M. m. W. 1905, 1521. 1912. Nr. 14. — 30. Gowers: Transact. of the clinical society of London. 12, 1879, 64. — 31. H. Sahli: Lehrbuch d. klin. Untersuchungsmethoden. 5. Aufl. Leipzig u. Wien 1909, pag. 845. — 32. K. Bürker: P. A. 142, 1911, 273. — 33. Tallquist: Z. k. M. 40, 1900, 137. B. k. W. 1904, 926. — 34. G. Gaertner: M. m. W. 1901, Nr. 50. — 35. E. E. Butterfield: Z. ph. Ch. 62, 1909, 173. — 36. A. Jolles: P. A. 63, 1897, 579. B. k. W. 1899, 965. M. m. W. 1901, 342. D. A. k. M. 76, 1903, 503. vgl. Schwenkenbecher: D. A. k. M. 75, 1903, 481. — 37. J. Haldane: J. o. P. 26, 1901, 503. — 38. Leichtenstern: Untersuchungen über den Häoglobingehalt des Blutes. 1878. — 39. R. Stierlin: D. A. k. M. 45, 1889, 75. — 40. W. Schwinge: P. A. 73, 1898, 299. — 41. F. Hoppe-Seyler: Med.-chem. Untersuchungen, 1869. 551. Z. ph. Ch. 15, 1891, 179. — 42. L. Hermann u. S. Groll: P. A. 43, 1888, 239. — 43. E. Rost, Fr. Franz u. R. Heise: Arbeiten aus d. Kais. Gesundheitsamt. 32, 1909, 223. — 44. G. Hüfner: A. P. 1894, 130. — 45. G. G. Stokes: Phil. Magazine. 28, 1864, 391. P. R. S. 13, 1864, 357. — 46. Hoppe-Seyler: V. A. 23, 1862, 446. 29, 1864, 233. Med.-chem. Unters. Berlin 1868, Heft 3, 375. — 47. A. Rollett: Hermanns Handbuch d. Physiologie. 4, 1, 1880, pag. 48 u. 57. — 48. E. Ziemke u. Fr. Müller: A. P. 1901, Suppl., 177. — 49. J. L. Soret: Archiv. d. sciences physiqu. et naturelles de Genève. 61, 1878, 324 u. 347. C. r. 97, 1883, 1269. — 50. Grabe: Diss. Dorpat 1892. — 51. R. Kobert: P. A. 82, 1900, 626. — 52. B. Tollens: B. d. ch. G. 34, 1901, 1426. — 53. K. Vierordt: Z. B. 11, 1875, 195. 14, 1878, 422. — 54. A. Dennig: Z. B. 19, 1883, 483. — 55. S. Handler: Z. B. 26, 1890, 233. — 56. F. Hoppe-Seyler: Z. ph. Ch. 2, 1879, 150. 6, 1882, 166. — 57. G. Hüfner u. J. Otto: Z. ph. Ch. 7, 1883, 65. — 58. G. Hüfner u. R. Külz: Z. ph. Ch. 7, 1883, 366. — 59. A. Dennig: D. A. k. M. 65, 1900, 524. — 60. A. Bornstein u. F. Müller: A. P. 1907, 470. — 61. R. Kobert: P. A. 82, 1900, 603. — 62. W. Sachs: Die Kohlenoxydvergiftung. Braunschweig 1900. — 63. F. Hoppe-Seyler: V. A. 11, 1857, 288. 29, 223 u. 597. C. m. W. 1865, Nr. 4. Z. ph. Ch. 13, 1889, 477. — 64. Cl. Bernard: Leçons sur les effets d. substances toxiques et médicamenteuses. Paris 1857, 157. Leçons sur les propriétés des liq. de l'organisme. Paris 1859. 1, 365. — 65. Hoppe-Seyler: V. A. 13, 1858, 104. — 66. E. Salkowski: Z. ph. Ch. 12, 1888, 227. — 67. Katayama: V. A. 114, 1888, 53. — 68. Rubner: A. H. 10, 1890, 397. — 69. Kunkel u. Welzel: W. V. N. F. 22, 1888, Nr. 9. 23. 1889, Nr. 1. — 70. S. Kostin: P. A. 83, 1901, 572. — 71. K. Bürker: s. Nr. 1, S. 112. — 72. Ferchland u. E. Vahlen: A. P. P. 48, 1902, 106. — 73. J. Haldane: J. o. P. 18, 1895, 430. — 74. N. Gréhan: G. m. 1878, Nr. 36. C. r. 114, 1892, 309. C. r. soc. biol. 46, 1895, 251 u. 344. — 75. H. Dreser: A. P. P. 29, 1892, 119. — 76. T. Araki: Z. ph. Ch. 15, 1891, 335. — 77. T. Saiki u. G. Wakayama: Z. ph. Ch. 34, 1901, 96. — 78. W. Straub: A. P. P. 38, 1897, 139. — 79. Fränkel: V. A. 67, 273. — 80. F. C. Donders: P. A. 5, 1872, 20. — 81. N. Zuntz: P. A. 5, 1872, 584. — 82. S. Podolinski: P. A. 6, 1872, 553. — 83. J. Haldane: J. o. P. 25, 1900, 225. — 84. L. Hermann: A. A. P. 1865, 469. — 85. R. Kobert: P. A. 82, 1900, 603. — 86. R. v. Zeynek: Z. ph. Ch. 33, 1901, 426. — 87. E. Harnack: Z. ph. Ch. 26, 1898, 558. — 88. T. W. Clarke u. W. H. Hurlley: J. o. P. 36, 1907, 62. — 89. Zusammenfassende Darstellung: Fr. N. Schulz: E. P. I, 1, 1902, 505. — 90. D. Lawrow: Z. ph. Ch. 26, 1898, 343. — 91. Fr. N. Schulz: Z. ph. Ch. 24, 1898, 449. — 92. A. Kossel: Z. ph. Ch. 49, 1906, 314. — 93. W. Dilling: Atlas der Krystallformen u. der Absorptionsbänder der Hämochromogene. Stuttgart 1910. — 94. Z. Donogány: M. J. 23, 1894, 126. V. A. 148, 1897, 234. — 95. A. de Dominici: B. k. W. 1905, 1219. 1909, 1656. — 96. K. Bürker: s. Nr. 1, S. 150. M. m. W. 1909, 126. — 97. G. Hüfner u. W. Küster: A. P. 1904, Suppl., 387. — 98. F. Pregl: Z. ph. Ch. 44, 1905, 173. — 99. M. Nencki u. N. Sieber: A. P. P. 18, 1884, 401. B. d. ch. G. 17, 1884, 2267. 18, 1885, 392. — 100. W. Küster: B. d. ch. G. 29, 1896, 821. 30, 1897, 105. 32, 1899, 677. 35, 1902, 1268 u. 2948. Z. ph. Ch. 26, 1899, 314. 28, 1899, 1 u. 34. 29, 1900, 185. 40, 1904, 391. 44, 1905, 391. A. Ch. Ph. 315, 1901, 174. 345, 1906, 1. — 101. R. Willstätter u. M. Fischer: Z. ph. Ch. 87, 1913, 423. — 102. L. Teichmann: Z. r. M. N. F. 3, 1853, 375. 8, 1857, 141. — 103. H. U. Kobert: Das Wirbeltierblut in mikrokryystallographischer Hinsicht. Stuttgart 1901, pag. 54, 56, 57. — 104. Lewin u. Rosenstein: V. A. 142, 1895, 134. — 105. L. Wachholz: V. g. M. 3. Folge, 21, 1901, 227. — 106. H. U. Kobert vgl. 103, pag. 50. — 107. C. Strzyzowski: Pharmac. Post 30, 1897, 2. Ref. in C. C. 1897, I, 295. — 108. J. Zaleski: Z. ph. Ch. 37, 1902, 54. — 109. A. Schulz: A. P. 1904, Suppl., 271. — 110. J. Kratter: V. g. M. 3. Folge, 4, 1892, 62. — 111. E. Ziemke: V. g. M. (3), 22, 1901, 231. — 112. M. Nencki u. J. Zaleski: B. d. ch. G. 34, 1901, 997. L. Marchlewski: Z. ph. Ch. 56, 1908, 316. O. Piloty u. E. Quitmann: B. d. ch. G. 42, 1909, 4693. — 113. H. Fischer u. A. Hahn: B. d. ch. G. 46, 1914, 2308. — 114. E. Schunck u. Marchlewski: A. Ch. Ph. 284, 1895, 81. 290, 1896, 306. — 115. M. Nencki u. L. Marchlewski: B. d. ch. G.

34, 1901, 1687. — 116. *R. Willstätter u. A. Stoll*: Untersuchungen über Chlorophyll-Methoden und Ergebnisse. Berlin 1913. — 117. *M. Nencki u. N. Sieber*: Monatshefte f. Chemie 9. A. P. P. 24, 1888, 430. — 118. *C. A. Mac Munn*: P. R. S. 31, 1880, 206. — 119. *Ajello*: Ref. in C. i. M. 15, 1904, 502. — 120. *E. Spiegler*: H. B. 4, 1904, 40. 10, 1907, 253. — 121. *O. Pascucci*: H. B. 6, 1905, 543. — 122. *W. D. Halliburton*: J. o. P. 18, 1895, 306. — 123. *D. Ackermann*: Z. ph. Ch. 43, 1904, 299. — 124. *P. Manasse*: Z. ph. Ch. 14, 1890, 437. — 125. *E. Hepner*: P. A. 73, 1898, 595. — 126. *L. Wacker u. W. Hueck*: A. P. P. 74, 1913, 416. — 127. *S. Cytronberg*: B. Z. 45, 1912, 281. — 128. *H. Beumer u. M. Bürger*: A. P. P. 71, 1913, 311. — 129. *H. Lyttkens u. J. Sandgren*: B. Z. 26, 1910, 382. 31, 1911, 153. 36, 1911, 261. — 130. *J. Bang*: B. Z. 38, 1912, 166. — 131. *P. Rona u. L. Michaelis*: B. Z. 16, 1909, 60. — 132. *P. Rona u. D. Takahashi*: B. Z. 30, 1910, 99. — 133. *R. Lépine u. Boulud*: B. Z. 32, 1911, 287. — 134. *E. Frank u. A. Bretschneider*: Z. ph. Ch. 76, 1911, 226. — 135. *A. Hollinger*: B. Z. 17, 1909, 1. — 136. *L. Michaelis u. P. Rona*: B. Z. 18, 1909, 375 u. 514. 37, 1911, 47. — 137. *E. Masing*: P. A. 149, 1913, 227. — 138. *S. Kozawa*: C. P. 27, 1913, 793. B. Z. 60, 1914, 231. — 139. *B. Schöndorff*: P. A. 63, 1896, 192. — 140. *T. Iwasawa*: Z. ph. Ch. 17, 1893, 340. — 141. *S. Mancini*: B. Z. 26, 1910, 140. — 142. *L. Lilienfeld*: Z. ph. Ch. 18, 1894, 473. — 143. *Kossel*: D. m. W. 20, 1894, 146 u. 310. — 144. *Salomon*: D. m. W. 1877, Nr. 8 u. 35.

24. Das Blutplasma und der Faserstoff (das Fibrin).¹

Die unveränderte Flüssigkeit des Blutes heißt „Plasma“. In dieser scheidet sich jedoch meist schon bald nach dem Austritt des Blutes aus den Gefäßen eine faserige Substanz ab, der „Faserstoff“. Nach dieser Ausscheidung heißt die nun übrig gebliebene, spontan nicht mehr gerinnende Flüssigkeit „Serum“. Das Plasma ist beim Menschen und manchen Tieren gelblich, beim Pferde zitronengelb, bei anderen Tieren, z. B. dem Kaninchen, fast farblos.

Plasma
sanguinis.

Serum
sanguinis.

Darstellung des Plasmas. Um das Plasma darzustellen, ist es nötig, die Gerinnung zu verhüten; dies gelingt entweder durch Abkühlung oder durch Zusatz gewisser Salze.

A. Kälteplasma. — Man läßt das aus der Ader strömende Blut (namentlich des Pferdes, welches sich wegen der langsamen Gerinnung und schnellen Senkung der Blutkörperchen hierzu besonders eignet) in einen engen, in Kältemischung stehenden Meßcylinder fließen. In dem flüssig bleibenden Blute senken sich innerhalb einiger Stunden die Erythrocyten, und das Plasma bildet oben eine, mit der (abgekühlten) Pipette abhebbare, klare Flüssigkeit. Wird diese schließlich noch (auf eiskaltem Trichter) filtriert, so ist das Plasma auch von den Leukocyten befreit. Erwärmt gerinnt das Plasma und geht dabei in eine zitternde Gallerte über; schlägt man es mit einem Stabe, so erhält man den Faserstoff als fadenreiche Masse isoliert.

Kälteplasma.

B. Salzplasma. — Wird das aus der Ader strömende Blut im Meßcylinder unter Umrühren mit $\frac{1}{7}$ Vol. konzentrierter Lösung von Natriumsulfat oder mit 25%iger Magnesiumsulfat-Lösung (1 Volumen auf 4 Volumina Blut) vermischt, so senken sich (am kühlen Orte) die Zellen, während das klar obenstehende „Salzplasma“ abpipettiert werden kann. Wird dem Salzplasma der Salzgehalt durch Dialyse entzogen, so tritt Gerinnung ein; dasselbe bewirkt schon eine Verdünnung mit Wasser. — Verhindert man die Gerinnung durch Zusatz von oxalsäuren Salzen oder Fluoriden (vgl. § 25, II. c), so erhält man Oxalat-, resp. Fluoridplasma.

Salzplasma.

Über das quantitative Verhältnis von Blutkörperchen und Plasma, dem Volumen und dem Gewicht nach vgl. pag. 37 u. 84.

Der Faserstoff ist diejenige Substanz, welche sowohl in dem entleerten Blute als auch in dem Plasma (ebenso in der Lymphe und im Chylus) durch ihre Ausscheidung aus der Flüssigkeit die Gerinnung bewirkt.

Die Faserstoffausscheidung bewirkt die Blutgerinnung.

hervorruft. Läßt man aus der Ader aufgefangenes Blut ruhig stehen, so bildet sich der Faserstoff aus zahllosen, mikroskopisch zarten (Fig. 10), doppeltbrechenden Fäden, welche die Blutkörperchen wie in einem Netze zusammenhalten und mit ihnen eine gallertig feste Masse darstellen, die man „Blutkuchen“ (*Placenta sanguinis*) nennt. Anfänglich ist dieser noch sehr weich, nach 12 bis 15 Stunden ziehen sich die Faserstoffäden enger und enger um die Körperchen zusammen; es entsteht eine festere, mit dem Messer zerschneidbare, gallertig zitternde Substanz, welche nun eine klare Flüssigkeit auspreßt, das Blutserum (*Serum sanguinis*), den Rest des Blutplasmas (*Plasma minus Fibrin = Serum*). Der Blutkuchen hat die Gestalt des Gefäßes, in welchem das Blut aufgefangen war.

Senken sich die Blutkörperchen im Blute sehr schnell und verzögert sich der Eintritt der Gerinnung, so ist die obere Schicht des Blutkuchens nur gelblich gefärbt wegen des Mangels an eingeschlossenen Erythrocyten. Dies ist beim Pferdeblut die Regel, beim Menschenblute kommt es namentlich vor, wenn Entzündungen im Körper herrschen: „*Crusta phlogistica*“ (Speckhaut). Die Crusta bildet sich auch noch unter anderen Verhältnissen, und zwar ist die Ursache der Bildung nicht immer klar: bei größerem spez. Gew. der Blutkörperchen oder geringerem des Plasmas (wie in der Hydrämie und Chlorose), wodurch sich erstere schneller senken; auch in der Schwangerschaft.

Wird frisch entleertes Blut mit einem Stabe geschlagen, so wickeln sich die auftretenden Faserstoffäden um den Stab herum, man erhält so das Fibrin als faserige, grau-gelblich-weiße Masse. Das übrig bleibende Blut kann nun nicht mehr gerinnen: defibriniertes Blut; es besteht aus Serum und Blutkörperchen.

Obschon das Fibrin voluminös erscheint, so beträgt es doch nur 0,1–0,3% der Blutmasse, merkwürdigerweise kann in zwei verschiedenen Proben desselben Blutes seine Menge erheblich schwanken. — Der Faserstoff ist unlöslich in Wasser oder Äther; Alkohol schrumpft ihn durch Entwässerung, Salzsäure läßt ihn glasig aufquellen (unter Veränderung zu Acidalbumin). Er ist frisch zäh elastisch; getrocknet wird er hornartig, durchscheinend, spröde und pulverisierbar.

Frisches Fibrin vermag H_2O_2 lebhaft in H_2O und O zu zerlegen. Gekocht oder unter Alkohol aufbewahrt, verliert es dieses Vermögen.

Frisch löst Fibrin sich auf in 6–8%igen Lösungen von Natriumnitrat oder Natriumsulfat, in dünnen Alkalien und Ammoniak; Hitze koaguliert diese Lösungen nicht. Auch schwache Lösungen von Haloidsalzen ($NaCl-NH_4Cl-KJ-NaJ-NaF-NH_4F$) lösen bei 40° das Fibrin, z. B. Kochsalzlösung von 0,7–2,0%. Auch Serum löst zuweilen das gebildete Fibrin wieder auf: Fibrinolyse; am stärksten bei Phosphorvergiftung. Wahrscheinlich handelt es sich dabei um die Wirkung eines fibrinolytischen Fermentes.

25. Allgemeine Erscheinungen bei der Gerinnung.¹

Die lebendige
Gefäßwand
verhindert
die
Gerinnung.

I. In unmittelbarer Berührung mit der lebendigen und unveränderten Gefäßwand gerinnt das Blut nicht (*Hewson*, 1772, *Thackrah*, 1819). Daher konnte *Brücke*² auf 0° abgekühltes Blut in noch schlagenden Herzen getöteter Schildkröten 8 Tage ungeronnen erhalten. Stagniert das Blut in einem lebenden Gefäße, so tritt in der zentralen Achse Gerinnung ein, weil hier kein Kontakt mit der lebenden Gefäßwand besteht. Läßt man Blut so aus einem Gefäß austreten, daß es nur mit unverletzter Intima in Berührung kommt, nicht mit der Schnittfläche (indem man die Intima aus dem Lumen des durchschnittenen Gefäßes herauszieht und nach außen umklappt), so gerinnt das Blut 6–7mal später als das Blut aus einfach durchschnittenen Gefäßen (*Unger*³). — Innerhalb toter Herzen oder Gefäße, oder innerhalb anderer Kanäle, z. B.

der Harnleiter, gerinnt das Blut schnell. Daher kommt es auch bei einer Blutung infolge von Verletzungen durch die Berührung des Blutes mit den verletzten und somit an dieser Stelle absterbenden Geweben der Wunde und der Gefäßwand im allgemeinen schnell zur Ausbildung eines verstopfenden Blutpfropfes durch Gerinnung und so zur Stillung der Blutung.

Ist die Gefäßwand durch pathologische Prozesse verändert, so kann selbst bei bestehendem Kreislauf an diesen Stellen Gerinnung eintreten.

Bei Berührung mit fremdartigen Körpern kommt es nur dann zur Gerinnung des Blutes, wenn das Blut an denselben adhärirt (*Freund*⁴), z. B. die Wände des Gefäßes, in dem das Blut bei der Entleerung aufgefangen wird; der Stab, mit dem es geschlagen wird; Fäden und Nadeln, welche in die Ader gebracht sind; auch Berührung mit der Intima einer fremden Art bewirkt sofortige Gerinnung (*Unger*³). Dagegen gerinnt das Blut nicht bei Berührung mit solchen fremdartigen Körpern, an denen es nicht adhärirt (z. B. an eingefetteten) (*Freund*⁴). Fängt man Blut in einem mit Öl oder Vaseline eingefetteten Gefäße auf, so bleibt es flüssig, selbst wenn es mit einem ebenfalls eingefetteten Glasstabe geschlagen wird; es gerinnt aber sofort, wenn es mit einem nicht eingefetteten Gegenstande in Berührung gebracht wird.

*Bedeutung
der
Adhäsion.*

II. Verhindert oder verzögert wird die Gerinnung des Blutes:

a) durch Kälte. Wenn man Blut sofort gefrieren läßt, so ist es nach dem Auftauen noch flüssig und gerinnt erst dann.

b) Durch hohen CO₂-Gehalt; daher gerinnt das Venenblut langsamer als das arterielle; bei Erstickten bleibt das Blut lange flüssig.

*Einflüsse,
welche die
Gerinnung
verhindern.*

c) Durch Ausfällen des Kalkes (*Arthus* u. *Pages*⁶) mittelst oxalsaurer Salze (1 g auf 1 Liter Blut) oder Fluornatrium (1,5—3 g auf 1 Liter Blut) oder zitronensaurer Salze (0,4—0,6% zitronensaures Natrium in 0,9% NaCl-Lösung, mit gleichem Volumen Blut gemischt) oder Seifen (in stärkerer Konzentration). Fügt man zu dem so erhaltenen Plasma wieder Kalksalze hinzu, so tritt Gerinnung ein.

d) Durch Vermischung mit Salzlösungen: Chloralkalien, Sulfate, Phosphate (3%iges Dinatriumphosphat), Nitrate, Carbonate, lösliche Calcium-, Strontium-, Baryumsalze zu 0,5% im Blut gelöst. Am günstigsten gerinnungshemmend wirkt Magnesiumsulfat (1 Vol. gesättigte Lösung zu 3 Vol. Blut).

Ebenfalls gerinnungshemmend wirkt: Zusatz von Eiereiweiß, Zuckerlösung, Glycerin oder viel Wasser, Zusatz von Alkalien oder von Ammoniak selbst in geringeren Mengen, — aber auch Ansäuern mit schwachen Säuren: Essigsäure.

e) Nach Injektion von Pepton ins Blut (0,5 g auf 1 kg Hund, 1,5 g auf 1 kg Kaninchen) wird das Blut gerinnungsunfähig (*Schmidt-Mülheim*⁶).

Nach *Pick* u. *Spiro*⁷ kommt die gerinnungshemmende Wirkung jedoch nicht dem Pepton als solchem zu, sondern einer Beimengung, dem „Peptozym“. Ebenso wirkt Injektion von tryptischem Pankreasferment (*Albertoni*⁸), diastatischem Ferment (*Salvioli*⁹), Serum des Aalblutes (*Mosso*¹⁰) gerinnungshemmend. — Bei der aseptischen Autolyse von Organen entstehen gerinnungshemmende Lösungen (*Conradi*¹¹).

f) Das Mundsekret des Blutegels wirkt gerinnungshemmend; daher kommt es, daß die vom Blutegel gebissenen Wunden lange bluten. Der wirksame Körper, das Hirudin, ist von *Franz*¹² (unter *Jacobs*'s Leitung) rein dargestellt worden. Ähnliche Substanzen kommen in der Zecke (*Ixodes ricinus*) (*Sabbatani*¹³) und dem *Anchylostomum caninum*

(*Loeb u. Smith*¹⁴) vor. — Das Gift der Schlangen, z. B. Kobragift (*Morawitz*¹⁵), wirkt gleichfalls gerinnungshemmend.

g) Das Blut der Vögelembryonen gerinnt vor dem 12.—14. Tage nicht, ebenso das Blut der Nierenvene — das der Lebervenen sehr wenig. — Blut (Hund), welches nur durch das Herz und die Lungen geleitet wird, gerinnt lange Zeit hindurch nicht (*Pawlow*¹⁶), — Blut, welchem die Circulation durch Leber und Darm verschlossen ist, gerinnt gar nicht (*Bohr*¹⁷). — Fötalblut im Momente der Geburt gerinnt früh, aber langsam, sein Fibringehalt ist gering (*Krüger*¹⁸). — Das Menstrualblut zeigt geringere Neigung zur Gerinnung, falls demselben reichlicher alkalischer Schleim aus den Geschlechtsteilen beigemischt ist.

Patho-
logisches.

h) Bei der „Bluterkrankheit“ (Hämophilie) ist eine stark verminderte Gerinnbarkeit des Blutes vorhanden, so daß selbst kleine Wunden sehr lange bluten. Die Ursache ist das Fehlen der Thrombokinese (s. unten), das Protoplasma der geformten Elemente des Blutes, vielleicht sogar aller Zellen des Körpers hat das Vermögen eingebüßt, Thrombokinese zu liefern (*Sahli*¹⁹, *Morawitz u. Lossen*²⁰).

Auch bei Cholämie kommen bisweilen schwer stillbare Blutungen zur Beobachtung, deren Entstehen noch nicht aufgeklärt ist (vgl. *Morawitz u. Bierich*²¹).

III. Beschleunigt wird die Gerinnung:

a) Durch Erwärmung (von 39—55°; vgl. IV).

Einflüsse,
welche die
Gerinnung
be-
schleunigen.

b) Durch zahlreiche Stoffwechselprodukte: Harnsäure, Glycin, Taurin, Leucin, Tyrosin, Guanin, Xanthin, Hypoxanthin (nicht Harnstoff), die Gallensäuren, Lecithin, salzsaures Cholin, Protagon. — Intravenöse Injektionen von Gelatine sollen bewirken, daß das Blut nach dem Austritt aus den Gefäßen fast momentan gerinnt (*Dastre u. Floresco*²²); von anderen wird diese Angabe bestritten oder auf den Kalkgehalt der Gelatine zurückgeführt (*Camus u. Gley*²³, *Sackur*²⁴, *Zibell*²⁵).

Gerinnungs-
zeit.

IV. Auf die Blutgerinnungszeit hat nach den Untersuchungen von *Bürker*²⁶ die Temperatur einen großen, aber durchaus regelmäßigen Einfluß. *Bürker*²⁶ fand die Blutgerinnungszeit bei 13,7° zu 18,5 Minuten, bei 17,9° zu 10, bei 24,2° zu 6,5, bei 28° zu 4, bei 34,7° zu 3,5, bei 39,8° zu 2,75 Minuten. In den ersten Nachmittagsstunden scheint ein Minimum der Gerinnungszeit vorhanden zu sein. Für verschiedene Individuen ist bei gleicher Temperatur und gleicher Tageszeit die Gerinnungszeit eine ziemlich konstante Größe (*Bürker*²⁶). Nach starken Blutverlusten wird die Gerinnungszeit abgekürzt, bei schneller Verblutung gerinnen die letzten Blutmengen am schnellsten (*Arloing*²⁷, *Arthus*²⁸, *Milian*²⁹). Nach *van der Velden*³⁰ erklärt sich die Erscheinung dadurch, daß nach Blutverlusten Gewebsflüssigkeit in die Gefäße eintritt und reichlich Thrombokinese mit hineinschwemmt.

Einen Apparat zur Bestimmung der Blutgerinnungszeit bei konstanter, jeweils bestimmter Temperatur hat *Bürker*³¹ angegeben.

26. Wesen der Gerinnung.

Die Gerin-
nung ist ein
fermentativer
Vorgang.

*Alexander Schmidt*³² hat (1861) ermittelt, daß die Gerinnung ein fermentativer Vorgang ist: durch Einwirkung eines Ferments, welches „Fibrinferment“ oder „Thrombin“ (Thrombase) genannt wird, wird ein löslicher Eiweißkörper des Plasmas, das Fibrinogen, in einen unlöslichen Körper: das Fibrin, umgewandelt.

*A. Schmidt*³² nahm ursprünglich an, daß außer dem Fibrinogen oder der fibrinogenen Substanz noch ein anderer Körper: die fibrinoplastische Substanz (Serumglobulin, vgl. pag. 80) bei der Gerinnung beteiligt sei; beide Körper faßte er zusammen unter der Bezeichnung: Fibringeneratoren. *Hammarsten*³³ (1875) wies aber nach, daß das Fibrin sich nur aus dem Fibrinogen unter der Einwirkung des Fibrinferments bildet.

Man hat angenommen, daß durch das Thrombin eine Spaltung des Fibrinogens unter Wasseraufnahme stattfindet in das Fibrin und eine geringere Menge einer flüssigbleibenden

Globulinsubstanz: das Fibringlobulin (*Hammarsten*³², *Heubner*³⁴); von anderer Seite wird diese Anschauung bestritten (*Huiskamp*³⁵).

Das Fibrinogen — ist ein Globulin (vgl. pag. 14). Es ist in sehr verdünnten Alkalien löslich und wird aus dieser Lösung beim Durchleiten von CO₂ niedergeschlagen. Es ist ferner löslich in verdünnten Salzlösungen, z. B. in dünner (5—10%) Kochsalzlösung; durch Halbsättigung mit Kochsalz wird es zum größten Teil gefällt, vollständig bei Ganzsättigung mit Kochsalz. Seine Lösung in Kochsalz koaguliert beim Erwärmen auf 52—55°. Die Zusammensetzung ist nach *Hammarsten*³² C 52,93 H 6,9 N 16,6 S 1,25 O 22,26%, die spezifische Drehung $\alpha [D] = -52,5^\circ$ (*Mittelbach*³⁶). Fibrinogen.

Darstellung des Fibrinogens. Fibrinogen kommt außer im Plasma noch in den sogenannten lymphatischen Transsudaten (z. B. Hydrocelenflüssigkeit, ein Transsudat in der serösen Umbüllung des Hodens) vor. Es wird daraus (Salzplasma, Transsudate) durch Vermischen mit dem gleichen Volumen gesättigter Kochsalzlösung ausgefällt, und durch wiederholtes Auflösen in dünner Kochsalzlösung und Ausfällen mit gesättigter Kochsalzlösung gereinigt. Darstellung.

Entstehung des Fibrinogens. Das Fibrinogen ist bereits im Plasma des circulierenden Blutes vorhanden; seine Menge nimmt (im Gegensatz zu älteren Vorstellungen, welche das Fibrinogen aus einem Zerfall der zelligen Elemente im entleerten Blute entstehen ließen) nach der Entleerung nicht zu. Woher das Fibrinogen des Blutplasmas stammt, ist nicht mit Sicherheit bekannt, vielleicht aus der Leber (*Whipple*³⁸, *Goodpasture*³⁹) und dem lymphoiden Gewebe. Nach *P. Th. Müller*²⁷ ist das Knochenmark eine Ursprungsstätte des Fibrinogens; die Fibrinogen bildende Tätigkeit desselben wird durch die Einwirkung bakterieller Produkte beträchtlich gesteigert. (Vgl. *Morawitz* u. *Rehn*⁴⁰.) Entstehung.

Das Fibrinferment (Thrombin, Thrombase). Nachdem die Gerinnung zum Abschluß gekommen ist, bleibt das Ferment, welches ja entsprechend seiner fermentativen Wirkung bei dem Vorgange nicht verbraucht wird, im Serum zurück, es kann aus diesem in folgender Weise hergestellt werden. Blutserum wird mit dem 20fachen Volumen starken Alkohols vermischt, der Niederschlag, welcher aus Eiweiß und Ferment besteht, 2—4 Wochen unter dem Alkohol stehen gelassen. Dadurch wird das Eiweiß koaguliert, in Wasser unlöslich. Man filtriert nach dieser Zeit, trocknet den Niederschlag über Schwefelsäure und extrahiert ihn mit Wasser: das Ferment geht in Lösung, das koagulierte Eiweiß bleibt zurück. Thrombin.

Werden die Lösungen des Fibrinogens und des Fibrinfermentes zusammengemischt, so entsteht sofort Fibrinbildung. Am günstigsten ist dabei die Körpertemperatur: 0° verhindert die Gerinnung, die Siedehitze zerstört das Ferment. Die Menge des Fermentes ist gleichgültig; größere Mengen bedingen schnellere, aber nicht vermehrte Fibrinabscheidung. Zur Fibrinbildung ist ein gewisser Salzgehalt der Flüssigkeit erforderlich (1% Kochsalz), sonst tritt sie nur langsam und teilweise ein. Gerinnungsversuch.

Entstehung des Fibrinfermentes. Im Plasma des circulierenden Blutes ist noch kein Fibrinferment vorhanden (oder nur geringe, zur Auslösung der Gerinnung nicht ausreichende Mengen; auch sind im Plasma gerinnungshemmende Stoffe vorhanden, welche die Wirkung des etwa vorhandenen Fermentes aufheben). Dagegen enthält das Plasma des circulierenden Blutes eine unwirksame Vorstufe des Fibrinfermentes, das Prothrombin oder Thrombogen. Entstehung des Thrombins.

Vgl. über analoge Profermente: Propepsin (§ 110), Trypsinogen (§ 114, II.). Prothrombin.

Das wirksame Thrombin wird aus der unwirksamen Vorstufe, dem Thrombogen, gebildet durch die Thrombokinase (Aktivierung des Aktivierung des Thrombogens.

Blut kein Fibrinogen mehr und ist ungerinnbar. Nach 24—48 Stunden hat sich das Fibrinogen wieder regeneriert (*Dastre*⁴⁰).

Bei der Phosphorvergiftung nimmt die Menge des Fibrinogens im Blute immer mehr ab, kurz vor dem Tode fehlt das Fibrinogen ganz; das Blut ist alsdann ungerinnbar. Zu gleicher Zeit ist aber auch das Thrombogen im Blute vermindert (*Corin* u. *Ansiaux*⁴⁷, *Jacoby*⁴⁸).

Die Ungerinnbarkeit des Leichenblutes beruht fast immer auf dem Fehlen des Fibrinogens infolge von Fibrinolyse; meist enthält das Leichenblut aber auch Fibrinferment nur in geringer Menge (*Morawitz*⁴⁹).

2. Fehlen des Thrombogens; z. B. bei Phosphorvergiftung (s. unter 1).

3. Fehlen der Kalksalze; z. B. im Oxalat-, Fluoridplasma.

4. Fehlen der Thrombokinase. Bei Mangel der Adhäsion geben die geformten Elemente des Blutes keine Thrombokinase ab, so z. B. beim Auffangen des Blutes in eingefetteten Gefäßen; ebenso im intakten Körper. — Vogelblut (von Gänsen, Hühnern) gerinnt nur dann schnell, wenn es mit verletzten Geweben in Berührung kommt; diese liefern dann die Thrombokinase. Fängt man es so auf, daß es nicht mit Gewebssaft verunreinigt wird, so bleibt es im Gegenteil sehr lange flüssig; es enthält nämlich keine Blutplättchen (welche beim Säugetierblut schnell Thrombokinase liefern) und die Leukocyten scheinen nur sehr langsam Thrombokinase abzugeben. — Über das Fehlen der Thrombokinase bei Hämophilie s. pag. 76.

5. Wirkung gerinnungshindernder Agentien. Diese können entweder die Bildung des Thrombins aus dem Thrombogen verhindern, also der Thrombokinase entgegenwirken: Antikinasen, oder aber die Bildung des Fibrins aus dem Fibrinogen verhindern, also dem Thrombin entgegenwirken: Antithrombine. Die Verhinderung der Gerinnung durch Abkühlung beruht auf einer Verzögerung der Fermentbildung, ebenso der gerinnungshemmende Einfluß der Neutralsalze; in stärkerer Konzentration verhindern diese allerdings auch die Wirkung des fertigen Fibrinfermentes (*Bordet* u. *Gengou*⁵⁰). Die Wirkung des Kobragiftes beruht auf einer Antikinese (*Morawitz*¹⁴); die des Hirudins dagegen auf einem Antithrombin (*Morawitz*⁵¹, *Fuld* u. *Spiro*⁴¹; vgl. aber *Schittenhelm* u. *Bodong*⁵²). — Bei anderen gerinnungshemmenden Agentien werden die eigentlich wirksamen Antikörper erst im Organismus gebildet; so bei der Gerinnungshemmung durch Injektion von Pepton, Aalblut. Der wirksame Antikörper entsteht dabei in der Leber; nach Ausschaltung der Leber (*Hédon* u. *Delezenne*⁵³, *Gley* u. *Plachon*⁵⁴) bleibt die Wirkung aus. Vielleicht entstehen auch unter normalen Verhältnissen im Organismus regelmäßig solche Antikörper, die bei dem Flüssigbleiben des Blutes in dem intakten Körper mit eine Rolle spielen mögen.

Antikinasen.

Anti-
thrombine.

Pathologisches. Eine Vermehrung des aus dem Blute bei der Gerinnung sich abscheidenden Fibrins auf 1,0% und mehr (normal 0,1—0,3%, vgl. pag. 74) wird als Hyperinose bezeichnet; sie kommt bei gewissen fieberhaften Krankheiten vor: Pneumonie, Pleuritis, Gelenkrheumatismus. Bei Abdominaltyphus fehlt sie. Ein Sinken der Fibrinmenge unter 0,1%, Hypinose, kommt bei schweren, langdauernden Typhen, Eiterungen, Anämien vor.

Patho-
logisches.

27. Chemische Zusammensetzung des Blutplasmas und des Serums.

I. Die Eiweißkörper⁵⁵ — betragen im Plasma 7—8%. Das Plasma unterscheidet sich vom Serum durch seinen Gehalt an Fibrinogen; die Menge desselben ist aber nur gering (§ 24). Ist bei der Gerinnung das Fibrinogen als Fibrin ausgeschieden, so ist damit das Plasma zu Serum geworden.

Eiweiß-
körper.

Die Eiweißkörper des Serums können zunächst in zwei Gruppen getrennt werden: die Globulin- und die Albuminfraction. Durch Sättigung mit Magnesiumsulfat (*Hammarsten*⁵⁶) oder durch halbe Sättigung mit Ammoniumsulfat (*Kauder*⁵⁷) oder Zinksulfat wird die Globulinfraction

ausgefällt; aus dem Filtrat erhält man durch Sättigung mit Ammoniumsulfat, Natriumsulfat oder Zinksulfat die Albuminfraktion.

Globulin-
fraktion:

A. Die Globulinfraktion enthält:

Serum-
globulin.

1. Das Serumglobulin (früher auch fibrinoplastische Substanz, Paraglobulin, Serumcasein genannt) als wichtigsten Bestandteil. Es ist löslich in Lösungen von Neutralsalzen (10% NaCl) und in Alkalien, unlöslich in reinem Wasser. Aus seinen Lösungen wird es daher ausgefällt bei Entfernung der Salze durch die Dialyse oder durch starke Verdünnung mit Wasser, sowie durch schwaches Ansäuern mit Essigsäure oder Einleiten von Kohlensäure. Es koaguliert bei 69—75°; spez. Drehung = $-47,8^{\circ}$ (*Frédéricq*⁶⁸).

Wahrscheinlich ist das Serumglobulin kein einheitlicher Körper. Man kann nach der Löslichkeit und Fällbarkeit wenigstens zwei Körper darin unterscheiden: das leicht fällbare Euglobulin (bei einem Gehalt von 28–36 Volumenprozent gesättigter Ammonsulfatlösung ausfallend) und das schwer fällbare Pseudoglobulin (bei 36–44 Volumenprozent gesättigter Ammonsulfatlösung ausfallend, *Fuld* u. *Spiro*⁵⁹, *Pick*⁶⁰). Doch ist die Abgrenzung zwischen beiden Fraktionen keine scharfe (*Pick*⁶⁰). Eine noch weitergehende Trennung der verschiedenen Globuline haben *Freund* u. *Joachim*⁶¹ sowie *Porges* u. *Spiro*⁶² ausgeführt.

Fibrin-
globulin.

2. Das Fibringlobulin kommt regelmäßig in geronnenen Fibrinogenlösungen nach stattgefundener Fibrinbildung vor, daher auch im Serum. Es entsteht bei der Fibrinbildung, doch ist nicht näher bekannt, in welcher Weise (vgl. pag. 77). Es ist wie das Fibrinogen fällbar durch Sättigung mit NaCl oder durch 28%ige Sättigung mit Ammoniumsulfat. Es koaguliert bei 64—66°.

Nucleo-
proteid.

3. Ein Nucleoproteid, nach *Pekelharing*⁶³ wahrscheinlich identisch mit dem Fibrinferment. Nur in sehr geringen Mengen im Serum vorhanden (im Pferdeblutserum 0,015—0,02%, *Liebermeister*⁶⁴).

Glutolin.

4. Glutolin (*Faust*⁶⁵), dessen Natur noch zweifelhaft ist.

Albumin-
fraktion:

B. Die Albuminfraktion enthält als einzigen Bestandteil:

Serum-
albumin.

Das Serumalbumin. Es ist auch in völlig salzfreiem Wasser löslich, wird nicht gefällt durch Magnesiumsulfat, dagegen gefällt durch Sättigung mit Ammoniumsulfat (s. o.). Es koaguliert in destilliertem Wasser schon bei etwa 50°, in salzhaltigen Lösungen aber erst bei bedeutend höherer Temperatur. Spez. Drehung = -61° . Es krystallisiert in hexagonalen Prismen mit einseitig aufsitzender Pyramide; die Krystalle sind doppelbrechend, koagulieren durch Hitze (*Gürber*⁶⁶, *Michel*⁶⁷).

Vielleicht ist auch das Serumalbumin kein einheitlicher Körper. *Halliburton*⁶⁸ unterscheidet nach der Gerinnungstemperatur α , β , γ -Serumalbumin, und *Kauder*⁶⁹ erhielt durch fraktionierte Fällung mit Ammoniumsulfat Fraktionen mit weit auseinander liegenden Gerinnungstemperaturen. Bei der Krystallisation bleibt regelmäßig ein nicht krystallisierender Anteil zurück, der vielleicht ein anderer Körper ist als das krystallisierende Serumalbumin.

Der Eiweißgehalt des Plasmas steigt fast in allen Fällen von Infektion. Der Fibrinogengehalt ist am stärksten vermehrt unter dem Einflusse der Pneumococken- und Streptococceninfektion (vgl. pag. 79). Das Verhältnis von Globulin zu Albumin (der sog. „Eiweißquotient“) ist bei einzelnen Tierarten verschieden, beim Pferd und Rind ist die Menge des Globulins größer als die des Albumins, bei anderen Blutarten, ebenso im Blute des Menschen überwiegt die Menge des Albumins über die des Globulins (*Lewinski*⁷⁰). Der Eiweißquotient soll sich bei der Infektion zu Gunsten des Globulins ändern, doch weichen die Angaben verschiedener Untersucher in dieser Beziehung voneinander ab (*Langstein* u. *Mayer*⁷¹, *P. Th. Müller*⁷²). Eine Vermehrung des Globulins im Verhältnis zum Albumin fand *Erben*⁷³ bei parenchymatöser Nephritis. Im Hunger nimmt die Menge des Globulins zu (*Lewinski*⁷⁰). Beim Wiederersatz der Bluteiweißkörper nach starken Blutent-

ziehungen überwiegt zunächst die Albuminfraktion, später erst erfolgt die Vermehrung der Globuline (*Morawitz*⁷², *Inagaki*⁷³).

Albumosen wurden im Blutserum von *Emlden* u. *Knoop*⁷⁴, *Langstein*⁷⁵, *Kraus*⁷⁶, *Borchardt*⁷⁷ gefunden; diese Angabe wird jedoch von *Abderhalden*⁷⁸ und seinen Mitarbeitern bestritten. Nach *Abderhalden* enthält in der Norm das Blutplasma keine Stoffe, die die Biuretreaktion geben und nicht eiweißartiger Natur sind. Dagegen fand *Abderhalden*⁷⁸, daß während der Verdauung Aminosäuren im Blute in sehr geringer Menge zugegen sind; wahrscheinlich ist aber auch im Hunger das Blut nicht frei von Aminosäuren.

Zu den Eiweißkörpern gehören wahrscheinlich, obwohl ihrer chemischen Natur nach nicht genau bekannt, gewisse Stoffe, welche als Antikörper oder Schutzstoffe des Blutes bezeichnet werden; sie können zum Teil schon normalerweise in geringer Menge im Blute enthalten sein, in größerer Menge treten sie jedoch erst auf, wenn dem Blute fremde Körper oder Substanzen, die schädliche Wirkungen auf den Körper ausüben können, in das Blut gelangen. Die Antikörper heben die schädliche Wirkung der fremdartigen Substanzen mehr oder weniger auf, sie stellen eine Schutzeinrichtung des Körpers dar. Stoffe, welche Antikörperbildung veranlassen, werden als Antigene bezeichnet; es können sehr verschiedenartige Körper sein, geformte Elemente und gelöste Substanzen. Nach der Wirkung der Antikörper kann man unterscheiden: Bakteriolysine, Hämolysine, Cytolysine; sie lösen Bakterien, Blutkörperchen oder Zellen einer anderen Art auf (vgl. § 14). — Agglutinine; sie bringen Bakterien, aber auch rote Blutkörperchen, Leukocyten etc. zur „Verklebung“ (z. T. diagnostisch wichtig, *Widalsche Typhusreaktion*). — Antitoxine; sie entstehen unter der Einwirkung von Toxinen (Stoffwechselprodukten von Bakterien, aber auch durch manche tierische und pflanzliche Gifte), sie machen den Körper gegen ein bestimmtes Toxin immun. — Präcipitine; sie bilden sich im Blute von Tieren, welche mit Injektion körperfremder Stoffe, z. B. Blut, Milch einer anderen Art vorbehandelt sind; sie erregen in dem Stoff, mit welchem das Tier vorbehandelt wurde, Niederschläge. So liefert z. B. ein mit Menschenblut behandeltes Kaninchen ein Serum, welches nur in Menschenblut Niederschläge gibt; ein mit Rinderblut vorbehandeltes Kaninchen ein Serum, welches nur in Rinderblut Niederschläge gibt, usw. Man kann auf diese Weise Menschen- von Tierblut unterscheiden und die Blutart diagnostizieren (forensisch wichtig) (*Uhlenhuth*⁷⁹). — Abwehrfermente (*Abderhalden*⁸⁰); sie treten im Blute auf, wenn dem Blute fremde gelöste Substanzen in das Blut gelangen.

Schutzstoffe
des Blutes.

In der Norm werden sowohl vom Verdauungskanal aus, als auch von den Zellen der Organe nur ganz bestimmte Substanzen in das Blut abgegeben, die „bluteigen“ oder „plasmaeigen“ sind. Die Bestandteile der Nahrung stammen von andern Tierarten oder aus dem Pflanzenreiche; sie sind „artfremd“, „körperfremd“; durch den Verdauungsvorgang (Darmzellen, Leberzellen) werden sie erst ihrer fremden Arteigentümlichkeit beraubt (§ 130. 3) und sodann als „körpereigenes“, „plasmaeigenes“ Material dem Blute zugeführt. Bringt man unter Umgehung des Verdauungskanals (parenteral) durch Injektion unter die Haut oder in das Gefäßsystem solche blutfremde Substanzen in den Körper, so treten im Blutplasma Fermente auf, welche diese Substanzen abzubauen vermögen; die fehlende Verdauung erfolgt sozusagen parenteral. So tritt nach Injektion von Rohrzucker Invertin im Blute auf (*Weinland*^{80a}, *Abderhalden*⁸⁰), nach Injektion von blutfremdem Eiweiß (Eiereiweiß, Blutserum einer anderen Art, Seidenpepton, Kasein usw.) proteolytische Fermente. Aber auch aus den Organen des Körpers können unter bestimmten Verhältnissen blutfremde (wenn auch arteigene) Substanzen in das Blut übertreten und hier zum Auftreten proteolytischer Fermente Veranlassung geben. *Abderhalden* zeigte, daß im Blutserum männlicher oder nicht schwangerer weiblicher Individuen niemals Fermente vorkommen, die Placentagewebe abbauen; nach Eintritt einer Schwangerschaft dagegen enthält das Blut vom 8. Tage nach der Befruchtung an während der ganzen Zeit der Schwangerschaft derartige Fermente. Durch den Nachweis von Fermenten im Blutserum,

die Placentagewebe abbauen, kann mit großer Sicherheit die Diagnose der Schwangerschaft gestellt werden. Diese Fermente verschwinden innerhalb 14–21 Tagen, wenn die Placenta nicht mehr mit dem mütterlichen Organismus in Verbindung steht. — Ganz entsprechend ist der Befund *Abderhaldens*, daß das Serum von Carcinomkranken Carcinomgewebe abbaut (aber nicht Placentagewebe).

*Hedin*⁸¹ fand im Ochsen Serum ein schwaches proteolytisches Enzym (vielleicht aus den Leukocyten stammend, vgl. pag. 52).

Fette.

II. Fette. — Neutrale Fette kommen in Form mikroskopisch kleinster, oft nur bei starker Vergrößerung eben sichtbarer oder nur durch das Ultramikroskop nachweisbarer Teilchen vor (*Leeuwenhock*, 1673; vgl. § 17, IV). Die Menge wird sehr verschieden angegeben; *Engelhardt*⁸² fand im normalen menschlichen Blute 0,186% (Ätherextrakt), *Bönninger*⁸³ dagegen 0,75–0,85% (Alkoholextrakt). Vermehrt ist der Fettgehalt bei reichlicher Fett- oder Milchnahrung bis zur milchigen Trübung des Serums (*Neisser* u. *Bräuning*⁸⁴, *Lattes*⁸⁵; *M. Bleibtreu*⁸⁶ fand bei gemästeten Gänsen 6,126% Fett im Blut), andererseits aber auch im Hungerzustande um 30–100% erhöht (*Fr. N. Schulz*⁸⁷). Auch bei Schwangeren und Wöchnerinnen ist der Fettgehalt des Blutes erhöht. (Über Lipämie vgl. pag. 87.) — Seifen, — Lecithin, — Cholesterin, als Ölsäure-, Palmitinsäure- und Stearinsäure-Ester, 0,17% (*Hürthle*⁸⁸), außerdem aber auch frei (*Hepner*⁸⁹, *Letsche*⁹⁰, *Fraser* u. *Gardner*⁹¹, *Wacker* u. *Hueck*⁹²). Nach *Röhmnn*⁹³ wird das freie Cholesterin durch ein besonderes Ferment, die Cholesterase, aus den Estern abgespalten. *Autenrieth* u. *Funk*⁹⁴ fanden 0,14–0,16% Gesamt-Cholesterin in normalem Menschenblut. — *Tangl* u. *Weiser*⁹⁵ wiesen freies Glycerin im Plasma nach.

Nach *Cohnstein* u. *Michaelis*⁹⁶ hat das Blut die Eigenschaft, in ihm enthaltenes oder künstlich zugesetztes Chylusfett bei Gegenwart von Sauerstoff in einen wasserlöslichen, dialysablen Körper umzuwandeln („Lipolyse“). Nach *Hanriot*⁹⁷ kommt im Blut ein Ferment vor (Lipase), welches Neutralfett in Glycerin und Fettsäure zerlegt. Bei Zunahme des Fettgehaltes des Blutes (vermehrte Fettzufuhr, Hunger) steigt der Gehalt des Blutes an Lipase (*E. Abderhalden*⁹⁸). Auch Fermente, die Cholesterinfettsäureester spalten, kommen im Blute vor (*J. H. Schultz*⁹⁹). Welche Bedeutung diesen Fermenten zukommt, ist noch nicht klar.

Kohlehydrate.

III. Kohlehydrate. — Traubenzucker (*J. Bang*¹⁰⁰) ist stets in geringen Mengen im Blute vorhanden (*Pickardt*¹⁰¹), und zwar nicht nur im Plasma, sondern auch in den roten Blutkörperchen (vgl. § 23. A. III.). Nach *Liefmann* u. *Stern*¹⁰² ist der normale Gehalt des Blutes 0,06 bis 0,1%. Der Traubenzucker des Blutes stammt aus den Glykogenvorräten des Körpers, vor allen Dingen der Leber: die mit der Nahrung aufgenommenen Kohlehydrate gelangen nicht sofort in den allgemeinen Kreislauf, sondern werden in der Form von Glykogen in der Leber aufgestapelt und von hier aus nach Maßgabe des Bedarfs wieder als Traubenzucker in das Blut abgegeben; eine sehr fein eingestellte Regulation (vgl. § 116) sorgt dafür, daß der Traubenzuckergehalt des Blutes stets innerhalb der normalen Grenzen bleibt. Wird der Gehalt des Blutes an Traubenzucker auf irgend eine Weise (z. B. durch Transfusion von Traubenzuckerlösung in eine Körpervene, durch den Zuckerstich oder Adrenalininjektion, § 116) gleichwohl erhöht (pag. 87, Hyperglykämie), so wird der überschüssige Zucker durch die Nieren ausgeschieden (Glykosurie) und so der normale Zuckergehalt des Blutes wieder hergestellt. Nach Aderlassen ist der Zuckergehalt des Blutes erhöht (*Rona* u. *Takahashi*¹⁰³), auch von der Körpertemperatur wird er beeinflußt (*Senator*¹⁰⁴, *Wacker* u. *Poly*¹⁰⁵, *Freund* u. *Marchand*¹⁰⁶).

Es ist angenommen worden, daß nicht der gesamte Traubenzucker des Blutes in freier Form im Blute vorhanden ist, sondern daß ein Teil desselben an Lecithin in Form

des Jecorins gebunden sei (*Drechsel*¹⁰⁷, *Baldi*¹⁰⁸, *Bing*¹⁰⁹, vgl. pag. 21); nach *P. Mayer*¹¹⁰ könnte es sich dabei aber nur um einen sehr geringen Bruchteil des gesamten Blutzuckers handeln (vgl. auch *Asher* u. *Rosenfeld*¹¹¹, *Pflüger*¹¹², *Michaelis* u. *Rona*¹¹³). — *Pary* u. *Siau*¹¹⁴ fanden einen Zucker im Blut, der sich wie Isomaltose verhielt. — *P. Mayer*¹¹⁵ wies gepaarte Glucuronsäure nach, ebenso (vorwiegend in den geformten Elementen) *Lépine* u. *Boulud*¹¹⁶.

Bei Diabetes und den meisten experimentellen Glykosurien ist der Zuckergehalt des Blutes erhöht (vgl. § 117), die Hyperglykämie ist dabei die Ursache der Glykosurie. Über das Verhalten des Blutzuckers unter anderen pathologischen Verhältnissen vgl. *Bang*¹⁰⁰, *Rolly* u. *Oppermann*¹¹⁷.

Das Blutserum enthält etwas Diastase, weniger als Pankreassaft und Speichel, dagegen mehr Maltase (Maltose in Dextrose überführendes Ferment) (*Röhmman*¹¹⁸, *Bial*¹¹⁹, *Hamburger*¹²⁰, *Kusumoto*¹²¹). Die Diastase des Blutes scheint zum Teil aus dem Pankreas zu stammen (*Schlesinger*¹²², *Wohlgemuth*¹²³, *Moeckel* u. *Rost*¹²⁴), zum Teil auch aus den Leukocyten (*Haberlandt*¹²⁵).

Nach *Lépine*¹²⁶ hat das Blut die Fähigkeit, Zucker zu zersetzen: Glykolyse; als Umwandlungsprodukt des Zuckers entsteht dabei Milchsäure (*Embden*¹²⁷). Die Bedeutung des Vorgangs ist noch unklar.

IV. Farbstoffe. — Die gelbliche Farbe des Blutserums (pag. 73) wird durch ein Lipochrom, das Lutein, bedingt, welches sich durch Amylalkohol aus dem Serum ausschütteln läßt (*Krukenberg*¹²⁸). Daneben kommt regelmäßig auch Bilirubin vor; die Menge der beiden Farbstoffe und ihr gegenseitiges Verhältnis wechseln sehr (*Hammarsten*¹²⁹, *Gallerani*¹³⁰, v. d. *Bergh* u. *Snapper*¹³¹). Farbstoffe.

V. Andere organische Stoffe. — Die stickstoffhaltigen Bestandteile nicht eiweißartiger Natur werden unter der Bezeichnung „Reststickstoff“ zusammengefaßt (*Hohlweg* u. *Meyer*¹³², *Philipp*¹³³). Im wesentlichen handelt es sich dabei um Harnbestandteile; sie kommen im normalen Blute immer nur in geringen Mengen vor, da sie schnell durch die Nieren ausgeschieden werden. Nachgewiesen sind: Harnstoff (im Menschenblut bei gemischter Nahrung 0,0611%, im Hundeblut nach längerem Hunger 0,0348%, nach eiweißreicher Nahrung 0,1524%, *Schöndorff*¹³⁴), — Harnsäure, als Mononatriumsalz (*Gudzent*¹³⁵), bei purinfreier Ernährung 0,003% (*Steinitz*¹³⁶), 0,001—0,002% (*Brugsch* u. *Kristeller*¹³⁷) und Purinbasen (*Bass* u. *Wiechowski*¹³⁸), — Kreatin (im Mittel 0,002%, *Beker*¹³⁹), — Glykokoll (*Bingel*¹⁴⁰). (Über andere Aminosäuren im Blute vgl. pag. 81.) Andere organische Stoffe.

Nach *Letsche*⁹⁰ fehlen im Serum des Pferdeblutes: Mono- und Diaminosäuren, Harnsäure, Xanthinbasen.

Unter pathologischen Verhältnissen kann die Menge des Reststickstoffs erhöht sein (*Strauss*¹⁴), regelmäßig bei Niereninsuffizienz (*Hohlweg*¹⁴²). Gefunden sind außer den normalen Bestandteilen: Xanthinbasen (*Salkowski*¹⁴³, *Salomon*¹⁴⁴); Glykokoll, Leucin, Tyrosin, Lysin (*Neuberg* u. *Richter*¹⁴⁵, v. *Bergmann* u. *Langstein*¹⁴⁶, *Neuberg* u. *Strauss*¹⁴⁷).

Von nicht stickstoffhaltigen Bestandteilen sind nachgewiesen: Fleischmilchsäure (*Gaglio*¹⁴⁸, *Berlinerblau*¹⁴⁹, *Fries*¹⁵⁰, bei Eklamptischen *Zweifel*¹⁵¹, *Donath*¹⁵²). — Bernsteinsäure. — Aceton und Oxybuttersäure (bei Diabetes).

VI. Wasser — gegen 90% im Serum resp. Plasma; im Gesamtblute 78—80%. Selbst durch bedeutende Wasseraufnahme wird keine Vermehrung des Wassergehaltes des Blutserums (Hydrämie) bewirkt; das zugeführte Wasser wird zunächst in die Gewebe abgeschoben, dann durch die Niere schnell ausgeschieden (vgl. § 10). Zur Zeit der größten Diurese kann sogar (durch Überkompensation) eine Konzentrationszunahme des Blutes gefunden werden (*Engel* u. *Scharl*¹⁵³, *Plehn*¹⁵⁴). Wasser.

Über die Bestimmung des Wassergehaltes durch refraktometrische Blutserumuntersuchung s. pag. 86.

An-
organische
Stoffe.

VII. Anorganische Stoffe. Vorwiegend Natriumverbindungen.

Ammoniak findet sich 0,41–0,42 mg in 100 g Blut. Der Gehalt des Pfortaderblutes ist stets drei- bis fünfmal größer als der des Arterienblutes (*Horodynski*, *Salaskin* u. *Zaleski*¹⁵⁵, *Folin*¹⁵⁶). — Calciumphosphat wird durch die kolloide Beschaffenheit des Blutplasmas in Lösung erhalten (*Hofmeister*¹⁵⁷).

Blutanalyse.

Blutanalyse. Menschenblut. *Hoppe-Seyler*¹⁵⁸ fand in einem Fall von Chylurie und einem Fall von Melanosarkom folgende Zusammensetzung des Blutes:

	1000 g Blut enthalten		1000 g Serum enthalten		1000 g rote Blutkörper- chen ent- halten
	Chylurie	Melano- sarkom	Chylurie	Melano- sarkom	Melano- sarkom
Gesamteiweiß	183,14	188,86	57,76	67,68	—
davon { Oxyhämoglobin	149,60	129,70	—	—	404,06
{ andere Eiweißstoffe	—	—	—	—	0,81
Fett	1,70	2,31	3,59	3,473	—
Cholesterin	1,58	2,265	1,28	0,654	5,70
Lecithin	3,48	2,065	2,67	2,323	1,62
Wasserauszug	4,14	3,93	4,03	2,18	7,72
Alkoholauszug	2,20	1,59	1,59	1,63	1,59
Asche	6,98	5,01	9,84	7,53	—
Trockenrückstand	203,32	206,64	77,46	85,47	—
Wasser	796,78	793,36	922,54	914,53	—

1000 g Blut (Melanosarkom) = 321 g Erythrocyten, 679 g Plasma.

Über den Trockenrückstand, Aschen- und Eiweißgehalt des Blutes der Neugeborenen vgl. *Schiff*¹⁵⁹. — Über die chemische Zusammensetzung des Blutes (und der Organe) in Krankheiten vgl. *Dennstedt* u. *Rumpf*¹⁶⁰.

Tierblut. Von den zahlreichen Analysen *Abderhaldens*¹⁶¹ seien hier die folgenden mitgeteilt:

	1000 g Blut enthalten		
	Rind	Pferd	Hund
Wasser	808,9	749,02	810,05
Feste Stoffe	191,1	250,98	189,95
Hämoglobin	103,10	166,9	133,4
Eiweiß	69,80	69,7	39,68
Zucker	0,7	0,526	1,09
Cholesterin	1,935	0,346	1,298
Lecithin	2,349	2,913	2,052
Fett	0,567	0,611	0,631
Fettsäuren	—	—	0,759
Phosphorsäure als Nucl.	0,0267	0,060	0,054
Natron	3,635	2,691	3,675
Kali	0,407	2,738	0,251
Eisenoxyd	0,544	0,828	0,641
Kalk	0,069	0,051	0,062
Magnesia	0,0356	0,064	0,052
Chlor	3,079	2,785	2,935
Phosphorsäure	0,4038	1,120	0,809
Anorganische Phosphorsäure	0,1711	0,806	0,576

	1000 g Serum enthalten		
	Rind	Pferd	Hund
Wasser	913,64	902,05	923,98
Feste Stoffe	86,36	97,95	76,02
Hämoglobin	—	—	—
Eiweiß	72,5	84,24	60,14
Zucker	1,05	1,176	1,83
Cholesterin	1,238	0,298	0,709
Lecithin	1,675	1,720	1,699
Fett	0,926	1,300	1,051
Fettsäuren	—	—	1,221
Phosphorsäure als Nucl.	0,0133	0,020	0,016
Natron	4,312	4,434	4,263
Kali	0,255	0,263	0,226
Eisenoxyd	—	—	—
Kalk	0,1194	0,1113	0,113
Magnesia	0,0446	0,045	0,040
Chlor	3,69	3,726	4,023
Phosphorsäure	0,244	0,240	0,242
Anorganische Phosphorsäure	0,0847	0,0715	0,080
	1000 g Blutkörperchen enthalten		
	Rind	Pferd	Hund
Wasser	591,858	613,15	644,26
Feste Stoffe	408,141	386,84	355,75
Hämoglobin	316,74	315,08	327,52
Eiweiß	64,20	56,78	9,918
Zucker	—	—	—
Cholesterin	3,379	0,388	2,155
Lecithin	3,748	3,973	2,568
Fett	—	—	—
Fettsäuren	—	—	0,088
Phosphorsäure als Nucl.	0,0546	0,095	0,110
Natron	2,2322	—	2,821
Kali	0,722	4,935	0,289
Eisenoxyd	1,671	1,563	1,573
Kalk	—	—	—
Magnesia	0,0172	0,0809	0,071
Chlor	1,8129	1,949	1,352
Phosphorsäure	0,7348	1,901	1,635
Anorganische Phosphorsäure	0,3502	1,458	1,298

Nach *H. J. Hamburger*¹² enthalten die roten Blutkörperchen Calcium; *Rona* u. *Takahashi*¹⁶³ fanden in den roten Blutkörperchen von Hammel, Hund, Schwein und Pferd 0,0025—0,0035% Ca O. Die Angaben, daß die roten Blutkörperchen kein Calcium enthalten, sind darauf zurückzuführen, daß beim Waschen mit physiologischer Kochsalzlösung das Calcium aus denselben entfernt wird.

28. Bestimmung der einzelnen Bestandteile des Blutes.

1. Bestimmung des Wassers und der festen Bestandteile.

Eine gewogene oder gemessene Menge Serum oder defibriniertes Blut wird in einem Schälchen auf dem Wasserbade eingedampft, einige Tage im Vakuum über Schwefelsäure, dann im Trockenschrank bei 110—120° bis zum konstanten Gewicht getrocknet.

Stintzing u. *Gumprecht*¹⁴ wiegen zu klinischen Zwecken in einem sehr leichten, zugedeckten Glasschälchen einige Tropfen Blut, — dann trocknen sie 6 Stunden lang bei 65° C und wiegen den Rückstand.

2. Bestimmung des Gesamteiweißes.

*v. Jaksch*¹⁶⁵ bestimmt in 1 g Blut aus einem Schröpfkopf den N-Gehalt nach *Kjeldahl* und multipliziert die gefundene Zahl mit 6,25 (vgl. pag. 13). — Über eine mikroanalytische

*Bestimmung
des Wassers
und der
festen Be-
standteile.*

*Bestimmung
des Gesam-
teiweißes.*

Methode zur Bestimmung des Gesamt-N und des Extraktiv-N in geringen Blutmengen vgl. *Bang u. Larsson*¹⁶⁶.

Refrakto-
metrische
Unter-
suchung.

3. Die Brechkraft des Blutserums hängt in erster Linie von dem verschiedenen Eiweißgehalt, resp. dem Wassergehalt ab. Die refraktometrische Blutuntersuchung läßt sich schon mit ganz geringen Mengen Blut ausführen und ist daher eine bequeme Methode zur Bestimmung des Eiweiß-, resp. Wassergehaltes des Blutserums. Der Refraktionskoeffizient schwankt beim Gesunden zwischen 1,348 und 1,352 (*Strauss*¹⁶⁷, *Reiss*¹⁶⁸, *Martius*¹⁶⁹).

Bestimmung
des Faser-
stoffes.

4. Bestimmung des Faserstoffes.

Ein abgemessenes Volumen Blut wird mit dem Stabe geschlagen; nach völliger Ausscheidung wird aller Faserstoff auf einem Atlasfilter gesammelt und mit Wasser gewaschen. Sodann in einer Schale abermaliges Waschen mit Wasser, Alkohol und Äther. Dann Trocknen bei 110° C im Trockenofen und Wägen. — *Kossler u. Pfeiffer*¹⁷⁰ bestimmen den N-Gehalt im Serum und im Plasma (nach *Kjeldahl*): die Differenz ist auf den N-Gehalt des Fibrins zu beziehen. Die Fibrinmenge in 100 cm³ Plasma enthält 39 mg N (30,8—45).

Bestimmung
des Fettes.

5. Bestimmung des Fettes (Ätherextrakt).

Durch Extraktion des getrockneten Blutes mit Äther gelingt es nicht, die gesamte Fettmenge desselben zu gewinnen. Zur genauen Bestimmung ist es nötig, das Blut mit Salzsäure und Pepsin zu verdauen oder das Blut mit der 10fachen Menge 2%iger Salzsäure drei Stunden lang zu kochen und aus der so gewonnenen Flüssigkeit mit Äther das Fett zu extrahieren (*Nerking*¹⁷¹, *Fr. N. Schulz*⁸⁷).

Nach *Bönninger*⁷⁸ genügt es für klinische Zwecke, das Blut in dem 10- bis 20fachen Volumen 96%igen Alkohols aufzufangen, tüchtig zu zerreiben, abzufiltrieren, den Rückstand nochmals mit Alkohol zu extrahieren: man erhält so das Fett bis auf Spuren genau; doch hat *Engelhardt*⁸⁹ gegen diese Bestimmung Bedenken erhoben.

Bestimmung
des Trauben-
zuckers.

6. Bestimmung des Traubenzuckers.

Das Blut muß zunächst enteiweißt werden; hierfür sind zahlreiche Methoden angegeben worden, von denen hier die von *Rona u. Michaelis*¹⁷², *Oppler u. Rona*¹⁷³, *Moeckel u. Frank*¹⁷⁴ angeführt seien (vgl. die Originalarbeiten). Die eiweißfreie Flüssigkeit muß eventuell noch durch Eindampfen bei saurer Reaktion konzentriert werden; die Bestimmung des Traubenzuckers erfolgt schließlich durch Polarisation oder Titration.

Bestimmung
der anorga-
nischen
Stoffe.

7. Bestimmung der anorganischen Stoffe.

Ein gewogenes oder gemessenes Quantum Blut oder Serum wird im Platintiegel getrocknet und dann verascht. Die Bestimmung ist aber ungenau, da dabei aus dem verbrannten Eiweiß und Lecithin Schwefelsäure und Phosphorsäure entsteht und mit in die Asche gelangt.

29. Pathologische Veränderungen der Zusammensetzung des Blutplasmas und des Gesamtblutes.

Vermehrter
Wassergehalt
des Blutes.

1. Vermehrter Wassergehalt des Blutes resp. des Blutplasmas findet sich vor allem häufig bei den Blutkrankheiten, z. B. den Anämien, bei perniziöser Anämie, seltener bei Chlorose. Bei Herzkrankheiten und Nierenentzündungen kann der Wassergehalt des Blutes normal sein, beim Auftreten von Ödemen wird aber auch das Blut wasserreicher. Nicht immer geht der Wassergehalt des Blutes und des Blutserums parallel; bei der perniziösen Anämie steigt der Wassergehalt des Serums in viel geringerem Grade als der des Gesamtblutes. — Über die Bestimmung des Wassergehaltes des Blutserums durch die refraktometrische Blutuntersuchung und ihre Resultate in Krankheiten vgl. *Martius*¹⁶⁹.

Wasser-
verlust aus
dem Blute.

Eine übermäßige Eindickung des Blutes durch Wasserverlust wird beim Menschen nach reichlichen, wässrigen Durchfällen, namentlich bei der Cholera, beobachtet, so daß das teerartige, dickflüssige Blut in den Adern stockt. Auch reichliche Wasserabgabe durch die Haut bei Schwitzkuren, zumal bei gleichzeitigem Mangel an Getränk kann Verminderung des Wassergehaltes des Blutes, wenn auch nur in mäßigen Graden, hervorrufen. In einem Falle von hochgradiger Lipämie bei Diabetes beobachtete *B. Fischer*¹⁷⁵ einen Wassergehalt im Blute von nur 69,636%, im Serum von nur 69,287%.

Eiweiß-
verlust aus
dem Plasma.

2. Sind die Eiweißkörper des Blutes abnorm vermindert, so pflegt an ihre Stelle übermäßiger Wasserreichtum des Blutes einzutreten; dann sind auch die Salze des Plasmas vermindert. Eiweißverluste geben die direkte Ursache ab: Albuminurie, andauernde Eiterungen, umfangreiche nässende Hautflächen, hochgradige Milchverluste, eiweißhaltige Durchfälle (Ruhr). Aber auch häufige und umfangreiche Blutungen bringen, da der Verlust zunächst vorwiegend durch Wasseraufnahme in die Gefäße gedeckt wird, im Anfange eine Verminderung der Eiweißkörper des Blutes hervor.

3. *Lipämia*. Pathologische Vermehrung des Fettgehaltes wird beobachtet bei Säufnern, bei Fettsüchtigen und in manchen Fällen von Diabetes (bis zu 18%! Fett, darunter 0,478% Cholesterin. Spez. Gew. des Blutes dabei 1014. Das Blut hatte das Aussehen von dickem, gelbweißem Milchrahm, *B. Fischer*¹⁷⁴, *Neisser* u. *Derlin*¹⁷⁶, *Bürger* u. *Beumer*¹⁷⁷). Nach *Klemperer* u. *Umber*¹⁷⁸ beruht die diabetische Lipämie nur zum Teil auf wirklicher Fettvermehrung, zum Teil auf Vermehrung des Cholesterins und Lecithins. — Eine sehr starke Vermehrung des Cholesterins und Lecithins fand *J. Müller*¹⁷⁹ im Blute eines Falles von subakuter Nephritis.

Nach Verletzungen der Knochen, welche das Fettmark treffen, gelangen oft zahlreiche Fetttropfen von den z. T. wandungslosen Gefäßen des Markes aus in die Blutbahn, so daß es sogar zum Übertritt in den Harn und zu lebensgefährlicher Fettembolie in die Lungen kommt.

4. *Hyperglykämia*. Ist aus irgend einem Grunde der Zuckergehalt des Blutes über die Norm erhöht (bei Diabetes), so wird der Zucker durch die Nieren ausgeschieden: *Glykosurie*. Die Linse trübt sich wegen des Zuckergehaltes der Augenflüssigkeiten; Wunden heilen schlecht wegen des abnorm gemischten Blutes. *Furunculose*, *Gangrän*, *Pruritus*, *Disposition zur Tuberkulose* werden ebenfalls auf den erhöhten Zuckergehalt des Blutes zurückgeführt.

Hyperglykämia.

Literatur (§ 24—29).

1. *Zusammenfassende Darstellung: P. Morawitz*: Die Chemie d. Blutgerinnung. E. P. 4, 1905, 307. Die Gerinnung des Blutes. C. Oppenheimers Handb. d. Biochemie. Jena 1909. II, 2, 40. — 2. *Brücke*: V. A. 12, 1857, 103. — 3. *E. Unger*: C. P. 26, 1912, 1237. — 4. *Freund*: Wiener med. Jahrb. 1886, 46—48. Wiener med. Blätter 1891, Nr. 52. — 5. *Arthur u. Pagès*: A. d. P. [5], 2, 1890, 739. — 6. *A. Schmidt-Mülheim*: A. P. 1880, 33. — 7. *E. P. Pick u. K. Spiro*: Z. ph. Ch. 31, 1900, 235. — 8. *Albertoni*: C. m. W. 1878, Nr. 36. — 9. *Salvioli*: C. m. W. 1885, 913. — 10. *A. Mosso*: A. P. P. 25, 1889, 111. — 11. *H. Conradi*: H. B. 1, 1902, 136. — 12. *F. Franz*: A. P. P. 49, 1903, 342. — 13. *Sabbatani*: A. i. B. 31, 1899, 375. — 14. *Loeb u. Smith*: Zentrabl. f. Bakter. 37, 1. — 15. *P. Morawitz*: D. A. k. M. 80, 1904, 340. — 16. *J. P. Paulow*: A. P. 1887, 458. — 17. *Ch. Bohr*: C. P. 2, 1888, 261. — 18. *Krüger*: Diss. Dorpat 1886. — 19. *Sahlh*: Z. k. M. 56, 1905, 264. D. A. k. M. 99, 1910, 518. — 20. *P. Morawitz u. J. Lossen*: D. A. k. M. 94, 1908, 110. — 21. *P. Morawitz u. R. Bierich*: A. P. 56, 1907, 115. — 22. *Dastre u. Floresco*: C. r. soc. biol. 48, 243 u. 358. A. d. P. 28, 402. — 23. *Camus u. Gley*: C. r. soc. biol. 50, 1041. — 24. *Sackur*: Mitt. aus d. Grenzg. d. Med. u. Chir. 8, 188. — 25. *Zibell*: M. m. W. 1901, 1643. — 26. *K. Bürker*: P. A. 102, 1904, 36. 118, 1907, 452. 149, 1912, 318. — 27. *Arloing*: C. r. soc. biol. 53, 675. — 28. *Arthur*: J. d. P. 4, 2, 273. — 29. *Milian*: C. r. soc. biol. 53, 703. — 30. *R. von den Velden*: A. P. P. 61, 1909, 37. — 31. *K. Bürker*: P. A. 118, 1907, 452. — 32. *A. Schmidt*: A. A. P. 1861. 1862. C. m. W. 1871, Nr. 48. P. A. 6, 1872, 413. 9, 1874, 353. 11, 1875, 291 u. 515. 13, 1876, 103 u. 146. Die Lehre von den fermentativen Gerinnungserscheinungen. Dorpat 1876. C. P. 4, 1890, 257. Zur Blutlehre. Leipzig 1892. Weitere Beiträge z. Blutlehre. Wiesbaden 1895. — 33. *O. Hammarsten*: Untersuchungen über die Faserstoffgerinnung. Nova Acta Reg. Soc. Scient. Upsala [3] 10, 1875, 1. P. A. 14, 1877, 211. 17, 1878, 413. 18, 1878, 38. 19, 1879, 563. 22, 1880, 431. 30, 1883, 437. Z. ph. Ch. 22, 1897, 333. 28, 1899, 98. — 34. *W. Heubner*: A. P. P. 49, 1903, 229. Z. ph. Ch. 45, 1905, 355. — 35. *W. Huiskamp*: Z. ph. Ch. 44, 1905, 182. 46, 1905, 273. — 36. *F. Mittelbach*: Z. ph. Ch. 19, 1894, 289. — 37. *P. Th. Müller*: H. B. 6, 1905, 454. S. W. A. 115, III, 1906, 229. — 38. *G. H. Whipple*: A. J. P. 33, 1914, 50. — 39. *E. W. Goodpasture*: A. J. P. 33, 1914, 70. — 40. *P. Morawitz u. E. Rehn*: A. P. P. 58, 1908, 141. — 41. *E. Fuld u. K. Spiro*: H. B. 5, 1904, 171. — 42. *P. Morawitz*: D. A. k. M. 79, 1904, 1. H. B. 5, 1904, 133. — 43. *Arthur*: Recherches sur la coagulat. du sang. Thèse. Paris 1890. J. d. P. 7, 1901, 887. C. r. soc. biol. 53, 1901, 962 u. 1024. — 44. *W. Cramer u. H. Pringle*: Quarter. Journ. of Physiol. 6, 1914, 1. — 45. *E. Fuld*: C. P. 17, 1903, 529. — 46. *Dastre*: C. r. soc. biol. 45, 71. A. d. P. 25, 169. — 47. *G. Corin u. G. Ansiaux*: V. g. M. 3. Folge, 5, 1893, 234. 7, 1894, 80. — 48. *M. Jacoby*: Z. ph. Ch. 30, 1900, 174. — 49. *P. Morawitz*: H. B. 8, 1906, 1. — 50. *Bordet u. Gengou*: Annal. de l'Institut Pasteur 17, 822. — 51. *P. Morawitz*: D. A. k. M. 79, 1904, 432. — 52. *A. Schittenhelm u. A. Bodong*: A. P. P. 54, 1906, 217. — 53. *Hédon u. Delezenne*: C. r. soc. biol. 48, 1896, 633. — 54. *E. Gley u. V. Pachon*: A. d. P. 27, 711. 28, 1896, 715. C. r. 121, 1895, 383. 122, 1896, 1229. C. r. soc. biol. 48, 1896, 523. — 55. *Zusammenfassende Darstellung: O. Hammarsten*: E. P. I, 1, 1902, 330. — 56. *O. Hammarsten*: P. A. 17, 1878, 413. 18, 1878, 38. 30, 1883, 437. — 57. *G. Kauder*: A. P. P. 20, 1886, 411. — 58. *Frédéricq*: A. B. 1, 1880, 17. — 59. *E. Fuld u. K. Spiro*: Z. ph. Ch. 31, 1900,

132. — 60. *E. P. Pick*: H. B. 1, 1902, 351. — 61. *E. Freund* u. *J. Joachim*: C. P. 16, 1902, 297. Z. ph. Ch. 36, 1902, 407. — 62. *O. Porges* u. *K. Spiro*: H. B. 3, 1903, 277. — 63. *C. A. Pekelharing*: C. P. 9, 1895, 102. — 64. *G. Liebermeister*: H. B. 8, 1906, 439. — 65. *E. S. Faust*: A. P. P. 41, 1898, 309. — 66. *Gürber*: Sitz.-Ber. d. Würzburger Phys.-med. Ges. 1894, 143. — 67. *Michel*: W. V. 29, 1895, 117. — 68. *W. D. Halliburton*: J. o. P. 5, 1884, 152. 7, 1886, 319. — 69. *J. Lewinski*: P. A. 100, 1903, 611. — 70. *L. Langstein* u. *M. Mayer*: H. B. 5, 1904, 69. — 71. *Erben*: Z. k. M. 57, 1905, Heft 1 u. 2. — 72. *P. Morawitz*: H. B. 7, 1906, 153. — 73. *C. Inagaki*: Z. B. 49, 1907, 77. — 74. *G. Embden* u. *F. Knoop*: H. B. 3, 1903, 120. — 75. *L. Langstein*: H. B. 3, 1903, 373. — 76. *Kraus*: Z. o. P. u. T. 3, 1906, 52. — 77. *L. Borchardt*: Z. ph. Ch. 57, 1908, 305. — 78. *E. Abderhalden* u. Mitarbeiter: Z. ph. Ch. 42, 1904, 155. 51, 1907, 286. 81, 1912, 473. 88, 1913, 478. B. Z. 8, 1908, 368. Lehrb. d. physiol. Chemie, 3. Aufl., 1. Teil. Berlin u. Wien 1914. S. 506 u. 540. *A. Costantino*: B. Z. 55, 1913, 411. — 79. *P. Uhlenhuth* u. *O. Weidanz*: Prakt. Anleitung z. Ausföhr. d. biolog. Eiweißdifferenzierungsverfahrens. Jena 1909. — 80. *E. Abderhalden*: Abwehrfermente d. tier. Organ. 3. Aufl. Berlin 1913. — 80a. *E. Weinland*: Z. B. 47, 1906, 279. — 81. *S. G. Hedin*: J. o. P. 30, 1903, 195. — 82. *M. Engelhardt*: D. A. k. M. 70, 1901, 182. — 83. *Bönninger*: Z. k. M. 42, 1901, 65. — 84. *E. Neisser* u. *H. Braeuning*: Z. o. P. u. T. 4, 1907, 747. — 85. *Lattes*: A. P. P. 66, 1911, 132. — 86. *M. Bleibtreu*: P. A. 85, 1901, 345. — 87. *Fr. N. Schultz*: P. A. 65, 1897, 299. — 88. *K. Hürthle*: Z. ph. Ch. 21, 1896, 331. D. m. W. 1896, 507. — 89. *E. Hefner*: P. A. 73, 1898, 603. — 90. *E. Letsche*: Z. ph. Ch. 53, 1907, 110. — 91. *M. T. Fraser* u. *J. A. Gardner*: P. R. S. 81, B, 1909, 230. — 92. *L. Wacker* u. *W. Hueck*: A. P. P. 74, 1913, 416. — 93. *F. Röhmman*: B. k. W. 49, 1914, 1993. — 94. *W. Autenrieth* u. *A. Funk*: M. m. W. 1913, 23. — 95. *F. Tangl* u. *S. Weiser*: P. A. 115, 1906, 152. — 96. *W. Cohnstein* u. *H. Michaelis*: P. A. 65, 1897, 473. 69, 1898, 76. E. P. 3, 1, 1904, 210. — 97. *Hanriot*: C. r. soc. biol. 48, 1896, 925. C. r. 123, 1896, 753. 124, 1897, 778. *L. Michaelis* u. *P. Rona*: B. Z. 31, 1911, 345. 33, 1911, 413. 39, 1912, 21. *G. Jzar*: B. Z. 40, 1912, 390. — 98. *E. Abderhalden* u. *P. Rona*: Z. ph. Ch. 75, 1911, 30. *E. Abderhalden* u. *A. E. Lampé*: Z. ph. Ch. 78, 1912, 396. — 99. *J. H. Schultz*: B. Z. 42, 1912, 255. — 100. *Zusammenfassende Darstellung*: *J. Bang*: Der Blutzucker. Wiesbaden 1913. — 101. *M. Pickardt*: Z. ph. Ch. 17, 1893, 217. — 102. *E. Liefmann* u. *R. Stern*: B. Z. 1, 1906, 299. — 103. *P. Rona* u. *D. Takahashi*: B. Z. 30, 1910, 99. — 104. *Senator*: Z. k. M. 67, 1909, 253. — 105. *L. Wacker* u. *F. Poly*: D. A. k. M. 100, 1909, 567. — 106. *H. Freund* u. *F. Marchand*: A. P. P. 73, 1913, 276. — 107. *E. Drechsel*: L. B. 38, 1886, 44. J. p. Ch. N. F. 33, 1886, 425. — 108. *D. Baldi*: A. P. 1887, Suppl., 100. — 109. *H. J. Bing*: C. P. 12, 1898, 209. — 110. *P. Mayer*: B. Z. 1, 1906, 81. 4, 1907, 545. — 111. *L. Asker* u. *R. Rosenfeld*: C. P. 19, 1905, 449. B. Z. 3, 1907, 335. — 112. *E. Pflüger*: P. A. 117, 1907, 217. — 113. *L. Michaelis* u. *P. Rona*: B. Z. 14, 1908, 476. — 114. *F. W. Pary* u. *R. L. Siau*: J. o. P. 26, 1901, 242. — 115. *P. Mayer*: Z. ph. Ch. 32, 1901, 518. — 116. *R. Lépine* u. *Boulud*: C. r. 135, 1902, 139. 141, 1905, 453. J. d. P. 7, 1905, 775. — 117. *F. Rolly* u. *F. Oppermann*: B. Z. 48, 1913, 259 u. 268. — 118. *F. Röhmman*: B. d. ch. G. 25, 1892, 3654. 27, 1894, 3251. — 119. *M. Bial*: P. A. 52, 1892, 137. 53, 1893, 156. 54, 1893, 72. — 120. *C. Hamburger*: P. A. 60, 1895, 543. — 121. *Ch. Kusumoto*: B. Z. 14, 1908, 217. — 122. *Schlesinger*: D. m. W. 1908, 593. — 123. *J. Wohlgemuth*: B. Z. 21, 1909, 381 u. 423. — 124. *K. Moeckel* u. *F. Rost*: Z. ph. Ch. 67, 1910, 433. — 125. *L. Haberlandt*: P. A. 132, 1910, 175. — 126. *R. Lépine*: C. r. 110, 1890, 742. D. m. W. 1902, 57. — 127. *G. Embden* u. Mitarbeiter: B. Z. 45, 1912, 1. — 128. *C. Fr. W. Krukenberg*: Sitz.-Ber. d. Jenaischen Ges. f. Med. u. Naturw. 1885, 52 (Suppl. z. Jenaischen Zeitschr. f. Naturwiss. 19, 1886). — 129. *O. Hammarsten*: M. J. 8, 1879, 129. — 130. *Gallerani*: A. i. B. 43, 1905, 389. — 131. *A. A. Hymans* v. d. *Bergh* u. *J. Snapper*: D. A. k. M. 110, 1913. — 132. *H. Hohlweg* u. *H. Meyer*: H. B. 11, 1908, 381. — 133. *R. Philipp*: Z. ph. Ch. 86, 1913, 494. — 134. *B. Schöndorff*: P. A. 74, 1899, 307 u. 357. — 135. *F. Gudzent*: Z. ph. Ch. 63, 1909, 455. — 136. *E. Steinitz*: D. m. W. 1914, 19. Z. ph. Ch. 90, 1914, 108. — 137. *Th. Brugsch* u. *L. Kristeller*: D. m. W. 1914, 746. — 138. *R. Bass* u. *W. Wiechowski*: W. k. W. 25, 1912, 1863. *R. Bass*: A. P. P. 76, 1914, 40. — 139. *J. C. Beker*: Z. ph. Ch. 87, 1913, 21. — 140. *A. Bingel*: Z. ph. Ch. 57, 1908, 382. — 141. *Strauss*: Die chron. Nierenentzündung in ihrer Einwirkung auf die Blutflüssigk. Berlin 1902. — 142. *H. Hohlweg*: D. A. k. M. 104, 1912, 216. — 143. *Salkowski*: V. A. 50, 174. — 144. *G. Salomon*: Z. ph. Ch. 2, 1878, 65. — 145. *Neuberg* u. *Richter*: D. m. W. 1904, 499. — 146. *G. v. Bergmann* u. *L. Langstein*: H. B. 6, 1905, 27. — 147. *C. Neuberg* u. *H. Strauss*: B. k. W. 1906, 258. — 148. *G. Gaglio*: A. P. 1886, 400. — 149. *M. Berlinerblau*: A. P. P. 23, 1887, 333. — 150. *H. Fries*: B. Z. 35, 1911, 368. — 151. *Zweifel*: Arch. f. Gyn. 76, 1905, 561. M. m. W. 1906, 297. — 152. *J. Donath*: B. k. W. 1907, 241. — 153. *Engel* u. *Scharl*: Z. k. M. 60, 1906, 225. — 154. *A. Plehn*: D. A. k. M. 91, 1907, 1. — 155. *W. Ilorodyski*, *S. Salaskin* u. *J. Zaleski*: Z. ph. Ch. 35, 1902, 246. — 156. *O. Folin*:

Z. ph. Ch. 37, 1902, 161. — 157. *F. Hofmeister*: E. P. 10, 1910, 431. — 158. *F. Hoppe-Seyler*: Med.-chem. Untersuch. 1869, 551. Z. ph. Ch. 15, 1891, 179. — 159. *Schiff*: Jahrb. f. Kinderheilk. 64, 1906, 409. — 160. *Dennstedt u. Rumpf*: Mittbl. aus d. Hamburg. Staatskrankenanstalten 3, 1900, 1. Z. k. M. 58, 1906, 84. — 161. *E. Abderhalden*: Z. ph. Ch. 25, 1898, 106. — 162. *H. J. Hamburger*: Z. phk. Ch. 69, 1909, 663. — 163. *P. Rona u. D. Takahashi*: B. Z. 31, 1911, 336. — 164. *Stintzing u. Gumprecht*: D. A. k. M. 53, 1894, 267. — 165. *r. Jaksch*: Z. k. M. 23, 1893, 201. — 166. *J. Bang u. K. O. Larsson*: B. Z. 49, 1913, 19. 51, 1913, 193. — 167. *Strauss*: Die chronischen Nierenentzündungen u. ihre Einwirkung auf die Blutfüssigkeit. Berlin 1902. Therapie der Gegenwart. 1903. D. m. W. 1905, Nr. 2, Vereinsbeilage. Z. k. M. 52, 1904. — 168. *E. Reiss*: H. B. 4, 1904, 150. A. P. P. 51, 1904, 18. — 169. *Martius*: Diss. Berlin 1906. *A. Böhme*: D. A. k. M. 103, 1911, 522. — 170. *Kossler u. Pfeiffer*: Z. k. M. 33, 1897, 225. — 171. *J. Nerking*: P. A. 73, 1898, 172. — 172. *P. Rona u. L. Michaelis*: B. Z. 7, 1908, 329. 8, 1908, 356. 14, 1908, 479. — 173. *B. Oppler u. P. Rona*: B. Z. 13, 1908, 121. — 174. *K. Moeckel u. E. Frank*: Z. ph. Ch. 65, 1910, 323. 69, 1910, 85. — 175. *B. Fischer*: V. A. 172, 1903, 30. 176. *Neisser u. Derlin*: Z. k. M. 51, 1904, 428. — 177. *Bürger u. Beumer*: Z. e. P. u. T. 13, 1913. — 178. *Klemperer u. Ueber*: Z. k. M. 61, 1907, 145. 65, 1908, 340. — 179. *J. Müller*: Z. ph. Ch. 86, 1913, 469.

30. Die Gase des Blutes. Physikalische Vorbemerkungen.

Die Menge eines Gases kann gemessen werden nach dem Volumen (in Kubikzentimetern) oder nach dem Gewicht (in Gramm). Das Volumen, welches eine bestimmte Gasmenge einnimmt, hängt ab von dem Druck und der Temperatur. Nach dem *Boyle-Mariotteschen* Gesetz ist das Volumen eines Gases umgekehrt proportional dem Druck; bei dem 2fachen, 3fachen . . . nfachen Druck beträgt das Volumen also $\frac{1}{2}$, $\frac{1}{3}$, . . . $\frac{1}{n}$. Nach dem *Gay-Lussarschen* Gesetze nimmt das Volumen eines Gases bei Erhöhung der Temperatur um 1° zu um $\frac{1}{273}$ des Volumens bei 0° ; eine Gasmenge, welche bei 0° das Volumen 273 cm^3 hat, hat also bei 1° das Volumen 274, und bei 10° das Volumen 283 cm^3 . — Im folgenden wird die Menge eines Gases stets nach dem Volumen bei 0° und 760 mm Druck angegeben werden.

Abhängigkeit
des
Gasvolumens
von Druck-
und
Temperatur.

Wird eine Flüssigkeit mit einem Gase in Berührung gebracht, so nimmt die Flüssigkeit einen Teil des Gases in sich auf. Dabei kann das Gas in zweifacher, streng zu unterscheidender Weise in der Flüssigkeit enthalten sein, nämlich einfach physikalisch absorbiert oder chemisch gebunden. Enthält die Flüssigkeit keine Substanzen, welche mit dem Gase chemische Verbindungen eingehen, so findet einfache physikalische Absorption statt; sind dagegen solche Substanzen vorhanden, so erfolgt außer der physikalischen Absorption des Gases in der Flüssigkeit auch noch die chemische Bindung des Gases an die dazu befähigten Substanzen.

Wird eine Flüssigkeit (die keine das Gas chemisch bindenden Substanzen enthält) mit einem Gase gesättigt, so ist die absorbierte Gasmenge direkt proportional dem Volumen der Flüssigkeit und dem Druck des Gases. Als Absorptionskoeffizient bezeichnet man eine Zahl, welche angibt, wieviel Kubikzentimeter Gas 1 cm^3 Flüssigkeit aufnimmt, wenn diese bei 760 mm Druck mit dem Gase gesättigt wird. Der Absorptionskoeffizient nimmt mit steigender Temperatur bei den verschiedenen Gasen in eigenartiger Weise ab; er muß für die verschiedenen Temperaturen empirisch bestimmt werden. Der Absorptionskoeffizient für die Absorption in destilliertem Wasser bei 40°C beträgt für Sauerstoff 0,0231 (*Winkler*¹⁾, Kohlensäure 0,530 (*Bohr*²⁾, Stickstoff 0,0118 (*Bohr u. Bock*³⁾). Enthält die wässrige Flüssigkeit feste Stoffe gelöst, so wird dadurch der Absorptionskoeffizient herabgesetzt; diese Erniedrigung beträgt für Blutplasma aber nur 2,5% des Wertes (*Bohr*⁴⁾).

Absorptions-
koeffizient.

Steht eine Flüssigkeit mit einem Gasgemisch in Berührung, so absorbiert sie die einzelnen Gase des Gemisches entsprechend ihrem Partiardruck. Gase üben auf einander gar keinen Druck aus. In einem Gasgemisch kommt daher von dem Gesamtdruck desselben auf jedes einzelne Gas soviel (Partiardruck des einzelnen Gases), als dem Volumenverhältnis entspricht. Enthält also z. B. Luft von Atmosphärendruck 21 Volumenprozent Sauerstoff und 79 Volumenprozent Stickstoff, so beträgt der Partiardruck des Sauerstoffes $\frac{21 \cdot 760}{100}$ — 159,6 mm und der des Stickstoffes $\frac{79 \cdot 760}{100}$ — 600,4 mm. Ist die Luft wasserhaltig,

Parti-
ardruck.

so ist vom Gesamtdruck zuerst der Druck des in der Luft enthaltenen Wasserdampfes in Abzug zu bringen.

Absorbierte Gase entweichen aus der Flüssigkeit: 1. Im Vakuum. Da die absorbierte Gasmenge dem Drucke proportional ist, ist sie beim Druck 0 ebenfalls gleich 0. 2. Beim Durchleiten eines anderen indifferenten Gases. Steht die Flüssigkeit

Austrreibung
physikalisch
absorbierter
Gase.

nur mit einem anderen Gase in Berührung, so ist der Partiardruck für das absorbierte Gas natürlich wiederum gleich 0. 3. Beim Erhitzen der Flüssigkeit bis zum Siedepunkte. Der Absorptionskoeffizient nimmt mit steigender Temperatur ab und wird beim Sieden der Flüssigkeit gleich 0.

*Chemische
Bindung
eines Gases.*

Enthält die Flüssigkeit Substanzen, welche das Gas chemisch zu binden vermögen, so wird natürlich außer derjenigen Gasmenge, welche von der Flüssigkeit physikalisch absorbiert wird, noch so viel mehr von dem Gase aufgenommen, als die in der Flüssigkeit vorhandenen Substanzen chemisch binden können. Die chemische Verbindung zwischen den in der Flüssigkeit enthaltenen Substanzen und dem Gase kann nun sein entweder eine feste oder eine dissoziabile. Eine feste Verbindung ist unabhängig vom Druck; sie wird daher im Vakuum nicht zerlegt, sondern kann nur durch chemische Mittel gelöst werden. Im Gegensatz dazu bezeichnet man als dissoziabile Verbindungen solche chemische Verbindungen einer Substanz mit einem Gase, die abhängig sind vom Druck und daher im Vakuum zerfallen. Bei einem bestimmten Druck verbindet sich alle vorhandene Substanz mit dem betreffenden Gas, sinkt der Druck, so bleibt nur noch ein Bruchteil der Substanz in chemischer Bindung mit dem Gase, ein anderer Teil ist unverbunden, bei weiterem Sinken des Druckes wird der Bruchteil der Substanz, der noch Gas gebunden hat, immer kleiner und beim Drucke 0 ist nur noch unverbundene Substanz vorhanden.

Feste.

*dissoziabile
Ver-
bindungen.*

Beispiel: Leitet man durch eine wässrige Natronlauge CO_2 -haltige Luft, so wird die Kohlensäure von der Flüssigkeit aufgenommen, und zwar wird 1. ein Teil der Kohlensäure physikalisch absorbiert vom Wasser proportional dem Absorptionskoeffizienten bei der herrschenden Temperatur, der Menge des Wassers und dem Partiardruck der Kohlensäure; 2. ein anderer Teil der Kohlensäure wird chemisch gebunden, nämlich a) fest gebunden als Natriumcarbonat; nach der Formel $2\text{NaOH} + \text{CO}_2 = \text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{H}_2\text{O}$ binden 2 Moleküle NaOH 1 Molekül CO_2 , diese Bindung ist ganz unabhängig vom Druck; b) dissoziabel gebunden als Natriumbicarbonat; nach der Formel $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O} = 2\text{NaHCO}_3$. Diese Verbindung ist abhängig vom Druck. Nach Bohr⁵ waren in einer 0,15%igen Lösung von Natriumcarbonat bei 37° beim Durchleiten von CO_2 als Bicarbonat vorhanden: 98% bei einer CO_2 -Spannung von 12,53 mm, nur noch 83% bei 1,0 mm, 66% bei 0,3 mm, 47% bei 0,1 mm.

Die physiologisch wichtigen Gase des Blutes (O und CO_2) sind zum größten Teil im Blute chemisch gebunden vorhanden, und zwar in Form dissoziabler Verbindungen.

31. Gewinnung und Untersuchung der Blutgase.

*Pflügers
Entgasungs-
pumpe ent-
hält:*

*den Blut-
rezipienten,*

*das Schaum-
gefäß,*

*den Trocken-
apparat,*

*die Baro-
meterprobe.*

die Pumpe,

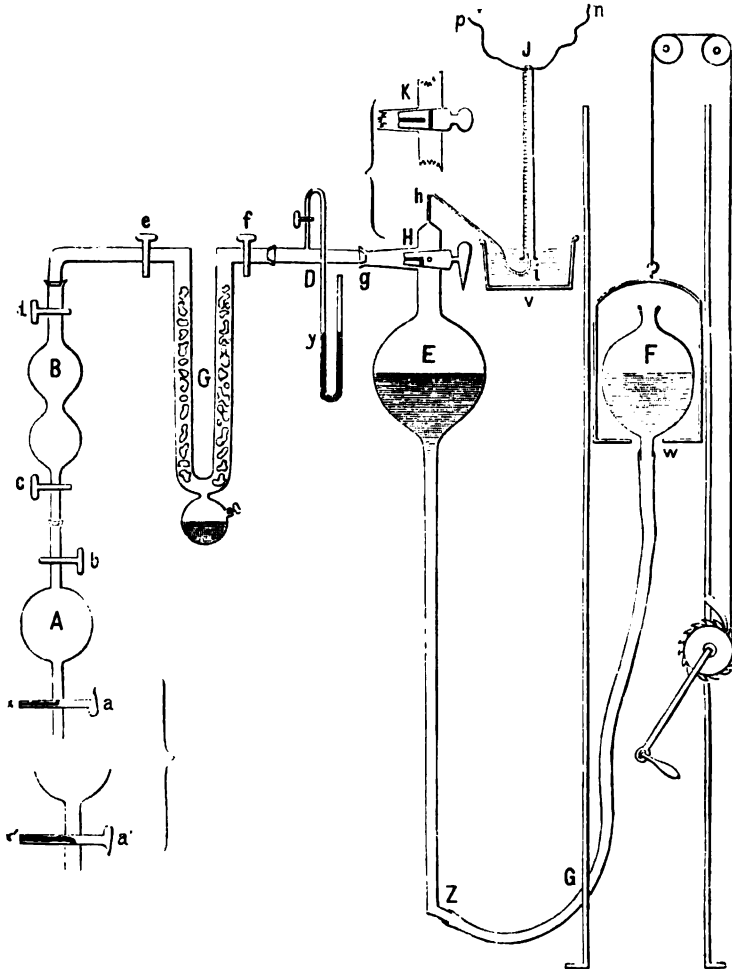
Die Austreibung der Gase aus dem Blute und die Ansammlung zur chemischen Analyse geschieht mittelst der Pflügerschen Quecksilber-Luftpumpe (Fig. 20).

Der Blutrezipient (A), eine 250 bis 300 cm³ fassende Glaskugel, verjüngt sich oben und unten in Rohre, welche durch Hähne a und b verschlossen werden können. Hahn b ist ein gewöhnlicher Sperrhahn, der Hahn a jedoch hat eine durch die Längsachse verlaufende, bei x ausmündende Durchbohrung der Art, daß diese je nach der Stellung entweder in den Rezipienten führt (Stellung x a) oder nach abwärts durch das untere Rohr leitet (Stellung x' a'). Dieser Rezipient wird zuerst (mittelst der Quecksilberluftpumpe) völlig luftleer gemacht und nun gewogen. Hierauf bindet man das Ende x' in eine Arterie oder Vene eines Tieres und läßt nun bei der Stellung des unteren Hahnes x a Blut in den Rezipienten einströmen. Ist die nötige Menge hineingelassen, so gibt man dem unteren Hahn wieder die Stellung x' a' (säubert äußerlich alles sorgfältig) und wägt nun den Rezipienten, um die Gewichtsmenge des eingelassenen Blutes zu bestimmen. — Der zweite Teil des Apparates ist das Schaumgefäß (B), ebenfalls oben und unten in Röhren auslaufend, die mit Sperrhähnen c und d verschlossen werden können; es dient zum Auffangen des durch die stürmische Gasentwicklung aus dem Blute sich bildenden Schaums. Durch Schläffe steht das Schaumgefäß nach unten mit dem Rezipienten in Verbindung, nach oben mit dem Trockenapparat (G). Dieser ist eine U-förmige Röhre, unten mit einem Glasballon. Letzterer ist halb mit Schwefelsäure gefüllt, in den Schenkeln liegen Bimssteinstücke, mit Schwefelsäure getränkt. Die Blutgase geben hier alle mitgeführten Wasserdämpfe an die Schwefelsäure ab, so daß sie völlig trocken durch Hahn f weitergeführt werden können. Es folgt das kurze Rohr D mit der kleinen Barometerprobe y, an welcher man den Grad der Luftleere ablesen kann. — Von D gelangen wir zur eigentlichen Pumpvorrichtung. Diese besteht aus zwei großen, oben und unten in offene Röhren auslaufenden Glaskugeln, deren untere Röhren Z und w durch einen Gummischlauch G verbunden sind. Beide Kugeln und der Schlauch sind mit Quecksilber bis zur halben Höhe der Kugeln angefüllt. Die Kugel E ist befestigt, die Kugel F kann durch eine Windevorrichtung am Ge-

stelle auf- und abwärts bewegt werden. Wird *F* gehoben, so füllt sich *E*, — wird *F* gesenkt, so wird *E* entleert. Das obere Ende von *E* teilt sich in zwei Röhren *g* und *h*, von denen *g* mit *D* verbunden ist. Die aufwärts gehende Röhre *h* verjüngt sich sehr stark und ist weiterhin so gebogen, daß das freie Ende *i* in eine Quecksilberwanne *v* untertaucht, mit der Öffnung unter das ganz mit Quecksilber gefüllte Auffangrohr der Gase *J* (Eudiometerröhre). Wo *g* und *h* sich vereinigen, ist ein Hahn mit doppelter Durchbohrung, welcher

das Auffangrohr der Gase.

Fig. 20.



Schema der Pflügerschen Blut-Entgasungspumpe.

in der Stellung *H* die Kugel *E* mit *ABGD* in Verbindung setzt, in der Stellung *K* jedoch *ABGD* absperrt und nun die Kugel *E* mit dem Rohre *J* verbindet.

Es wird nun zuerst *BGD* völlig luftleer gemacht in folgenden Akten: Hahnstellung *K*, Hebung von *F*, bis Tröpfchen Quecksilber aus dem freien Rohre *i* (das noch nicht unter *J* gebracht ist) in die Wanne laufen. — Hahnstellung *H*, — Senken von *F*, — Hahnstellung *K*, — und so weiter, bis die Barometerprobe *y* die Evakuierung anzeigt. Nun wird *J* über *i* gebracht. Öffnet man nun die Hähne *c* und *b*, so daß der Rezipient *A* mit dem übrigen Apparat kommuniziert, so stürzen aufschäumend die Blutgase in *B* und durch *G* (getrocknet) bis zu *E*, Senkung von *F* bringt sie zumeist in *E*. Nunmehr Hahnstellung *K* und Hebung von *F*

bringt die Gase in *J* über Quecksilber. Wiederholte Senkung und Hebung von *F* mit passender Hahnstellung bringt schließlich alle Gase in *J*. — Die Entgasung des Blutes wird wesentlich befördert durch Einsenken des Rezipienten *A* in einen Kessel mit 60° C heißem Wasser (pag. 89).

Über ein einfaches Verfahren („Ferricyanidmethode“), ohne Blutgaspumpe den Sauerstoffgehalt des Blutes quantitativ zu bestimmen, vgl. *Haldane*⁶, *F. Müller*⁷, *Barcroft* u. *Morawitz*⁸.

Mayow (1670) sah zuerst Gase aus dem Blute im Vakuum hervorstiegen, und *Priestley* wies in diesen O, sowie *Davy* CO₂, nach. *Magnus* (1837) untersuchte die prozentische Zusammensetzung der Blutgase. Die wichtigsten neueren Untersuchungen sind wesentlich von *Lothar Meyer* (1857), der *C. Ludwigschen* und der *Pflügerschen* Schule ausgeführt worden.

Zusammensetzung der Blutgase aus O—CO₂—N.

Quantitative Bestimmung der Blutgase. Die Blutgase bestehen aus O, CO₂ und N.

Die ausgepumpten Blutgase befinden sich in dem Eudiometer-Rohre (Fig. 20, *J*), einem genau kalibrierten Glasrohre, in dessen oberer geschlossener Kuppe 2 Platindrähte (*p*, *n*) eingeschmolzen sind. Das Eudiometer ist unten durch Hg abgesperrt.

Bestimmung der CO₂, volumetrisch durch Absorption durch Kalk.

1. Bestimmung der CO₂. — Man bringt von unten durch das Quecksilber in das Gasgemenge hinein eine, an einen Platindraht gegossene Ätzkalikugel, die an der Oberfläche befeuchtet ist. Die CO₂ verbindet sich mit dem Ätzkali zu Kaliumcarbonat. Nach längerem Verweilen wird die Kugel auf demselben Wege wieder herausgezogen. Die Verminderung des Volumens der Gase zeigt das Volumen der weggenommenen CO₂ an.

2. Bestimmung des O.

Bestimmung des O volumetrisch durch Absorption durch Phosphor, Kaliumpyrogallat, oder durch Verpuffen mit überschüssigem H.

a) Ähnlich wie zur Bestimmung der CO₂ führt man mittelst eines Platindrahtes eine Phosphorkugel, welche den O unter Bildung von Phosphorsäure aufnimmt, oder eine trockene Koks- oder Papiermachékugel, getränkt mit einer Lösung von Pyrogallussäure in Kalilauge, welche O begierig an sich reißt, in die Eudiometeröhre. Nach Entfernung der Kugel zeigt auch hier die Volumenverminderung der Gase die Menge des O an.

b) Am genauesten und schnellsten wird der O durch Verpuffen im Eudiometer bestimmt. Man führt in die Eudiometeröhre reichlich H ein, dessen Volumen genau bestimmt wird. Hierauf läßt man einen elektrischen Funken zwischen den Drähten *p* und *n* durch die Röhre schlagen; O und H verbinden sich zu Wasser. Hierdurch entsteht eine Volumenverkleinerung im Eudiometer, von welcher der dritte Teil auf den zur Wasserbildung (H₂ O) verbrauchten O entfällt.

N bleibt als Rest übrig.

3. Bestimmung des N. — Sind nach den obigen Methoden CO₂ und O aus dem Gasbehälter entfernt, so ist der Rest N.

32. Sauerstoff im Blute.

Der Sauerstoff des Blutes.

I. Sauerstoff — ist im arteriellen (Hunde-) Blute im Mittel rund zu 20 Volumenprozent vorhanden (in 12 Versuchen fand *Pflüger*⁹ 18,7 bis 25,4 Volumenprozent). Durch sehr ausgiebige künstliche Respiration bei Tieren (in der Apnoe) oder auch durch starkes Schütteln von Blut mit Luft kann das Blut vollständig mit Sauerstoff gesättigt werden; das arterielle Blut ist in der Regel nicht völlig, aber doch beinahe mit Sauerstoff gesättigt (*Pflüger*¹⁰). Im venösen Blute sind im Mittel 8 Volumenprozent weniger als im arteriellen, also rund 12 Volumenprozent Sauerstoff enthalten, doch wechselt die Menge des O sehr nach den Geweben und den Kreislaufsverhältnissen; in dem Blute ruhender Muskeln (fand *Szcelkow*¹¹ 6 Volumenprozent; im Erstickungsblute sind nur noch Spuren vorhanden. In dem stärker geröteten Blute tätiger Drüsen (Speicheldrüsen, Nieren) ist trotz des erhöhten Sauerstoffverbrauches der Organe infolge der Vermehrung des Blutzuflusses (Vasodilatation) noch mehr Sauerstoff vorhanden, als im gewöhnlichen dunkleren Venenblute.

Der O kommt im Blute vor:

O ist nur in Spuren absorbiert.

a) Physikalisch absorbiert, und zwar vom Plasma: nur ein minimaler Teil des gesamten Sauerstoffes. Wasser nimmt aus atmosphärischer Luft 0,5 Volumenprozent auf; da das Plasma gelöste Substanzen

enthält, welche die Absorption herabsetzen, würde der Maximalwert für den physikalisch absorbierten Sauerstoff noch unter 0,5 Volumenprozent liegen. Die Menge des absorbierten Sauerstoffes ist natürlich proportional dem Druck.

b) Chemisch gebunden ist fast sämtlicher O des Blutes (*Loth. Meyer*¹², 1857), und zwar an das Hb der Erythrocyten als O₂-Hb (§ 20). Nach *Hüfner*¹³ kann 1 g Hb 1,34 cm³ Sauerstoff binden; bei einem Hb-Gehalt von 14% würde das einem Sauerstoffgehalt des Blutes von 14 · 1,34 = 18,76 Volumenprozent entsprechen.

O ist fast ganz chemisch gebunden.

Die Verbindung des Sauerstoffes mit dem Hämoglobin ist eine dissoziabale Verbindung (vgl. pag. 90), also abhängig vom Druck: im Vakuum zerfällt sie und gibt allen Sauerstoff ab. Die vom Hb gebundene Sauerstoffmenge steigt aber nicht proportional dem Druck (wie bei physikalischer Absorption) und erreicht schon bei der Spannung der Sauerstoffes in der atmosphärischen Luft fast das Maximum. Die folgende Tabelle (nach *Hüfner*¹⁴) gibt an, wieviel Prozente des Hb des Blutes bei verschiedenem Partiardruck des O als gasfreies Hämoglobin resp. Oxyhämoglobin vorhanden sind (bei 13% Hb-Gehalt und 37,4° C):

Dissoziation des O₂-Hb.

Partiardruck des Sauerstoffes in mm Hg	Barometerstand in mm Hg	Prozente an		Partiardruck des Sauerstoffes in mm Hg	Barometerstand in mm Hg	Prozente an	
		Hämoglobin	Oxyhämoglobin			Hämoglobin	Oxyhämoglobin
5,0	23,8	63,9	36,1	70,0	334,0	11,5	88,5
10,0	47,7	47,6	52,4	75,0	357,8	10,8	89,2
15,0	71,6	37,7	62,3	80,0	381,7	10,2	89,8
20,0	95,4	31,2	68,8	85,0	405,5	9,7	90,3
25,0	119,3	26,7	73,3	90,0	429,4	9,2	90,8
30,0	143,1	23,3	76,7	95,0	453,2	8,7	91,3
35,0	167,0	20,6	79,4	100,0	477,1	8,3	91,7
40,0	190,8	18,5	81,5	110,0	524,8	7,6	92,4
45,0	214,7	16,8	83,2	120,0	572,5	7,0	93,0
50,0	238,5	15,4	84,6	130,0	620,2	6,5	93,5
55,0	262,4	14,3	85,7	140,0	667,9	6,1	93,9
60,0	286,2	13,2	86,8	150,0	715,6	5,7	94,3
65,0	310,1	12,3	87,7	160,0	763,3	5,4	94,6

Zu etwas anderen Werten kam *Loevey*¹⁵; er fand für die Sättigung des Blutes mit O (die aus atmosphärischer Luft aufgenommene Menge = 100% gesetzt) bei verschiedenem Partiardruck des Sauerstoffes die folgenden Zahlen:

Sauerstoffpartiardruck mm Hg	10	15	20	25	30	35	40	45	50
Sättigung	35,77	44,52	53,36	62,40	67,29	71,09	74,51	77,81	81,11

Danach würde bei niederen Werten des Sauerstoffpartiardruckes eine erheblich stärkere Dissoziation des O₂-Hb stattfinden als nach den *Hüfnerschen* Angaben. Außerdem betont *Loevey* das Vorhandensein individueller Unterschiede in der Dissoziationsspannung des O₂-Hb des Menschenblutes.

Bei dem Sauerstoffgehalt der atmosphärischen Luft und normalem Barometerstand wird also schon fast alles Hb in O₂-Hb umgewandelt: beim Atmen in reinem Sauerstoff kann daher nur wenig mehr O vom Blute aufgenommen werden als beim Atmen in gewöhnlicher Luft. — Andererseits zeigt die Tabelle, daß erst bei sehr stark erniedrigtem Partiardruck des

Bedeutung der chemischen Bindung des O im Blute.

Sauerstoffes ein erheblicher Teil des Hb keinen O mehr bindet. Daraus erklärt es sich, daß Tiere, die in einem abgesperrten kleinen Raum atmen, aus demselben bis zur Erstickung fast allen O bis auf Spuren in ihr Blut aufnehmen, daß auch in verdünnter Luft (hohe Ballonfahrten, Aufenthalt auf hohen Bergen) der notwendige Sauerstoff aufgenommen werden kann. Erst bei sehr hohen Aufstiegen, bei denen infolge des stark erniedrigten Barometerstandes und Partiardrucks des Sauerstoffes die Dissoziation des O₂-Hb stärker wird, muß die Sauerstoffversorgung des Körpers Not leiden (vgl. § 92 u. 95).

Im Körper gelangt das Blut aus den Lungen, wo ein ziemlich hoher Partiardruck des Sauerstoffes herrscht (annähernd derselbe wie in atmosphärischer Luft), mit dem Blutkreislauf in die Capillaren der Körpergewebe, wo der Partiardruck des Sauerstoffes (der fortgesetzt bei den Oxydationen verbraucht wird) sehr niedrig, resp. = 0 ist; hier muß also der Sauerstoff aus seiner Bindung an das Hb frei werden und kann nun an die Gewebe abgegeben werden (vgl. § 91, innere Atmung).

O-Zehrung
im entleerten
Blute.

Schon unmittelbar nach der Entleerung des Blutes findet in ihm eine geringe O-Zehrung statt. Nach längerem Verweilen außerhalb des Kreislaufes und bei höherer Temperatur kann sogar der O ganz aus dem Blute schwinden. Der Sauerstoffverbrauch ist besonders hoch bei jungen Erythrocyten, sowie bei den kernhaltigen Erythrocyten der Vögel (*Morawitz*¹⁶, *Warburg*¹⁷). Die Blutplättchen haben an der O-Zehrung einen besonders starken Anteil: ungeronnen erhaltenes Blut (z. B. durch Hirudinzusatz) zeigt eine viel stärkere O-Zehrung als defibriniertes (*Onaka*¹⁸, *Loeber*¹⁹).

Der aus Blut
gewonnene O
ist kein Ozon.

Wegen der vielfachen energischen Oxydationen, welche im lebenden Körper vor sich gehen, ist die Frage aufgeworfen worden, ob nicht etwa der O des Blutes in Form des Ozons (O₃) vorhanden wäre. Allein weder im Blute selbst, noch auch in den aus demselben evakuierten Gasen ist Ozon enthalten.

Oxydasen.

Das Blut gibt gewisse Reaktionen, welche auf das Vorhandensein oxydierender Fermente (Oxydasen vgl. S. 19) schließen lassen. Mischt man Blut (oder bluthaltige Flüssigkeiten, z. B. bluthaltigen Harn) mit Guajactinktur und Wasserstoffsperoxyd H₂O₂ (oder verharztem Terpentinöl, welches stets Sauerstoff in Form eines organischen Peroxydes enthält), so tritt Blaufärbung ein. (Die in der Guajactinktur enthaltene Guajaconsäure wird dabei oxydiert zu einer blau gefärbten Verbindung). Blut allein bläut die Guajactinktur nicht; es enthält daher keine direkten Oxydasen (oder nur in geringen Mengen in den Leukocyten (*Ewald*²⁰); Eiter bläut Guajactinktur ohne weiteres). Dagegen bläut Blut Guajactinktur bei Gegenwart von H₂O₂ (oder altem Terpentinöl, s. o.); diese Wirkung ist aber nicht auf ein Ferment (Peroxydase) zu beziehen, da sie durch Kochen nicht zerstört wird, wahrscheinlich spielt dabei der Eisengehalt eine Rolle (*v. Czychlarz* u. *v. Fürth*²¹). Endlich vermag Blut Wasserstoffsperoxyd zu zerlegen, es enthält eine Katalase, die auch isoliert werden kann und dann nur die Wirkung der Katalasen zeigt, nicht etwa die der direkten Oxydasen oder Peroxydasen (*Senter*²²). Ebenso ist die Bläunung von Guajactinktur und Wasserstoffsperoxyd durch Blut von dem Vorhandensein der Katalase durchaus unabhängig (*Liebermann*²³, *Lesser*²⁴, *Ewald*²⁰). — Katalase kommt in allen bisher untersuchten tierischen und fast allen pflanzlichen Geweben vor (*Battelli* u. *Stern*²⁵). Sie wird durch Trypsin verdaut, was für ihre Eiweißnatur spricht (*Waentig* u. *Steche*²⁶).

33. Kohlensäure und Stickstoff im Blute.

Die CO₂ des
Blutes.

II. Kohlensäure — findet sich im venösen Blute durchschnittlich rund zu 50 Volumenprozent (*Bohr* u. *Henriques*²⁷ fanden beim Hunde in drei Versuchen im Blute des rechten Herzens 48,5—51,5 Volumenprozent); doch ist der CO₂-Gehalt des venösen Blutes je nach dem Orte der Blutentnahme und den Kreislaufverhältnissen sehr schwankend, im Erstickungsblute am höchsten. Der CO₂-Gehalt des arteriellen Blutes ist natürlich niedriger als der des venösen; *Bohr*²⁸ gibt als ungefähre Mittelzahl 43,6

Volumenprozent an. Der gesamte CO_2 -Gehalt im Blute beträgt noch nicht einmal die Hälfte von der Menge, welche das Blut überhaupt aufzunehmen imstande wäre.

Die gesamte CO_2 des Blutes ist vollständig auspumpbar, auch die in Form von Monocarbonat vorhandene; sogar dem Blute künstlich zugesetzte Soda gibt dabei ihre CO_2 ab (*Pfäfer*¹⁹). Es muß demnach im Blute eine Substanz vorhanden sein, welche die CO_2 wie eine Säure austreibt. *CO_2 ist auspumpbar.*

Die Kohlensäure findet sich im Blute:

a) physikalisch absorbiert, nur zum geringsten Teil. Nach *Bohr*³⁰ beträgt bei einem Drucke von 30 mm CO_2 die in 100 cm^3 Blut physikalisch absorbierte Kohlensäure nur 2 cm^3 (in der Flüssigkeit der Blutkörperchen 0,60, im Plasma 1,4 cm^3). *CO_2 ist zum geringsten Teil absorbiert,*

b) Chemisch gebunden, der überwiegende Teil. Für die chemische Bindung der Kohlensäure des Blutes kommt nicht nur eine Substanz (wie das Hb für die Bindung des Sauerstoffes), sondern mehrere in Betracht. Chemisch gebundene CO_2 findet sich: *fast ganz chemisch gebunden*

1. im Plasma. Das in der Blutflüssigkeit vorhandene Natriummonocarbonat vermag mit CO_2 eine dissoziablen Verbindung zu Bicarbonat einzugehen nach der Formel $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O} = 2\text{NaHCO}_3$. Beim Ansteigen der Kohlensäurespannung können die Albuminalkalien der Blutflüssigkeit durch die Kohlensäure zerlegt werden und so weitere Mengen von zunächst Mono- und sodann Bicarbonat gebildet werden. Außerdem gibt es aber wahrscheinlich auch dissoziablen Verbindungen zwischen Eiweißstoffen und Kohlensäure, über die jedoch näheres nicht bekannt ist (vgl. *Bohr*³⁰). *im Plasma,*

2. in den Blutkörperchen. Das Hämoglobin vermag auch mit Kohlensäure eine dissoziablen Verbindung einzugehen; die Bindung der CO_2 erfolgt dabei aber nicht an den gefärbten Bestandteil des Hb (wie bei der Bindung des O und des CO), sondern an das Globin (ebenso wie im Plasma Kohlensäure an Eiweißstoffe gebunden ist, s. o.). Außerdem ist in den roten Blutkörperchen auch Kohlensäure an Alkali als Bicarbonat gebunden. *in den Blutkörperchen.*

Da die Kohlensäure im Hämoglobin an eine andere Komponente gebunden wird, als der Sauerstoff oder das Kohlenoxyd, so wird die Kohlensäureverbindung nicht beeinflusst durch gleichzeitige Sauerstoff- oder Kohlenoxydaufnahme, ja nicht einmal durch die Umwandlung des Hämoglobins in Met-Hb (*Bohr*³¹). Dagegen beeinflusst umgekehrt die Aufnahme von Kohlensäure allerdings die Sauerstoffverbindung (*Bohr, Hasselbalch u. Krogh*³²).

*Loewy*³³ gibt über die Verteilung der Kohlensäure im Blute folgende Übersicht.

100 ccm arterielles Blut enthalten ca. 40 ccm CO_2 . Davon sind:

a) physikalisch absorbiert 1,9 ccm

b) chemisch gebunden

1. im Plasma

als Bicarbonat 12 ccm } 23,8 ccm
organisch gebunden 11,8 " }

2. in den Blutkörperchen

als Bicarbonat 6,8 " } 14,3 " } 38,1 "
an Hämoglobin 7,5 " }

40,0 ccm

III. Stickstoff — ist im Blute zu 1,2 (*Bohr*³⁴), 1,04 (*Buckmaster u. Gardner*³⁵) Volumenprozenten vorhanden, und zwar der Hauptsache nach physikalisch absorbiert.

Nach *Bohr*³⁴ ist die Menge des Stickstoffs im Blute stets deutlich größer als diejenige, die Wasser unter denselben Verhältnissen in sich aufnehmen würde (0,9 Volumenprozent). *Regnard u. Schloessing*³⁶ fanden im Venenblute des Pferdes 0,042 Volumenprozent Argon. *Der N ist im Blute absorbiert.*

Argon im Blute.

34. Die Blutmenge.


Das Gewicht
des Blutes
ist $\frac{1}{13}$ des
Körper-
gewichtes.

Die Blutmenge des Erwachsenen beträgt $\frac{1}{13}$ des Körpergewichtes (Bischoff³⁷), (nach Haldane u. Smith³⁸ [siehe unten] nur $\frac{1}{20,5}$), — beim Neugeborenen $\frac{1}{19}$ (Welcker³⁹).

Nach Schücking⁴⁰ soll jedoch der Blutgehalt des sofort abgenabelten Kindes = $\frac{1}{16}$, der des später abgenabelten sogar = $\frac{1}{9}$ des Körpergewichtes betragen.

Methode der
Bestimmung.

Zur Bestimmung der Blutmenge dient:

1. Methode von Welcker³⁹ (vgl. Fr. Müller⁴¹). — Man fängt aus einer geöffneten Carotis mit eingebundener Kanüle das Blut in einer gemessenen Menge einer Lösung von Ammoniumoxalat auf, um die Gerinnung zu verhüten. Schon während des Entblutens läßt man in eine Vene entsprechende Mengen einer 0,9% warmen Kochsalzlösung nachfließen, um Herz- und Atemtätigkeit möglichst lange zu erhalten, eventuell wird künstliche Atmung eingeleitet. Steht das Herz still, so bindet man in die beiden Enden der durchschnittenen Carotis eine -förmige Kanüle ein und läßt eine 0,9%ige Kochsalzlösung unter einem Druck von etwa 1 m Wasser einfließen, während man aus den durchschnittenen Venae jugulares und der Cava inferior diese Spülflüssigkeit so lange sammelt, bis sie wasserklar abläuft. Hierauf wird der gesamte Körper zerhackt und (mit Ausnahme des gewogenen Magen- und Darminhaltes, dessen Gewicht man vom Körpergewicht abzieht) mit Wasser ausgelaugt und nach 24 Stunden ausgepreßt. Dieses Wasser und die Kochsalz-Spülflüssigkeit werden vermischt und gemessen. Man bestimmt schließlich nach einer der in § 19 angegebenen Methoden in dem Blut und den Extrakten den Hämoglobingehalt und berechnet danach die gesamte Blutmenge.

Blutmenge
bei Tieren.

Man fand das Gewicht des Blutes von Mäusen = $\frac{1}{12}$ — $\frac{1}{13}$, — von Meerschweinchen = $\frac{1}{19,7}$ ($\frac{1}{17}$ — $\frac{1}{22}$), — von Kaninchen = $\frac{1}{20,1}$ ($\frac{1}{15}$ — $\frac{1}{22}$), — von Hunden = $\frac{1}{13}$ ($\frac{1}{11}$ — $\frac{1}{18}$), — von Katzen = $\frac{1}{21,5}$, — von Vögeln = $\frac{1}{10}$ — $\frac{1}{13}$, — von Fröschen = $\frac{1}{15}$ — $\frac{1}{20}$, — von Fischen = $\frac{1}{14}$ — $\frac{1}{19}$ des Körpergewichtes (ohne Magen- und Darminhalt).

2. Beim lebenden Tiere ließen Gréhan^t u. Quinquaud⁴² eine gemessene Menge CO einatmen, entzogen dann ein Blutquantum und bestimmten darin den CO-Gehalt. Hieraus ergibt sich leicht die Blutmenge. Nach demselben Prinzip bestimmten Haldane u. Smith³⁸ die Blutmenge des Menschen; sie fanden dieselbe = $\frac{1}{20,5}$ des Körpergewichtes. Douglas⁴³ bestimmte nach derselben Methode die Blutmenge des Kaninchens (in Kubikzentimeter, bezogen auf das Bruttogewicht) zu $\frac{1}{10,6}$ beim männlichen Tier, $\frac{1}{18,8}$ beim weiblichen Tier.

Über Versuche der Bestimmung der Blutmenge nach anderen Methoden vgl. Nelson⁴⁴, Schürer⁴⁵, Abderhalden u. Schmid⁴⁶.

Im Hungerzustand nimmt die Blutmenge ab, doch stimmen die Untersucher nicht darin überein, ob diese Abnahme proportional dem Körpergewicht erfolgt oder nicht. Fette Individuen sind relativ blutärmer. Nach Blutverlusten ersetzt sich leichter die Menge durch Wasser, erst allmählich regenerieren sich die Blutkörperchen (vgl. § 35).

Bestimmung
der Blut-
menge
einzelner
Organe.

3. Die Bestimmung der Blutmenge einzelner Organe — geschieht nach plötzlicher Abschnürung ihrer Adern intra vitam. Man laugt aus dem zerkleinerten Organ das Blut aus und bestimmt den Blutgehalt durch Vergleichung mit einer zu verdünnenden Blutprobe (Ranke⁴⁷). — (Die Bestimmung nach dem Tode im gefrorenen Zustande ist zu verwerfen.)

J. Ranke⁴⁷ bestimmte so am lebenden ruhenden Kaninchen die Verteilung des Blutes; es fand sich von der gesamten Blutmasse je $\frac{1}{4}$: — a) in den ruhenden Muskeln, — b) in der Leber, — c) in den Kreislauforganen (Herz und große Aderstämme), — d) in allen übrigen Organen zusammen (in den Lungen sind 6,85% des Gesamtblutes, Menicanti⁴⁸).

Blutgehalt
bei der
Tätigkeit der
Organe.

Den hervorragenden Einfluß auf den Blutgehalt der Organe hat die Tätigkeit derselben; hier gilt der alte Satz „ubi irritatio, ibi affluxus“; Beispiele liefern die Speicheldrüsen, — der Magen, — die Muskeln. — Während der Tätigkeit der Organe kann der Blutgehalt bis zu 30%, ja

sogar 47% zunehmen. Während einer gesteigerten Tätigkeit des einen Organes ruhen vielfach die anderen: bei der Verdauung herrscht Muskelmüdigkeit und geistige Abspannung; — bei starker Muskelaktion verzögert sich die Verdauung; — bei starker Absonderung der geröteten Haut ist die Tätigkeit der Nieren herabgesetzt.

35. Pathologische Vermehrung oder Verminderung der Blutmenge.

1. Eine Vermehrung der gesamten Blutmenge wird als *Plethora* bezeichnet. Es ist zweifelhaft, ob eine *Plethora* überhaupt vorkommt; doch kann die Möglichkeit für besonders kräftige Individuen bei überreichlicher Ernährung nicht bezweifelt werden.

Plethora.

Künstlich kann *Plethora* durch Einspritzung von Blut derselben Art hervorgerufen werden. Wird die normale Blutmenge bis zu 83% vermehrt, so tritt noch kein abnormer Zustand ein, namentlich wird der Blutdruck nicht dauernd erhöht. Es nimmt das Blut vornehmlich in den sehr gedehnten Capillaren Platz, die hierbei über ihre normale Elastizität hinaus gedehnt werden (*Worm-Müller*⁴⁹). Eine Vermehrung der Blutmenge jedoch bis zu 150% gefährdet unter beträchtlichen Blutdruckschwankungen direkt das Leben (*Worm-Müller*⁴⁹). Von dem eingespritzten Blute nimmt schnell die Lymphbildung zu, dann wird das Serum schon in 1—2 Tagen verarbeitet, das Wasser vorwiegend durch den Harn ausgeschieden, das Eiweiß zum Teil in Harnstoff umgesetzt (*Landois*). Daher erscheint um diese Zeit das Blut relativ reicher an roten Blutkörperchen (*Panum*⁵⁰, *Lesser*⁵¹, *Worm-Müller*⁴⁹). Die roten Blutkörperchen zerfallen viel langsamer, und das von ihnen gelieferte Material wird teils zu Harnstoff, teils zu Gallenfarbstoff (nicht konstant) verarbeitet. Immerhin kann jedoch noch bis zu 1 Monat ein Überschuß an erhaltenen roten Blutkörperchen beobachtet werden (*Tschiriew*⁵²). Daß in der Tat die Blutkörperchen langsam im Stoffwechsel zerfallen, geht daraus hervor, daß die Harnstoffbildung größer ist, wenn das Tier die gleiche Menge Blut frißt, als wenn ihm die gleiche Menge transfundiert wird (*Tschiriew*⁵², *Forster*⁵³, *Landois*). In letzterem Falle hält oft tagelang eine mäßige Steigerung des Harnstoffes an als Zeichen eines langsamen Zerfalles der roten Blutkörperchen (*Worm-Müller*⁴⁹, *Landois*).

Plethora nach Transfusion.

2. Verminderung der Blutmasse im ganzen (*Oligaemia vera*) — tritt nach jedem direkten Blutverluste auf. Neugeborenen kann schon ein Blutverlust von einigen Kubikzentimetern, einjährigen Kindern ein solcher von 250 cm³, Erwachsenen der Verlust der halben Blutmenge lebensgefährlich werden. Frauen überstehen leichter selbst erhebliche Blutverluste als Männer; bei ihnen scheint schon wegen der periodischen Ersetzung des verlorenen Blutes in jeder Menstruation die Blutneubildung leichter und schneller zu erfolgen. Fette Personen, ferner Greise und Schwächlinge sind gegen Blutverluste weniger widerstandsfähig. Je schneller die Blutung erfolgt, desto gefährlicher ist sie. Allgemeine Blässe und Kälte der Hautdecken, ängstige Beklommenheit, Erschlaffung, Flimmern vor den Augen, Ohrensausen und Schwindel, Erlöschen der Stimme und Ohnmachtsanwandlungen pflegen starke Blutverluste zu begleiten. Atemnot [— „und schneller atmend haucht er mit purpurnem Strom das Leben aus“ (*Sophokles' Antigone*) —], Stocken der Drüsensekretionen, tiefe Bewußtlosigkeit, sodann Erweiterung der Pupillen, unwillkürlicher Harn- und Kotabgang und schließlich allgemeine Konvulsionen sind die sicheren Vorzeichen des Verblutungstodes. Bis zu 1/4 der normalen Blutmenge kann Tieren entzogen werden, ohne daß der Blutdruck in den Arterien dauernd sinkt, weil diese durch Contraction sich dem kleineren Blutvolumen anpassen (infolge der anämischen Reizung des vasomotorischen Centrums der Medulla oblongata). Blutverlust bis 1/3 der Blutmenge setzt den Blutdruck erheblich herab. Hunde erholen sich nach Entleerung von 1/4 der Blutmenge; wurde 1/2 entnommen, so starb die eine Hälfte der Tiere, die andere erholte sich ebenfalls spontan (*Maydl*⁵⁴, *Feis*⁵⁵).

Oligaemia.

Blutverluste.

Verblutungstod.

Führt die Blutung nicht zum Tode, so erfolgt sehr bald ein Übertritt von Gewebsflüssigkeit in das Blut. Der Eiweißgehalt des Blutes ist zunächst vermindert, dabei nimmt das Albumin weniger ab als das Globulin. Nach 1—2 Tagen jedoch nimmt das Globulin zu, während das Albumin weiter abnimmt, infolge der Globulinzunahme steigt schon in den ersten Tagen der Eiweißgehalt auf seinen ursprünglichen Wert und höher. Die Regeneration der roten Blutkörperchen beginnt schon sehr bald nach dem Blutverlust (dabei werden kernhaltige Blutkörperchen in der Blutbahn beobachtet; *Koepppe*⁵⁶, *Zenoni*⁵⁷) und ist schon am 2. Tage an der zunehmenden Zahl zu erkennen. Vollständige Regeneration wird bei Blutverlusten, die eine anfängliche Abnahme der Blutkörperchenzahl um 30—40% zur Folge hatten, in 16—20 Tagen erreicht; wiederholte Aderlässe scheinen die Neubildung zu beschleunigen (Aderlässe bei Chlorose, Anämie!). Die neuen Blutkörperchen haben meistens

Regeneration nach Blutverlusten.

denselben Hb-Gehalt wie die zurückgebliebenen; es kommt aber auch die Bildung hämoglobin-ärmerer Blutkörperchen vor. Die Leukocyten nehmen einige Stunden nach der Blutentziehung viel stärker ab, als die Erythrocyten; schon am folgenden Tage tritt aber eine starke Zunahme, meist über die ursprüngliche Zahl hinaus ein (*Otto*⁶⁸, *Inagaki*⁶⁹). — Nach großen Blutverlusten tritt eine Steigerung des Energieumsatzes, sowie eine Retention von N auf als Ausdruck der Blutregeneration (*Fuchs*⁶⁰, *Häri*⁶¹).

Literatur (§ 30—35).

1. *L. W. Winkler*: B. d. ch. G. **24**, 1891, 3602. Z. phk. Ch. **9**, 1892, 171. — 2. *Ch. Bohr*: Wiedemanns Ann. d. Phys. u. Chem. N. F. **68**, 1899, 500. — 3. *Ch. Bohr* u. *J. Bock*: Wiedemanns Annalen d. Phys. u. Chem. N. F. **44**, 1891, 318. — 4. *Ch. Bohr*: S. A. **17**, 1905, 104. — 5. *Ch. Bohr*: W. Nagels Handbuch der Physiologie, Braunschweig 1909, **1**, 69. — 6. *J. Haldane*: J. o. P. **22**, 1898, 298, 25, 1900, 295. — 7. *F. Müller*: P. A. **103**, 1904, 541. — 8. *J. Barcroft*: E. P. **7**, 1908, 771. *J. Barcroft* u. *P. Morawitz*: D. A. k. M. **93**, 1908, 223. — 9. *Pflüger*: C. m. W. 1867, 724. — 10. *E. Pflüger*: P. A. **1**, 1868, 70. — 11. *Szczelkow*: S. W. A. **45**, 2. Abt., 1862, 171. — 12. *L. Meyer*: Z. r. M. N. F. **8**, 1857, 256. — 13. *G. Häfner*: A. P. 1894, 130. 1903, 217. — 14. *G. Häfner*: A. P. 1901, Suppl., 187. — 15. *A. Loewy*: A. P. 1904, 231. — 16. *P. Morawitz*: A. P. P. **60**, 1909, 298. — 17. *O. Warburg*: Z. ph. Ch. **59**, 1909, 112. — 18. *M. Onaka*: Z. ph. Ch. **71**, 1911, 193. — 19. *J. Loeber*: P. A. **140**, 1911, 281. — 20. *W. Ewald*: P. A. **116**, 1907, 334. — 21. *E. v. Czychlarz* u. *O. v. Fürth*: H. B. **10**, 1907, 358. — 22. *G. Senter*: Z. phk. Ch. **44**, 1903, 257. **51**, 1905, 673. — 23. *L. Liebermann*: P. A. **104**, 1904, 207 u. 227. **108**, 1905, 489. — 24. *E. J. Lesser*: Z. B. **49**, 1907, 571. — 25. *F. Battelli* u. *L. Stern*: E. P. **10**, 1910, 531. — 26. *P. Waentig* u. *O. Steche*: Z. ph. Ch. **83**, 1913, 315. — 27. *Bohr* u. *Henriques*: A. d. P. 1897, 23. — 28. *Ch. Bohr*: Handbuch d. Physiologie v. W. Nagel, Braunschweig 1905, **1**, 83. — 29. *Pflüger*: Über die Kohlensäure des Blutes, Bonn 1864. — 30. *Ch. Bohr*: Handbuch der Physiologie v. W. Nagel, Braunschweig 1905, **1**, 107. — 31. *Ch. Bohr*: C. P. **4**, 1890, 253. S. A. **3**, 1892, 64. **8**, 1898, 363. Die Kohlenoxydintoxikation, Kopenhagen 1895, pag. 55. — 32. *Ch. Bohr*, *K. Hasselbalch* u. *A. Krogh*: C. P. **17**, 1904, 661. S. A. **16**, 1904, 402. — 33. *A. Loewy*: Die Gase des Körpers, in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie, Jena 1911, **IV**, **1**, 64. — 34. *Ch. Bohr*: Handbuch der Physiologie v. W. Nagel, Braunschweig 1905, **1**, 117. — 35. *G. A. Buckmaster* u. *J. A. Gardner*: J. o. P. **43**, 1912, 401. — 36. *P. Regnard* u. *Th. Schloesing*: C. r. **124**, 1897, 302. — 37. *Bischoff*: Zeitschrift f. wiss. Zoolog. **7**, 1856, 331. **9**, 1857, 65. — 38. *J. Haldane* u. *J. L. Smith*: J. o. P. **25**, 1900, 331. *N. Zuntz* u. *J. Plesch*: B. Z. **11**, 1908, 47. — 39. *H. Welcker*: Z. r. M. (3), **4**, 1858, 145. P. V. **11**. Jahrg., **4**. Bd., 1854, 63. — 40. *A. Schücking*: B. k. W. 1879, 581. — 41. *Fr. Müller*: A. P. 1901, 459. — 42. *Gréhan* u. *E. Quinquaud*: C. r. **94**, 1882, 1450. J. d. P. **18**, 1882, 564. — 43. *C. G. Douglas*: J. o. P. **33**, 1906, 493. — 44. *L. Nelson*: A. P. P. **60**, 1909, 340. — 45. *J. Schürer*: A. P. P. **66**, 1911, 171. — 46. *E. Abderhalden* u. *J. Schmid*: Z. ph. Ch. **66**, 1910, 120. — 47. *Ranke*: Die Blutverteilung und der Tätigkeitswechsel d. Organe. Leipzig 1871. — 48. *G. Menicanti*: Z. B. **30**, 1894, 439. — 49. *Worm-Müller*: L. B. **25**, 1873, 573. Transfusion und Plethora. Christiania 1875. — 50. *Panum*: V. A. **29**, 1864, 241. — 51. *L. Lesser*: L. B. **26**, 1874, 153. — 52. *S. Tschiriew*: L. B. **26**, 1874, 441. — 53. *J. Forster*: Z. B. **11**, 1875, 496. — 54. *Maydl*: Wiener med. Jahrb. 1884, 61. — 55. *Feis*: V. A. (13), **8**, 1895, 75. — 56. *Koepppe*: M. m. W. 1892, 904. — 57. *Zenoni*: V. A. **139**, 1895. — 58. *J. G. Otto*: P. A. **36**, 1885, 57. — 59. *C. Inagaki*: Z. B. **49**, 1907, 77. — 60. *D. Fuchs*: P. A. **130**, 1909, 156. — 61. *P. Häri*: P. A. **130**, 1909, 177.

Physiologie des Kreislaufes.

36. Ursache, Bedeutung und Einteilung.

Das Blut befindet sich innerhalb des Gefäßsystems in ununterbrochener, kreisender Bewegung, die von den Herzkammern aus durch die Aorta und A. pulmonalis, durch deren gesamte Verzweigungen, durch das System der Capillargefäße und auf dem Wege der Venen zu den Vorkammern des Herzens zurückführt (*William Harvey*, 1628).

Der Kreislauf des Blutes

Die Ursache dieser Kreislaufbewegung ist die Druckdifferenz, unter welcher das Blut in der Aorta und A. pulmonalis einerseits und in den beiden Hohlvenen und in den vier Lungenvenen andererseits steht. Denn die Blutflüssigkeit strömt natürlich ununterbrochen nach derjenigen Gegend des geschlossenen Röhrensystems, in welcher der niedrigste Druck herrscht. Je größer diese Druckdifferenz, um so lebhafter ist die Strombewegung; Aufhören dieser Differenz muß (wie nach dem Tode) die Strömung erlöschen lassen.

beruht auf der Druckdifferenz.

Die Bedeutung des Kreislaufes ist eine doppelte: den Geweben des Körpers werden durch das Blut die für das Leben notwendigen Stoffe zugeführt, — andererseits werden die Umsatzstoffe mit dem Blute aus den Geweben abgeleitet und den Absonderungsorganen übermittelt.

Bedeutung.

Der Kreislauf des Blutes wird eingeteilt:

1. In den großen Kreislauf, — umfassend die Bahn vom linken Vorhof, linken Ventrikel durch die Aorta und ihre Äste, die Körpercapillaren und Venen, bis zur Einmündung der zwei Hohlvenen in den rechten Vorhof.

Großer Kreislauf.

2. In den kleinen Kreislauf, — umfassend die Bahn des rechten Vorhofs und der rechten Kammer, der Pulmonalarterie, der Lungenarterien und der vier Lungenvenen, bis zur Einmündung derselben in den linken Vorhof.

Kleiner Kreislauf.

3. Der Pfortader-Kreislauf — wird mitunter als besonderes Kreislaufsystem bezeichnet, obgleich er nur eine zweite, in eine Venenbahn eingefügte Capillarauflösung darstellt. Er wird gebildet von der aus den Eingeweidevenen (V. gastrica superior, V. mesenterica superior et inferior und V. splenica) sich zusammenfügenden Vena portarum, die sich innerhalb der Leber zu Capillaren auflöst; diese führen in die Venae hepaticae und schließlich in die untere Hohlvene.

Pfortader-Kreislauf.

Ähnliche Verhältnisse finden sich bei manchen Tieren noch an anderen Stellen, z. B. besitzen die Schlangen ein derartiges System in der Nebenniere, die Frösche in der Niere.

37. Das Herz. Anatomisches.

Anordnung der Muskelfasern.

Die Wandung des Herzens setzt sich (wie die der großen Gefäße, § 49) aus drei Schichten zusammen, von denen die mittlere bei weitem am stärksten entwickelt ist: dem Endokardium, Myokardium und Epikardium.

Endokardium.

Das Endokardium ist eine bindegewebige Haut, die feine elastische Fasern (in den Vorhöfen stärker als in den Kammern entwickelt, selbst gefensterte Membranen bildend) und glatte Muskelfasern enthält. Der Herzhöhle zugewandt liegt ein einschichtiges Endothel polygonaler, platter, kernhaltiger Zellen.

Myokardium.

Das Myokardium besteht aus einem Netz quergestreifter Muskelfasern, die sich aber von den quergestreiften Muskelfasern der Skelettmuskeln durch die folgenden Eigentümlichkeiten unterscheiden. Die Herzmuskelfasern haben kein Sarkolemma. Der Kern ist central gelegen, nicht an der Peripherie, wie bei den Skelettmuskeln. Die einzelnen Muskelfasern des Herzens stehen durch Ausläufer in netzartiger Verbindung untereinander; sie bilden ein zusammenhängendes „Syncytium“. (Die Bedeutung der sogenannten „Querlinien“ der Herzmuskelfasern, die früher als Zellgrenzen aufgefaßt wurden, ist noch zweifelhaft.)

Epikardium.

Das Epikardium ist das viscerale Blatt des Perikards (Herzbeutels), es ist eine bindegewebige, mit feinen elastischen Fasern durchsetzte Haut, die auf der freien Fläche ein einfaches Lager unregelmäßig-polygonaler, platter Endothelien trägt.

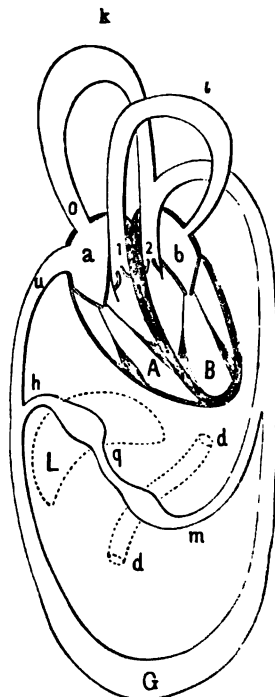
Die Hauptmasse der Muskulatur des Herzens dient der mechanischen Leistung des Herzens: der Fortbewegung des Blutes. Diese Muskelfasern sind an den Vorhöfen und den Kammern nach Art eines Hohl Muskels angeordnet, so daß bei der Contraction der Innenraum verkleinert, resp. auf den Inhalt ein Druck ausgeübt wird. Im einzelnen ist die Anordnung der Muskelfasern allerdings sehr verwickelt, da die verschiedenen Züge vielfach miteinander verbunden sind und aus ihrer ursprünglichen Richtung in andere Richtungen übergehen. — Daneben existiert aber im Herzen noch ein besonderes, in seiner Bedeutung erst in neuerer Zeit erkanntes spezifisches Muskelsystem, das der Reizerzeugung und Reizleitung (§ 45) dient, es wird als Reizleitungssystem bezeichnet. Die Muskelfasern dieses Systems sind durch ihr histologisches Verhalten von der übrigen Herzmuskulatur unterschieden; sie verlaufen in bestimmten Bahnen und sind in ihrem Verlauf von der übrigen Herzmuskulatur durch bindegewebige Scheiden getrennt, erst an ihrem Ende treten sie mit der übrigen Herzmuskulatur in Verbindung.

Hohlmuskel.

Spezifisches Muskelsystem des Herzens.

Faserverlauf an den Vorhöfen.

Fig. 21.



Schema des Kreislaufes.

a Atrium dextrum, — A Ventriculus dexter, — b Atrium sinisterum, — B Ventriculus sinister. — 1 Arteria pulmonalis, — 2 Arteria aorta mit den Semilunarklappen, — l Gebiet des kleinen Kreislaufes, — k Gebiet des großen Kreislaufes im Bereiche der oberen Hohlvene u, — G Gebiet des großen Kreislaufes im Bereiche der unteren Hohlvene u, — d d Darmkanal, — m Darmarterien, — q Pfortader, — L Leber, — h Lebervenen.

1. Die Muskulatur der Vorhöfe hat im allgemeinen eine Anordnung in zwei Schichten: eine äußere transversale, die sich kontinuierlich über beide Vorhöfe fort erstreckt, und eine innere longitudinale. Die

äußeren Fasern lassen sich von den einmündenden Venenstämmen aus auf die vordere und hintere Wand hin verfolgen. Die inneren Fasern sind besonders dort reichlich hervortretend, wo sie sich senkrecht an die Faser-
ringe ansetzen, doch sind sie namentlich in der vorderen Wand der Vorhöfe an einzelnen Stellen nicht kontinuierlich angeordnet.

An dem Septum der Vorhöfe ist besonders der ringförmige Muskelfaserzug hervortretend, welcher die Fossa ovalis (die frühere embryonale Öffnung des Foramen ovale) umgibt. An den Einmündungsstellen der Venen finden sich circuläre Faserzüge: am wenigsten ausgeprägt an der Vena cava inferior, stark und bis zu 2,5 cm aufwärts reichend an der Vena cava superior. An den Einmündungen der vier Lungenvenen erstrecken sich bei einigen Säugern quergestreifte Muskelfasern auf die Lungenvenen bis an den Hilus der Lungen mit inneren Ring- und äußeren Längsfasern, bei anderen (Affe, Ratte) sogar bis in die Lungen hinein. Auch an der Einmündungsstelle der Vena magna cordis und in der sie schließenden Valvula Thebesii finden sich Muskelfasern, zumal circuläre. — Im Perimysium der Vorkammern finden sich viele elastische Fasern.

*Muskelfasern
am Septum,
an den
Herzvenen.*

2. Die Muskulatur der Kammern. — Man trifft unter dem Perikardium zuerst eine äußere longitudinale Schicht, welche am rechten Ventrikel nur einzelne Bündel, am linken jedoch eine zusammenhängende Lage umfaßt von etwa $\frac{1}{8}$ der Gesamtdicke der Wandung. Eine zweite Schicht longitudinaler Fasern liegt auf der Innenfläche der Kammern, wo sie namentlich an den Ostien, sowie innerhalb der senkrecht aufsteigenden Papillarmuskeln deutlich sind, während sie an den anderen Stellen durch die unregelmäßig verlaufenden Züge der Trabeculae carneae ersetzt werden. Zwischen diesen beiden Längsschichten liegt die mächtigste: die Schicht der transversal geordneten Züge, welche in einzelne blättrige, ringförmige Bündel zerlegbar ist. In der linken Kammer läßt sich diese Schicht in Gestalt eines geschlossenen Muskelringes herauschälen; sie besteht teilweise aus Fasern, die überhaupt nicht sehnig enden, sondern stets muskulös bleibend ringförmig in sich zurück verlaufen (*Krehl*¹⁾). Alle drei Schichten sind jedoch nicht völlig selbständig und voneinander abgeschlossen, vielmehr vermitteln schräg verlaufende Faserzüge den allmählichen Übergang zwischen den transversalen Blättern und den inneren und äußeren longitudinalen Zügen.

*Faserverlauf
an den
Kammern.
Äußere,*

*innere
longitudinale
Schicht.*

*Transversale
Schicht.*

*Übergang
der drei
Schichten in-
einander.*

*Wirbel der
Muskelfasern
an der Spitze.*

An der Spitze des linken Ventrikels biegen äußere längsverlaufende Fasern, indem sie in den sogenannten Wirbel zusammentreten, in das Innere der Muskelsubstanz ein- und aufwärts und gelangen in die Papillarmuskeln; doch sind keineswegs sämtliche in die Papillarmuskeln aufsteigende Züge von diesen vertikalen Muskelbündeln der äußeren Oberfläche abzuleiten; viele entstehen aus der Ventrikelwand selbständig. Nach *Albrecht*² kann man in dem Spitzenteil des linken Ventrikels ein förmliches Muskelsystem nachweisen, welches einen überwiegenden Teil der gesamten Wanddicke dieses Abschnittes einnimmt, von der Herzspitze bis zur Kuppe der Papillarmuskeln reicht und zu diesen in engster Beziehung steht; die eigentlichen Papillarmuskeln und dieses Muskelsystem bilden danach eine anatomische Einheit, die Papillarmuskeln sind nichts als die freien mit den Chordae als Sehnen in Verbindung tretenden Enden dieses Systems.

*System der
Papillar-
muskeln.*

3. Das Reizleitungssystem³. — Die spezifischen Muskelfasern dieses Systems unterscheiden sich von der übrigen Herzmuskulatur histologisch durch das Prävalieren des Sarkoplasmas und das Zurücktreten der Fibrillen, außerdem auch noch durch ihren Reichtum an Glykogen. Das System enthält außer diesen spezifischen Muskelfasern aber auch zahlreiche Nervenfasern und Ganglienzellen (*Engel*⁴, *Morison*⁵). Man unter-

*Reizleitungs-
system.*

scheidet zwei Abschnitte: das atrio-ventrikuläre und das sino-aurikuläre System.

a) Das atrio-ventrikuläre System. — Die Muskulatur der Vorhöhlen ist von der der Kammern durch bindegewebige Ringe, die *Annuli fibrosi*, getrennt. Diese Trennung ist aber keine vollständige: es zieht ein Muskelbündel, das nach seinem Entdecker genannte *Hiss'sche* Atrioventrikular-Bündel, vom Vorhof zu den Ventrikeln. Nach den Untersuchungen von *Tawara*⁷ bildet dieses Bündel oberhalb des Septum fibrosum atrioventriculare einen kompliziert gebauten Knoten, *Tawarascher* oder Atrioventrikularknoten, durchbricht das Septum und läuft in zwei getrennten Schenkeln an der Kammerscheidewand herab, durchsetzt die Ventrikelhohlräume in Form von Trabekeln oder falschen Sehnenfäden und tritt endlich an den Papillarmuskeln und den peripheren Wandschichten mit der Kammermuskulatur in Gestalt der *Purkinjeschen* Fäden in Verbindung. Dieses Verbindungssystem samt seinen Endausbreitungen zeigt beim Menschen und allen untersuchten Tieren eine gesetzmäßige, im großen und ganzen übereinstimmende Anordnung. Das Bündel ist auf seinem ganzen Verlaufe von der übrigen Herzmuskulatur stets durch Bindegewebe getrennt, erst in seinen Endausbreitungen verschmilzt es mit der gewöhnlichen Kammermuskulatur.

Das Hiss'sche
Atrio-
ventrikular-
Bündel.

Der
Tawarasche
Atrio-ventri-
kularknoten.

Als *Purkinjesche* Fäden werden seit ihrer Beschreibung durch *Purkinje* (1845) Netze grauer gallertartiger Fäden von eigenartiger histologischer Struktur (röhrenförmige Gebilde, fast ganz von Sarkoplasma erfüllt, mit nur wenigen randständigen Längsfibrillen) bezeichnet, die an der Innenfläche der Herzkammer besonders beim Schafe sich finden. Erst später wurden sie als die letzten Ausläufer der Schenkel des *Hiss'schen* Bündels erkannt.

Der
Keith-Flack-
sche Sinus-
knoten.

b) Das sino-aurikuläre (sino-atriale) System. — Eine dem *Tawaraschen* Knoten ganz analoge Bildung liegt nach *Keith* u. *Flack*⁸ an der Grenze zwischen Vena cava sup. und rechtem Vorhof: *Keith-Flack'scher* oder Sinusknoten. Von dem Knoten verlaufen Verbindungsfasern zur Muskulatur des Vorhofs und der Vene.

Entwicklungsgeschichtlich sind die einzelnen Abschnitte des Herzens zunächst durch breite Übergänge der Muskulatur des einen Abschnitts in die des andern verbunden; später findet eine Reduktion dieser Verbindungen zu schmäleren Brücken statt. Bei den Fischen geht noch die Muskulatur des Vorhofs im ganzen Umkreis der Vorhofskammergrenze in die Muskulatur der Kammer über, bei den höheren Wirbeltieren werden dann die Verbindungen auf bestimmte isolierte Bündel beschränkt. — Bei den Amphibien und Reptilien besteht auch noch eine besondere Verbindung vom Ventrikel zum Bulbus aortae, der hier einen selbständigen Herzabschnitt darstellt (*Kölbs*⁹, vgl. *Mangold*⁹).

Klappen des
Herzens.

Die Klappen des Herzens — die arteriellen (Semilunarklappen) und die venösen (Zipfelklappen: Mitrals und Tricuspidalis) bestehen aus fibrillärem Bindegewebe mit elastischen Fasern und werden vom Endokard überzogen. Die Zipfelklappen besitzen noch quergestreifte, radiär verlaufende Muskelfasern, die von der Muskulatur der Vorhöfe ausgehen. Nach *Albrecht*³ ist diese Klappenmuskulatur absolut konstant und stellt eine ganz unmittelbare Fortsetzung der innersten longitudinalen wie der darauf nach außen folgenden transversalen Schicht der Vorhofsmuskulatur dar. Nach ihrem Eintritt in die Klappe ordnen sich die Muskelfasern zu einzelnen getrennten Bündeln, welche ihren Ansatz ausschließlich an den Chordae tendineae finden, und zwar fast nur an denen, welche direkt am Anheftungsrande der Klappe inserieren und mit einem Teile an deren unterer Fläche zur Ventrikelwand verlaufen.

Unterhalb der Semilunarklappen der Aorta und Pulmonalis befinden sich Muskelfasern, welche bei der Contraction des Ventrikels in Form von

Muskelwülsten aus der Wand hervorspringen, auf denen die Taschenklappen mit ihren tiefsten Teilen aufsitzen (*Krehl*¹, vgl. *Feuerbach*²).

Gewichts- und Maßverhältnisse des Herzens. Der ausschlaggebende Faktor für die Herzgröße ist das Körpergewicht und die Entwicklung der Muskulatur (*Diellen*¹⁰). Es kommen nach *W. Müller*¹¹ beim Kinde und von da ab bis zum Körpergewicht von 40 kg auf 1 kg Körpergewicht 5 g Herzsubstanz, — beim Körpergewicht von 50–90 kg auf 1 kg 4 g Herzgewicht, bei 100 kg 3,5 g; die Vorhöfe werden mit zunehmendem Alter stärker. Der rechte Ventrikel hat das halbe Gewicht des linken. — Dicke des linken Ventrikels in der Mitte beim Manne 11,4 mm, beim Weibe 10,15 mm; — Dicke des rechten 4,1 und 3,6 mm.

Gewicht und Maße des Herzens.

38. Ernährung und Isolierung des Herzens.

Das ausgeschnittene Herz schlägt noch eine Weile fort (*Cleanthes*, 300 v. Chr.): bei Kaltblütern länger, selbst Tage hindurch, bei Warmblütern sehr viel kürzer. Zuerst wird die Kammeraktion geschwächt, sodann folgt nicht jeder Vorhofscontraction eine Kammersystole, sondern auf zwei oder mehrere Vorhofscontractionen folgt nur eine schwächere Ventrikelcontraction. Dann ruhen die Kammern völlig, nur die Vorhöfe schlagen noch schwächer weiter; doch ruft eine direkte Kammerreizung, etwa ein Stich, eine Systole derselben hervor. Im weiteren Verlaufe ruht dann der linke Vorhof: der rechte schlägt noch weiter (das „Ultimum moriens“ der Alten). Nach Aufhören der Vorhofscontractionen können noch die einmündenden Venen ganz schwach pulsieren; stehen die Pulmonalvenen still, so können noch die Hohlvenen lange Zeit weiter schlagen (niemals umgekehrt) (*Hering*¹²).

Schlag ausgeschnittener Herzen.

Der rechte Vorhof schlägt am längsten.

Die Ursache für das Aufhören der Tätigkeit des Herzens nach dem Ausschneiden liegt in der Störung der normalen Ernährung des Herzens; wie jedes Organ, kann das Herz seine Tätigkeit auf die Dauer nur bei normaler Ernährung fortsetzen. Beim Kaltblüter-(Frosch-)Herzen erfolgt die Ernährung direkt aus dem in den Herzhöhlen befindlichen Blute, es kann daher auch nach dem Ausschneiden noch geraume Zeit von dem im Momente des Ausschneidens in den Höhlen vorhandenen Blute versorgt werden. Beim Warmblüterherzen findet dagegen die Ernährung des Herzens durch eigene Blutgefäße statt: die Kranzgefäße, Aa. coronariae cordis, welche aus den Sinus Valsalvae der Aorta entspringen.

Ernährung des Herzens.

Nach *Brücke*¹³ sollten die Semilunarklappen bei der Systole die Ursprungsöffnungen der Coronararterien so verlegen, daß diese nicht systolisch, sondern erst bei der Diastole des Ventrikels gefüllt würden. *Brücke* stellte sich vor, daß die Füllung der Ventrikelgefäße die Muskelzüge der Ventrikelwand dehnen und somit die Kammerhöhle erweitern müsse: dieser Vorgang würde, wenn er systolisch erfolgte, der Herztätigkeit entgegenarbeiten, bei der Diastole dagegen dieselbe unterstützen. In diesem Sinne sprach *Brücke* von einer „Selbststeuerung des Herzens“. Diese Vorstellung ist aber nicht zutreffend (*Hyrtl*¹⁴): die Semilunarklappen legen sich bei der Systole niemals dicht an die Wand der Aorta an, es bleibt vielmehr zwischen Klappe und Wand stets ein blutgefüllter Raum übrig; der Puls der Coronargefäße ist daher synchronisch mit dem der Art. pulmonalis; eine angeschnittene Coronararterie spritzt kontinuierlich mit systolischer Verstärkung, wie alle Arterien.

Selbststeuerung des Herzens nach *Brücke*.

Die Capillargefäße des Myokards sind entsprechend der energischen Tätigkeit des Herzens sehr reichlich; sie liegen innerhalb der Muskelbündel den Muskelzellen an. — Die Venen sind mit Klappen ausgestattet. Diese bringen es mit sich, daß bei der Contraction der Ventrikel das Blut in den Herzvenen ähnlich beschleunigt wird wie in den Venen der Muskeln. Zugleich werden aber im Beginn einer jeden Systole die arteriellen Gefäße erweitert; so wird durch die Tätigkeit des Herzens die Blutversorgung desselben gebessert. Damit steigt aber wiederum die Kraft der Herztätigkeit (*Langendorff*¹⁵). — Über die Vasomotoren und -Dilatatoren der Kranzgefäße vgl. § 46.

Capillargefäße und Venen des Herzens.

Die normale Tätigkeit des Warmblüterherzens ist an die Fortdauer der Blutcirculation in den Kranzgefäßen gebunden. Wird die Blutzufuhr

Unterbrechung der Blutzufuhr durch die Kranzgefäße.

unterbrochen (durch Abklemmen oder Unterbinden der Kranzgefäße, Einführen eines Glasstabes oder Injektion verstopfender Massen in dieselben), so wird die Herztätigkeit geschwächt, die Pulsationen erfolgen unregelmäßig, schließlich steht das Herz still (*Cohnheim* u. *v. Schulthess-Rechberg*¹⁶, *Porter*¹⁷). Die schädliche Wirkung der Unterbindung tritt aber keineswegs in allen Fällen mit Sicherheit ein; so konnte *Hirsch* den Ramus descendens der Art. coronaria sinistra unterbinden, ohne daß Herzstillstand eintrat: die Versuchstiere erholten sich vollkommen. Es ist das darauf zurückzuführen, daß nach *Hirsch* u. *Spalteholz*¹⁸ der Coronarkreislauf über ein sehr reiches und funktionstüchtiges Anastomosennetz verfügt; je nachdem, ob auf dem Wege der Anastomosen eine genügende Blutversorgung aufrecht erhalten werden kann oder nicht, muß die Wirkung der Unterbindung von Ästen der Coronararterien verschieden ausfallen.

Flimmern.

Der Stillstand des Herzens erfolgt bei diesen Versuchen nach eigentümlichen, unregelmäßig peristaltischen Bewegungen, die als „Wühlen und Wogen“ oder „Flimmern“ bezeichnet werden. Es ist jedoch zweifelhaft, ob diese Erscheinung, die auch bei andern Einwirkungen auf das Herz häufig auftritt (vg. S. 130), mit der Unterbrechung der Blutzufuhr in direktem Zusammenhang steht oder ob eine mit dem Verschuß der Kranzarterien verbundene, bei der Operation verursachte Schädigung benachbarter Teile dieselbe bedingt. Jedenfalls tritt bei der Absperrung der Blutzufuhr am isolierten und künstlich durchbluteten Herzen (s. u.), die ohne jede Nebenverletzung durchgeführt werden kann, niemals Flimmern und Wogen ein (*Langendorff*¹⁹). Nach *Hering*²⁰ kann das Flimmern des isolierten und durchbluteten Säugetierherzens durch Injektion von KCl beseitigt werden. Nach der Injektion steht das Herz zunächst still und fängt nach einiger Zeit wieder koordiniert zu schlagen an.

Pathologisches.

Pathologisches: Bei der Sklerose (Schwund des elastischen Gewebes, Wucherung und Degeneration des Bindegewebes der Intima, Verkalkung) der Coronararterien tritt infolge der Verengerung des Gefäßlumens schwere Beeinträchtigung der Blutversorgung des Herzmuskels ein. Es kann dadurch zu verschiedenen Erscheinungen von Herzmchwäche kommen; besonders häufig tritt Angina pectoris (anfallsweise auftretende Schmerzen in der Herzgegend, verbunden mit hochgradigem Beklemmungsgefühl) und asthmatische Erscheinungen: Asthma cardiale auf. Die Verlegung einer Kranzarterie durch Embolie oder Thrombose kann, wenn ein größerer Ast davon betroffen wird, unmittelbaren Tod bedingen (Herzschlag).

Isolierung des Herzens.

Auch das ausgeschnittene Herz setzt seine Tätigkeit fort, wenn es mit Blut durchspült, „gespeist“ wird. Am leichtesten gelingt das beim Kaltblüterherzen, speziell dem des Frosches.

Bei dem von *Kronecker*²¹ angegebenen Froschherzmanometer wird durch eine doppelläufige Kanüle einerseits dem Herzen die Nährflüssigkeit zugeführt, andererseits die Bewegung des Herzens auf ein Manometer übertragen, das sie auf einer Schreibfläche aufzeichnet.

Aber auch das ausgeschnittene Herz des Warmblüters kann stundenlang in Tätigkeit erhalten bleiben, wenn die Kranzgefäße mit Nährflüssigkeit gespeist werden.

Bei dem von *Langendorff*²² ausgebildeten Verfahren wird in die Aorta herzwärts ein Glasrohr eingebunden und mit einer Druckvorrichtung in Verbindung gesetzt, die die Nährflüssigkeit unter einem gleichmäßigen Druck von 90 bis 100 mm Hg in die Kranzgefäße hineintreibt. Die Flüssigkeit fließt aus dem eröffneten rechten Vorhofe ab, wird gesammelt und immer wieder aufs neue zur Speisung benutzt. Die Semilunarklappen der Aorta bleiben dabei dauernd geschlossen. Das Herz wird in einer warm und feucht erhaltenen Kammer aufgehängt.

Nach dieser Methode gelingt es, Warmblüterherzen selbst nach einer sehr langen Unterbrechung der Circulation und Pulsation wieder zu rhythmischer Tätigkeit zu bringen; *Locke* u. *Rosenheim*²³ konnten das Herz eines ausgewachsenen Kaninchens noch 4 Tage nach dem Tode zum regel-

mäßigen Schlägen bringen. Auch beim menschlichen Herzen ist das möglich; *Kuliabko*²⁴ konnte ausgeschnittene Herzen von menschlichen Leichen 20 Stunden nach dem Tode zum Pulsieren bringen; das Herz arbeitete dabei ziemlich regelmäßig über eine Stunde lang.

Wiederbelebung des menschlichen Herzens.

Am ausgeschnittenen Herzen kann die Frage experimentell geprüft werden, von welchen Bedingungen die Fortdauer der normalen Herz-tätigkeit abhängt.

A. Die Zusammensetzung der Nährflüssigkeit, die durch das Herz strömt.

Zusammensetzung der Nährflüssigkeit.

1. Die Flüssigkeit muß isotonisch sein (vgl. § 13), um nicht den Herzmuskel direkt zu schädigen. Man verwendet daher im allgemeinen eine isotonische Kochsalzlösung (0,8—0,9%). Diese vermag jedoch allein für sich die Tätigkeit des Herzens nicht zu unterhalten: die Kraft der Herzschläge nimmt dabei fortwährend ab bis zum völligen Stillstand. Ein derartiges, durch Kochsalzlösung „erschöpft“ Herz kann jedoch durch eine geeignete Nährflüssigkeit wieder zum Schlägen gebracht werden.

2. Die Flüssigkeit muß außer Na Cl als notwendige anorganische Salze enthalten: Ca Cl₂ (*Langendorff* u. *Hueck*²⁵), K Cl (vgl. unter 6) und wahrscheinlich auch Na H CO₃.

3. Dem Herzen muß Sauerstoff zugeführt werden, wenn es seine volle Leistungsfähigkeit bewahren soll (entweder durch die Flüssigkeit oder durch Einschließung des Herzens in eine Sauerstoffatmosphäre von hohem Druck; *Porter*²⁶). Allerdings vermag kurze Zeit lang das Warmblüterherz mit sehr geringen O-Mengen auszukommen, das des Kaltblüters sogar ohne Sauerstoff.

4. Das Herz kann ohne Zufuhr organischer Nährstoffe arbeiten, indem es von seiner eigenen Substanz zehrt (*Rohde*²⁷). Doch genügt dies nicht auf die Dauer: es muß dann für Ersatz gesorgt werden. Geeignet ist hierfür z. B. Serumalbumin, Traubenzucker, Galaktose, aber nicht Lävulose sowie die Disaccharide: Rohrzucker, Maltose, Lactose (*Locke*²⁸, *Neukirch* u. *Rona*²⁹). Das Herz verbraucht unter annähernd physiologischen Verhältnissen ungefähr 4 mg (*Knowlton* u. *Starling*³⁰), 2,2—3,4 mg (*Mansfeld*³¹) Traubenzucker pro Stunde und pro Gramm Herzmuskel.

5. Die Ernährungsflüssigkeit muß zugleich die bei der Herztätigkeit gebildeten Stoffwechselprodukte, vor allem die CO₂ (*Saltet*³²), entfernen.

Als geeignete Durchströmungsflüssigkeit für das Froschherz gab *Ringer*³³ an: 100 cm³ 0,6% Na Cl, enthaltend 1 cm³ 1% Na HCO₃, 1 cm³ 1% Ca Cl₂, 0,75 cm³ 1% K Cl (über die Notwendigkeit resp. Ersetzbarkeit der einzelnen Salze vgl. *Gross*³⁴, *Boehm*³⁵); *Göthlin*³⁶ eine Lösung von 0,65% Na Cl, 0,1% Na HCO₃, 0,01% K Cl, 0,0065% Ca Cl₂, 0,0009% Na₂ HPO₄, 0,0008% Na H₂ PO₄. Für das Säugetierherz empfahl *Locke*²⁸ eine Flüssigkeit von 0,9—1% Na Cl, 0,02—0,024% Ca Cl₂, 0,02—0,042% K Cl, 0,01—0,03% Na HCO₃. Zweckmäßig ist noch ein Zusatz von 0,1% Glucose. *Neukirch* u. *Rona*²⁹ fanden am zweckmäßigsten die *Tyrodesche* Lösung: 0,8% Na Cl, 0,02% K Cl, 0,02% Ca Cl₂, 0,01% Mg Cl₂, 0,005% Na H₂ PO₄, 0,1% Na HCO₃, 0,1% Glucose.

Ringer'sche Lösung.

Locke'sche Lösung.

Tyrodesche Lösung.

6. Zahlreiche chemische Substanzen wirken auf die Frequenz und Stärke der Herzbewegungen ein, wenn sie entweder direkt auf das freiliegende Herz aufgetragen oder beim durchbluteten Herzen der Durchströmungsflüssigkeit zugesetzt werden; die Art der Wirkung (direkte Wirkung auf die Herzmuskulatur, indirekte durch Vermittlung der Herznerven, Kombination beider Einflüsse) ist dabei nicht immer klar (vgl. *Hedborn*³⁷, *Harnack*³⁸).

Auffallend ist die giftige Wirkung der Kaliumsalze, die in sehr geringen Mengen ein notwendiger Bestandteil der Ernährungsflüssigkeit sind (vgl. oben), aber schon

in etwas größerer Concentration das Herz zum Stillstand bringen; die schädliche Wirkung der Kaliumsalze kann durch Zusatz von Calciumsalzen aufgehoben werden. Lackfarbendes Blut solcher Tiere, deren Blutkörperchen einen hohen Gehalt an Kaliumsalzen haben (Kaninchen, Schwein, Pferd, Mensch), wirkt deswegen schädlich auf die Herzbewegung, lackfarbendes Blut solcher Tiere dagegen, die wenig Kaliumsalze in ihren Blutkörperchen enthalten (Hund, Katze), ist unschädlich (*Langendorff*³⁹, *Brandenburg*⁴⁰). Vom Magen-Darmkanal aus sind die Kaliumsalze in mäßigen Mengen unschädlich, da sie ja in der Nahrung regelmäßig enthalten sind. — Galle und gallensaure Salze verlangsamen den Herzschlag (so auch bei Resorption von Gallenbestandteilen ins Blut bei Ikterus); über die Art der Wirkung s. *Brandenburg*⁴¹, *Glur*⁴². — Muscarin bewirkt diastolischen Stillstand des Herzens, es erregt — wie Vagusreizung — die nervösen Hemmungsapparate im Herzen; Atropin lähmt die Vagusendigungen im Herzen und vermag so die Muscarinwirkung aufzuheben (vgl. S. 133). — Digitalin, ebenso Antiarin, Veratrin bewirken systolischen Stillstand.

Einfluß der
Temperatur
auf die
Herzbewegung.

B. Die Temperatur⁴³ — beeinflusst die im Herzen ablaufenden Stoffwechselprozesse, die den Herzbewegungen zugrunde liegen, so wie alle chemischen Vorgänge in sehr deutlicher Weise. Am günstigsten für die Fortdauer der Herzbewegungen ist natürlich die Körpertemperatur. Änderungen der Temperatur bewirken Änderungen in Zahl, Stärke und Dauer der Herzschläge. — Über die Wirkungen eng lokalisierter thermischer Einwirkungen vgl. S. 129.

Unter 0° und zwischen 36—40° kommt das Froschherz zum Stillstand, durch passende Erwärmung oder Abkühlung kann es jedoch wieder zum Schlagen gebracht werden (*Schelske*⁴⁴); während der Wärmelähmung bleibt das Froschherz jedoch für elektrische Reize erregbar. Wird die Temperatur noch höher gesteigert, so tritt schließlich der Tod durch Wärmestarre ein. *Engelmann*⁴⁵ beobachtete am isolierten Aortenbulbus spontane Pulsationen noch bei — 1,8° und bei + 46,5°. Nach *Unger*⁴⁶ tritt der Stillstand am Vorhof zwischen 36 und 40° ein, an der Kammer schon bei 22—37°. — Für das Warmblüterherz liegt die unterste Temperaturgrenze, bei der es noch schlagen kann, bei 6—7°, die oberste bei 45 bis 46,5° (*Langendorff*⁴⁷). Das Hundeherz erweist sich gegen hohe Temperaturen (85° und darüber!) sehr widerstandsfähig (*Winogradow*⁴⁸). Mit steigender Temperatur nimmt die Frequenz der Herzschläge zu bis zu einem Maximum, welches nahe der oberen Grenztemperatur liegt (*Cyon*⁴⁹, *Martin*⁵⁰, *Langendorff*⁴⁷); oberhalb dieses Optimums der Temperatur (beim Katzenherzen 41,3°) nimmt die Schlagzahl wieder ab. Die Stärke der Contraction steigt mit der Erwärmung; beim Froschherzen erreicht sie schon wenige Grade über Null das Maximum, verbleibt hierauf gleich bis zu 15—19° und sinkt dann wieder (*Cyon*⁴⁹); beim Warmblüterherzen liegt das Maximum der Contractionsgröße unter der normalen Körpertemperatur (*Langendorff*⁴⁷). Die Dauer der Herzcontraction ist in der Wärme stark verkürzt, in der Kälte stark verlängert. — Die Erregbarkeit des Herzens für andere Reize wird bei Erwärmung erhöht (*Langendorff*⁵¹).

Einfluß des
Blutdruckes
auf die
Herzbewegung.

C. Der Blutdruck — im Innern des Herzens beeinflusst die Zahl der Herzschläge; Steigerung des Blutdruckes bewirkt eine Vermehrung, Abnahme des Druckes Abnahme der Zahl der Herzschläge. Ein Optimum des Druckes für die Frequenz läßt sich nicht angeben; die Frequenz wächst mit dem Druck ohne obere Grenze (*Herlitzka*⁵²).

39. Die Bewegungen des Herzens. Arbeit des Herzens.

Die Herzbewegung besteht aus der Systole, Diastole und Pause.

Die Herzbewegung, *Revolutio cordis*, setzt sich zusammen aus drei Akten: — der Contraction der Vorhöfe (*Systole atriorum*), — der Contraction der Kammern (*Systole ventriculorum*) — und der Pause, während welcher Vorkammern und Kammern erschlaft sind (*Diastole*). Während der Contraction der Vorhöfe ruhen die Kammern, während der Zusammenziehung der Kammern sind die Vorhöfe erschlaft.

Füllung der Vorhöfe.

A. Das Blut strömt in die Vorhöfe. Der Grund hierfür liegt darin, daß der Druck in den Vorhöfen niedriger ist als in den Enden der großen Venen. Dieser niedrige Druck in den Vorhöfen wird bedingt

durch den „elastischen Zug der Lungen“ (vgl. § 47), welcher, nachdem die aktive Zusammenziehung der Vorhöfe beendet ist, die nunmehr erschlafften, zusammenliegenden, nachgiebigen Vorhofswände wieder auseinander zieht.

B. Die Vorhöfe contrahieren sich. Hierbei erfolgen schnell nacheinander: die Zusammenziehung der einmündenden Venen, der Herzohren, der Wandungen der Vorhöfe. Die letzteren ziehen sich wellenförmig von oben nach unten, nämlich gegen die venösen Ostien hin, zusammen.

*Contraction
der Vorhöfe.*

Die Contraction der Vorhöfe hat ein leichtes Anstauen des Blutes in den großen Venenstämmen zur Folge, wie man es namentlich bei Kaninchen leicht erkennen kann, bei denen nach Durchschneidung der Brustmuskeln der Zusammentritt der Venae jugulares communes und subclaviae freigelegt ist. Es findet kein eigentliches Zurückwerfen der Blutmasse statt, sondern nur eine teilweise stauende Unterbrechung des Einfließens in den Vor-

*Undulations-
bewegungen
an den
großen
Venen-
stämmen.*

Fig. 22

D.a. – S.v.

Schema der Systole atriorum, Diastole ventriculorum und der Diastole atriorum, Systole ventriculorum.

hof, weil die Einmündungsstellen der Venen sich verengern, weil ferner der Druck in der oberen Hohlvene und in den Lungenvenen der Rückstauung bald das Gegengewicht hält, und endlich weil in der weiteren Verzweigung der unteren, zum Teil auch der oberen Hohlvene und der Herzvenen Klappen die Rückstauung verhindern. In dem austauenden Hohlvenenblute bewirkt so die Herzbewegung eine regelmäßige, pulsatorische Erscheinung, die in abnormer Höhe zum Venenpuls (§ 55) führen kann.

Durch die Zusammenziehung der Vorhöfe wird das Blut in die erschlafften Ventrikel getrieben, wodurch diese beträchtlich erweitert werden; zum Teil wird diese Erweiterung der erschlafften Ventrikel auch durch den elastischen Zug der Lungen bewirkt. Man hat den Ventrikeln auch die Fähigkeit zusprechen wollen, sich aktiv zu erweitern und so das Blut anzusaugen⁵³; eine derartige aktive Erweiterung kommt jedoch tatsächlich nicht vor (von den Velden⁵⁴, vgl. S. 114).

*Füllung der
Kammern.*

Während das Blut durch die Vorhöfe in die Kammern getrieben wird, liegen die Zipfelklappen keineswegs etwa der Kammerwand an,

*Stellung der
Zipfel-
klappen.*

sondern sind vielmehr bereits der Mitte der Kammer genähert. Dies wird bewirkt, einmal durch das geringere spezifische Gewicht der Klappensegel, vermöge dessen sie auf dem Blute schwimmen, hauptsächlich aber durch das einströmende Blut selbst, welches von der gegenüberliegenden Kammerwand zurückprallt und auf der Unterseite der Klappen Wirbelbewegungen verursacht. So werden die Klappensegel schon während des Einströmens des Blutes nach der Mitte zu gedrängt: die Klappe wird „gestellt“ (Krehl¹).

Schluß der
Zipfel-
klappen.

Sowie nunmehr nach beendeter Contraction die Vorhöfe erschlaffen und die Contraction der Ventrikel beginnt, wird der Druck im Ventrikel

Fig. 23.

S,

Gipsausguß der Ventrikel des Menschenherzens, von hinten und oben gesehen; die Wandungen sind entfernt, allein die Faserringe und die venösen Klappen sind erhalten. *L* linke, *R* rechte Kammer. *S*, Stelle des Septums, *F* linker Faserring mit geschlossener Mitrallis, *D* rechter Faserring mit der geschlossenen Tricuspidalis. *A* Aorta mit der linken (*c*,) und rechten (*c*) Coronararterie. *S* Sinus Valsalvae. *P* Art. pulmonalis.

höher als in den Vorhöfen: dadurch wird die bereits „gestellte“ Klappe geschlossen. Da die Zipfel dabei nur noch eine sehr geringfügige Bewegung auszuführen haben bis zum völligen Aneinanderliegen, so erfolgt der Schluß der Klappe ohne jegliches Zurückströmen von Blut aus der Kammer in den Vorhof.

Es ist fraglich, ob Vorhof und Kammer genau alternierend arbeiten, so daß im Momente des Beginnes der Kammerzusammenziehung die Vorkammer erschlaft, oder ob die Kammer bereits sich contrahiert, während noch die Vorkammer kurze Zeit contrahiert bleibt, so daß also wenigstens für eine kurze Zeit das ganze Herz contrahiert ist.

Alternation von Vorhof- und Kammer-contraction.
Contraction der Kammern.

C. Nun contrahieren sich die Ventrikel, während die Vorhöfe erschlaffen.

Hierbei preßt sich das Blut gegen die Unterfläche der Atrioventrikularklappen, welche sich, mit ihren nach unten umgebogenen Rändern zahnförmig ineinander greifend, eng aneinander legen (*Sandborg* u. *Worm-Müller*⁵⁵) (Fig. 23). Ein Rückwärtsschlagen in die Vorhofshöhlen hinein ist nicht möglich, da die Chordae tendineae ihre unteren Flächen und Ränder festhalten. Für die Aneinanderlagerung der benachbarten Klappenränder wirkt der Umstand besonders günstig, daß von einem Papillarmuskel die Sehnenfäden stets an die einander zugekehrten Ränder zweier Klappen gehen. Die geschlossenen Klappen sind der Fläche nach annähernd horizontal gestellt; daher bleibt in den Ventrikeln auch auf der Höhe der Contraction stets ein Rest von Blut, das sogenannte „Residualblut“, zurück (*Sandborg* u. *Worm-Müller*⁵⁵).

Chordae tendineae.

Die Semilunarklappen der großen Gefäße sind beim Beginn der Systole der Ventrikel natürlich noch durch den hohen, in den großen Gefäßen herrschenden Druck geschlossen. Es ist daher der Kammerraum während des ersten Teils der Systole der Ventrikel sowohl gegen den Vorhof wie auch gegen die großen Gefäße abgesperrt; die Systole der Kammer führt daher zunächst nicht zu einer Zusammenziehung der Kammerwand und Verkleinerung des Innenraumes, sondern nur zu einer Zunahme der Spannung der Kammerwand und einem Ansteigen des Druckes im Innern des Ventrikels: „Anspannungszeit“ oder „Verschlußzeit“. Erst in dem Augenblick, wo der Druck in der Kammer den in den großen Gefäßen übersteigt, öffnen sich die Semilunarklappen und das Blut strömt in die großen Gefäße: Austreibungszeit“.

Öffnen der arteriellen Klappen.

Anspannungszeit.

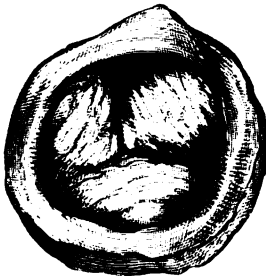
Austreibungszeit.

Während der Anspannungszeit [kommt es zu keiner Änderung der Länge der Muskelfasern, sondern nur zu einer Zunahme der Spannung derselben, entsprechend dem isometrischen Muskelakt; während der Austreibungszeit verkürzen sich die Muskelfasern bei (ungefähr) gleichbleibender Spannung, entsprechend dem isotonischen Muskelakt (vgl. Muskelphysiologie, § 216 und 218).

Während das Blut in die großen Gefäße strömt, legen sich die Semilunarklappen keineswegs etwa an die Gefäßwand an (vgl. S. 103). Bei der Contraction der Ventrikel werden auch die Ostien der großen Gefäße verengt; dies geschieht besonders durch die Muskelwülste, welche sich unterhalb der Semilunarklappen hervorwölben (vgl. S. 102).

Stellung der Semilunarklappen.

Fig. 24.



Die geschlossenen Semilunarklappen der Pulmonalis vom Menschen (von unten).

Das Blut wird mithin durch einen engen Spalt in die weite Öffnung der großen Gefäße gespritzt: dadurch entstehen oberhalb der Klappen (in den Sinus Valsalvae) Wirbelbewegungen, welche die Klappen nach der Mitte des Gefäßrohres hin drängen, die Klappe „stellen“ (*Krehl*¹, *Mai*⁵⁶).

D. Sowie die Systole der Kammern ihr Ende erreicht hat und die Diastole beginnt,

Schluß der Semilunarklappen.

schließen die Semilunarklappen (Fig. 24). Da dieselben vorher schon „gestellt“ waren, erfolgt der Schluß bei dem geringsten Überdruck in den großen Gefäßen, ohne daß ein Zurückfließen von Blut in den Ventrikel

stattfinden könnte. Mit dem weiteren Fortschreiten der Erschlaffung der Kammern werden die Semilunarklappen durch den Druck in den großen Gefäßen fest aneinandergedrückt und stark gespannt.

Pause.

Es folgt die Pause, während der Kammern und Vorhöfe erschläft sind und aufs neue Blut ins Herz einströmt.

Unter normalen Verhältnissen sind beide Herzhälften stets zugleich und gleichmäßig contrahiert, — oder erschläft.

Schlagvolumen.

Die bei jeder Systole vom Herzen ausgeworfene Blutmenge, das sogenannte Schlagvolumen des Herzens ist unter verschiedenen Verhältnissen, besonders bei Ruhe einerseits, Muskeltätigkeit andererseits ein in weiten Grenzen wechselnder Wert. Man kann das Schlagvolumen unter mittleren Verhältnissen auf etwa 50—100 cm³ veranschlagen.

Ältere Untersucher haben als mittleren Wert bei Körperruhe bis zu 180 cm³ angegeben; es unterliegt aber keinem Zweifel, daß diese Zahl zu hoch ist. *Tigerstedt*⁵⁷ bestimmte die von dem linken Ventrikel durch jede Systole hinausgetriebene Blutmasse beim Kaninchen dadurch, daß er in die Kontinuität der Aorta ein stromrührähnliches Werkzeug (§ 62, 2) einschaltete. Er schätzte aus den Tierversuchen, daß jede Kammercontraction beim Menschen nur bis 69 cm³ austreibt. — Kennt man den Sauerstoffgehalt des venösen und arteriellen Herzblutes, so kann man aus der Differenz dieser beiden Werte und der Menge des in einer bestimmten Zeit in der Lunge aufgenommenen Sauerstoffs natürlich berechnen, wieviel Blut in dieser Zeit die Lunge passiert hat; aus der Zahl der Herzschläge ergibt sich daraus das Schlagvolumen. Methoden nach diesem Prinzip, die beim Menschen anwendbar sind, haben *Loewy* u. r. *Schrötter*⁵⁸ und *Plesch*⁵⁹ angegeben. — Läßt man einen Menschen kurze Zeit hindurch ein Gasgemisch atmen, welches Stickoxydul enthält, so kann man aus der Menge des aufgenommenen Stickoxyduls und dem bekannten Absorptionskoeffizienten dieses Gases ebenfalls die Blutmenge bestimmen, welche durch die Lungen geflossen ist, und daraus das Schlagvolumen berechnen (*Zuntz*, *Markoff* u. *Müller*⁶⁰; *Krogh* u. *Lindhard*⁶¹). Nach diesen Methoden ergab sich das Schlagvolumen zu 50—100 ccm.

Arbeit des Herzens.

Aus dem Schlagvolumen des Herzens berechnet sich die vom Herzen bei jeder Systole geleistete Arbeit. Diese setzt sich zusammen aus zwei Anteilen, nämlich derjenigen Arbeit, die erforderlich ist, um die beförderte Blutmenge gegen den in den Arterien herrschenden Druck auszutreiben (Hubarbeit), und derjenigen Arbeit, die erforderlich ist, um dem ausströmenden Blute seine Geschwindigkeit zu erteilen (Strömungsarbeit). Nimmt man den Druck in der Aorta zu 150 mm Hg = 150 · 13,6 = 2040 mm oder rund 2 m Wasser an und das Schlagvolumen zu 70 g = 0,07 kg Blut, so ist die Hubarbeit (Gewicht der beförderten Blutmenge × Druckhöhe) des linken Ventrikels bei jeder Systole = 0,07 · 2 = 0,14 kgm. Die Strömungsarbeit berechnet sich nach der Formel $\frac{p \cdot v^2}{2g}$, also bei einer Geschwindig-

keit des Blutes in der Aorta von 0,5 m² in der Sekunde zu $\frac{0,07 \cdot 0,5^2}{2 \cdot 9,8} =$

0,0009 kgm. Die Arbeit des linken Ventrikels beträgt demnach pro Systole 0,14 + 0,0009 = 0,1409 kgm. Wie man sieht, besteht der überwiegende Anteil der Herzarbeit in der Überwindung des Druckes; die Strömungsarbeit kommt daneben kaum in Betracht. Für die rechte Kammer ist das Schlagvolumen ebenso groß wie für die linke; der Druck in der Pulmonalis kann etwa zu $\frac{1}{3}$ des Aortendruckes angenommen werden, mithin wird auch die Hubarbeit der rechten Kammer gleich $\frac{1}{3}$ der linken, also pro Systole = 0,0467 kgm. Die Strömungsarbeit kann der des linken Ventrikels gleich gesetzt werden; die Arbeit des rechten Ventrikels ist danach = 0,0467 + 0,0009 = 0,0476 kgm. Die Gesamtarbeit beider Ventrikel beträgt danach pro Systole 0,1409 + 0,0476 = 0,1885 kgm. Bei 70 Herzschlägen in der Minute würde danach die Herzarbeit pro Tag

$0,1885 \cdot 70 \cdot 60 \cdot 24 = 19000 \text{ kgm}$ betragen. In Wärmeeinheiten ausgedrückt sind $19000 \text{ kgm} = 45 \text{ Cal.}$ Da der Muskel die chemische Spannkraft nur zu etwa $\frac{1}{3}$ in Arbeit umzusetzen vermag, wären für die Leistung dieser Arbeit $3 \times 45 = 135 \text{ Cal.}$ erforderlich. Der Bedarf an Gesamtenergie pro Tag kann zu 2800 Cal. angenommen werden; davon kämen danach auf die Herzarbeit rund $\frac{1}{20}$ oder 5% .

Das Herz besitzt in außerordentlich hohem Maße die Fähigkeit, seine Arbeitsleistung den gestellten Anforderungen anzupassen, also auch erhöhten Ansprüchen durch Steigerung seiner Arbeitsleistung zu genügen. Wenn z. B. bei Muskeltätigkeit die Verbrennungen stark vermehrt sind, so muß den arbeitenden Muskeln mehr Sauerstoff, also mehr Blut in der Zeiteinheit zugeführt werden. Das Herz erfüllt diese Aufgabe dadurch, daß es die Frequenz seiner Schläge bis auf das zweifache, das Schlagvolumen bis auf das zwei- bis dreifache und darüber erhöht; die Arbeitsleistung ist dementsprechend gesteigert. Die Vergrößerung des Schlagvolumens ist natürlich nur möglich infolge einer Vergrößerung des Innenraumes, d. h. einer Dehnung des Herzens; nach beendeter Arbeitsleistung geht ein normales Herz wieder auf seine normale Größe zurück.

Anpassung der Arbeitsleistung des Herzens.

Pathologisches. — Werden an das Herz dauernd erhöhte Anforderungen gestellt, so daß es dauernd eine größere Arbeit leisten muß, so tritt Hypertrophie des Herzens ein. Sind zugleich dabei die inneren Herzhöhlen erweitert, so spricht man von einer exzentrischen Hypertrophie oder Hypertrophie mit Dilatation. Solche erhöhte Anforderungen an die Herztätigkeit werden durch abnorme Widerstände bedingt, die sich der normalen Blutbewegung entgegenstellen, so durch Stenosen der Herzostien und der großen Gefäße, aber auch durch Insuffizienzen der Klappen, die zur Folge haben, daß von dem einmal ausgetriebenen Blute stets ein Teil durch die nicht schlußfähige Klappe zurückströmt. Vermag der hypertrophierte Herzmuskel den erhöhten Anforderungen gerecht zu werden und die Blutbewegung in annähernd normaler Weise zu unterhalten, so bezeichnet man das als Kompensation des Klappenfehlers. Die Hypertrophie betrifft zunächst immer den unmittelbar stromaufwärts von der erkrankten Klappe gelegenen Herzabschnitt, der die erhöhte Arbeit zu leisten hat, im weiteren Verlaufe können aber auch noch weiter rückwärts gelegene, sowie auch stromabwärts gelegene Herzabschnitte an der Hypertrophie teilnehmen.

Herzhypertrophie.

So entsteht — 1. Hypertrophie des linken Ventrikels bei Hindernissen im Gebiete des großen Kreislaufes, und zwar vornehmlich der Arterien und Capillaren, — nicht der Venen. Hierher gehören Stenose des Aortenostiums und der Aorta, ferner Verkalkung und Undehnbarkeit der großen Schlagadern, unregelmäßige Erweiterungen an denselben (Aneurysmen), — Insuffizienz der Aortaklappen, bei welcher im Ventrikel stets der Aortadruck herrscht. Aber auch bei Mitralinsuffizienzen ist zur Kompensation Hypertrophie des linken Herzventrikels neben der des linken Atriums notwendig. — Bei Nierenkrankheiten kommt es oft zu einer Hypertrophie des Herzens; über das Zustandekommen derselben gehen die Ansichten noch auseinander.

Ursachen der Hypertrophie der linken Kammer,

2. Hypertrophie des linken Vorhofes tritt ein bei Stenose des linken venösen Ostiums oder bei Insuffizienz der Mitrals, — konsekutiv aber auch bei Insuffizienz der Aortaklappen, weil der Vorhof hier den im Ventrikel ununterbrochen herrschenden Aortadruck zu überwinden hat.

des linken Vorhofes,

3. Hypertrophie des rechten Ventrikels entsteht — a) bei allen Hindernissen, welche der Blutstrom im Gebiete des kleinen Kreislaufes erfährt. Diese sind: — a) Veränderungen größerer Gefäßbezirke der Lungen infolge von Zerstörung oder Schrumpfung oder Kompression der Lungen. — b) Überfüllung des kleinen Kreislaufes mit Blut infolge von Stenose des linken venösen Ostiums oder von Insuffizienz der Mitrals, — konsekutiv auch bei Hypertrophie des linken Vorhofes bei Aortaklappen-Insuffizienz. — b) Undichtigkeit der Pulmonalis-Klappen, welche das Blut in die Kammer zurückströmen läßt, so daß im Innern derselben ununterbrochen der Druck der Pulmonalarterie herrscht (sehr selten).

der rechten Kammer,

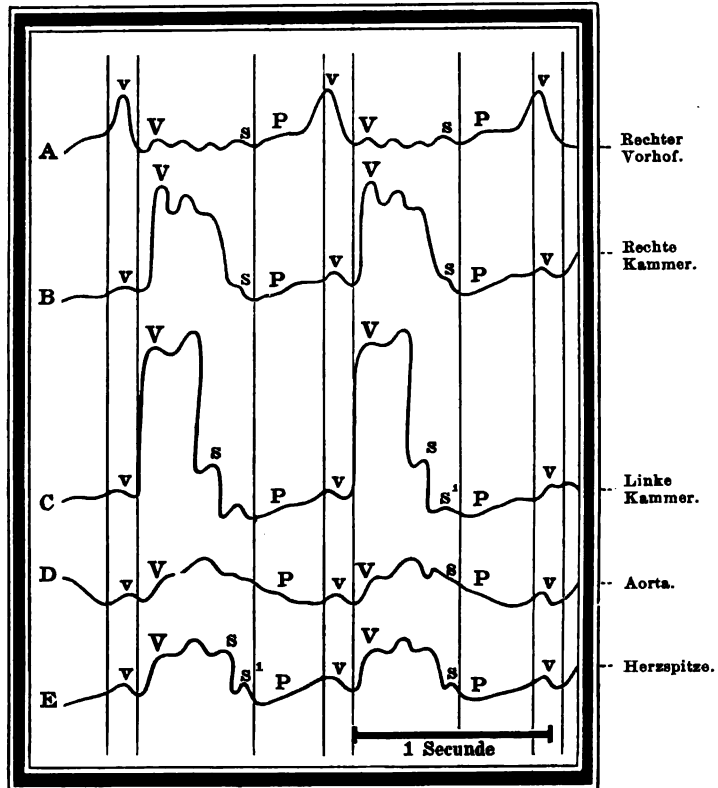
4. Hypertrophie des rechten Vorhofes herrscht konsekutiv bei letztgenanntem Zustande, ferner bei Stenose des rechten venösen Ostiums oder bei Insuffizienz der Tricuspidalis (selten).

des rechten Vorhofes.

40. Die Veränderungen des Druckes im Herzen während seiner Tätigkeit.⁶²

Methode. *Chauveau u. Marey* (1861)⁶³ haben zuerst die Veränderungen des Druckes im Herzen bei Pferden in folgender Weise registriert: Lange katheterartige Röhren, welche an ihrem unteren Ende ein geschlossenes kompressibles Kautschukbläschen tragen, werden in das Innere der einzelnen Herzabschnitte eingeführt (durch die Jugularvene und obere Hohlvene in den rechten Vorhof, — durch die Tricuspidalis hindurch bis in den rechten Ventrikel, — durch die Carotis bis in die Aortenwurzel, — durch die Semilunarklappen der Aorta hindurch bis in den linken Ventrikel). Das obere Ende der Röhren wird in Verbindung gebracht mit einer Registriertrommel (vgl. § 51), welche die Druckkurve auf beruhtes Papier

Fig. 25.



A—D Druckkurven von den einzelnen Herzabschnitten, E Kardiogramm, nach *Chauveau u. Marey*.

aufzeichnet. — Nach *Chauveau u. Marey* haben andere Forscher auch bei kleineren Tieren (Hunden) in entsprechender Weise die Druckschwankungen im Innern des Herzens aufgezeichnet.

Von großer Bedeutung ist die Wahl des den Druck aufzeichnenden Apparates: derselbe muß natürlich imstande sein, die Änderungen des Druckes in ihrer Form und ihrem zeitlichen Verlauf ohne Entstellung wiederzugeben. Dies wird dadurch sehr erschwert, daß im Herzen bei der Systole und Diastole sich in sehr kurzer Zeit sehr bedeutende Druckschwankungen vollziehen. In jüngster Zeit haben *Straub*⁶⁴, *Piper*⁶⁵, *C. Tigerstedt*⁶⁶ mit Manometern, die nach den von *Frank* aufgestellten Grundsätzen (vgl. § 58) konstruiert waren, den Druck im Herzen und in den großen Gefäßen registriert.

Kammer-
druckkurve.

Die Kammerdruckkurve (Fig. 25 u. 26) zeigt im allgemeinen eine ungefähr trapezförmige Figur: einen steil ansteigenden Schenkel, daran

anschließend eine horizontal verlaufende oder schwach ansteigende oder absteigende Linie, das sogenannte „Plateau“, schließlich wieder einen steil abfallenden Schenkel. Plateau.

Eine Reihe von Autoren haben in ihren Druckkurven das Plateau vermißt, danach fällt der Druck sofort wieder, nachdem er das Maximum erreicht hat. Die Differenz ist auf die verschiedene, für die Druckregistrierung benutzte Methodik zurückzuführen (vgl. *Bayliss* u. *Starling*⁸⁷, *Porter*⁸⁸, *Frank*⁸⁹). Die neuesten, mit den besten Manometern ausgeführten Untersuchungen haben hierüber ebenfalls keine Entscheidung gebracht: *Piper*⁹⁰ fand bei seinen Kurven kein Plateau, im Gegensatz zu ihm hält es *C. Tigerstedt*⁹⁰ nach seinen Untersuchungen für festgestellt, daß der wirkliche Druckablauf durch eine Kurve mit Plateau richtig wiedergegeben wird. Ob das Plateau absinkend, horizontal oder aufsteigend verläuft, hängt nach *C. Tigerstedt* von dem Widerstand im arteriellen Gebiet ab.

Im besonderen lassen sich an der Kammerdruckkurve die folgenden Einzelheiten erkennen:

Vor dem steilen Anstieg des Druckes bemerkt man eine leichte Erhebung der Kurve (*v* in Fig. 25 *B* u. *C*). Dieselbe fällt zeitlich zusammen mit der Vorhofscontraction (*v* in Fig. 25 *A*), entspricht also der Erhöhung des Druckes durch das bei der Vorhofscontraction in den Ventrikel getriebene Blut. Vorhofs-contraction.

Zwischen der Vorhofscontraction und der eigentlichen Systole der Kammern fand *Chauveau*⁷⁰ eine in der Kammerdruckkurve zuweilen auftretende geringe Erhöhung, welche er als „Intersystole“ bezeichnet. Die Deutung derselben ist nicht klar. Intersystole.

Es folgt der steile Anstieg des Druckes, der durch die Systole der Kammern bedingt wird; er geht sodann in das Plateau der Kurve über.

Kardiogramm

Aorta

Zeitschreiber

Ventrikel

Gleichzeitiger Ablauf des Kardiogrammes, des Ventrikeldruckes und des Aortendruckes vom Hunde nach *K. Härtke*.
Jede Zacke der Zeitkurve = 0,01 Sekunde.

Fig. 26.

An irgend einer Stelle dieses Kurvenabschnittes muß die Eröffnung der Semilunarklappen erfolgen. Die Lage dieses Punktes läßt sich bestimmen durch Vergleich mit der gleichzeitig aufgenommenen Kurve des Druckes in der Aorta (Fig. 26, *A*). Der Druck in der Aorta steigt nicht in demselben Momente, in welchem die Systole der Kammern beginnt (Zeitmarke 0), sondern es ver-

Eröffnung der Semilunarklappen.

geht eine meßbare Zeit (von Marke 0 bis 1), bis der Druck in der Aorta zu steigen anfängt (Anspannungszeit, vgl. S. 109). In diesem Moment (Marke 1) erfolgt die Öffnung der Semilunarklappen.

Am Plateau der Kammerdruckkurve zeigen sich fast immer mehrere Schwankungen, die sogenannten „systolischen Wellen“. Dieselben waren bei den älteren Untersuchungen sehr wahrscheinlich zum größten Teil bedingt durch Eigenschwingungen der registrierenden Werkzeuge. Aber auch die neuesten Untersuchungen zeigen hier vereinzelte Schwingungen; über ihre Erklärung s. *Piper*⁹⁰, *C. Tigerstedt*⁹⁰. Systolische Wellen.

Man hat die systolischen Wellen als Ausdruck dafür aufgefaßt, daß die Contraction der Kammer aus mehreren einzelnen Muskelzuckungen zusammengesetzt, also tetanischer Natur sei. Diese Vorstellung ist aber unzutreffend, wie durch das Verhalten des Aktionsstromes bei der Contraction nachgewiesen wird. Die Contraction der Kammer entspricht nur einer einzigen Muskelzuckung, allerdings von eigenartigem Ablauf (*Frédérig*⁷¹).

Schluß der
Semilunarklappen.

An das Plateau schließt sich das steile Absinken des Druckes an, entsprechend der Diastole der Kammern. Der Beginn der Diastole muß auf den Moment des Schlusses der Semilunarklappen gelegt werden. *Hürthle*⁷² bestimmte die Lage dieses Punktes mittelst seines „Differentialmanometers“, welches den Unterschied des Druckes im linken Ventrikel und der Aorta zu messen erlaubt; danach fällt der Moment des Schlusses der Semilunarklappen in den allerersten Anfang des absteigenden Schenkels der Kammerdruckkurve.

Im absteigenden Schenkel findet sich häufig eine Erhebung, deren Lage bei verschiedenen Kurven verschieden sein kann (*s* in Fig. 25). Mit dem Schluß der Semilunarklappen kann dieselbe nicht in Zusammenhang stehen, da dieser viel früher erfolgt. Vielleicht wird sie aber durch die Spannung der Semilunarklappen bedingt. (Beziehung zur dikrotischen Welle des Pulses? § 52.)

Negativer
Druck im
Ventrikel.

In manchen Druckkurven sinkt der absteigende Schenkel schließlich sogar unter die Nulllinie (Fig. 26). Daß in der Tat ein negativer Druck im Ventrikel vorkommt (auch nach Eröffnung des Thorax, also bei Ausschluß des elastischen Zuges der Lungen), haben *Goltz* u. *Gaule*⁷³ (mittelst eingeführter Maximal- und Minimalmanometer) nachgewiesen (in der linken Herzkammer beim Hunde sogar — 23,5 mm Hg). Wie *von den Velden*⁷⁴ zeigte, ist dieser negative Druck jedoch nicht der Ausdruck einer Ansaugung durch den Ventrikel, sondern wird durch das einströmende Blut veranlaßt, welches an der Öffnung des Herzkatheters in ähnlicher Weise wie das Wasser in der Wasserstrahlpumpen eine Saugwirkung ausübt (vgl. *Straub*⁷⁵).

41. Der Herzstoß. Das Kardiogramm.

Definition
des Herz-
stoßes.

Unter „Herzstoß“ (*Ictus s. impulsus cordis*) versteht man die an einer umschriebenen Stelle des 5. (seltener des 4.) linken Intercostalraumes zwischen Mammillar- und Parasternallinie fühl- und sichtbare Erhebung, welche durch die Bewegung des Herzens hervorgebracht wird. Lageveränderungen des Körpers ändern etwas Ort und Stärke des Herzstoßes.

Der Herzstoß ist unter normalen Verhältnissen keineswegs immer fühlbar. In Rückenlage und während der Atempause ist bis zum 20. Lebensjahre die Fühlbarkeit regelmäßig vorhanden, dann nimmt die Häufigkeit dieser Erscheinung immer mehr ab bis zum 50. Jahre, wo sie bis auf 40% der Untersuchten sinkt. Im hohen Alter findet wieder ein mäßiger Anstieg statt (*Guleke*⁷⁶, *Diellen*⁷⁷). — Der Herzstoß kann auch dadurch undeutlich werden, daß das Herz gegen die fünfte Rippe selbst andrängt.

Der Herzstoß fällt zeitlich mit der Systole der Ventrikel zusammen, wie die gleichzeitige Aufzeichnung des Herzstoßes und der Kammerdruckkurve unzweifelhaft ergibt (Fig. 25. *B. C. E.*). Beim Zustandekommen des Herzstoßes wirken die folgenden Momente mit:

Die Ursache
des
Herzstoßes
ist die Ab-
rundung der
Ventrikel-
basis

1. Die Basis (Ventrikel- und Vorhofsgrenze) des Herzens, welche in der Diastole eine quergelagerte Ellipse darstellt (Fig. 27. *I. FG*), wird zu einer mehr kreisförmigen Figur (*a b*) contrahiert. Hierbei wird der große Durchmesser der Ellipse (*FG*) natürlich verkleinert, der kleine (*dc*) vergrößert und somit wird die Basis der Brustwand näher gebracht (*e*).

Dieses allein bewirkt den Herzstoß noch nicht; aber die so der Brustwand näher gebrachte und systolisch erhärtete Basis gibt hierdurch der Spitze die Möglichkeit, die den Spitzenstoß selbst veranlassende Bewegung zu machen.

2. Die Ventrikel, welche in der Erschlaffung mit ihrer Spitze (Fig. 27 ^{und die} II. i) schief abwärts in ihrem Längsdurchmesser geneigt sind, so daß die ^{Elevation der} Winkel (bci und aci), welche die Ventrikelachse mit dem Durchmesser der Basis bildet, ungleich sind, stellen sich als regelmäßiger Kegel

Fig. 27.

I

I Horizontalschnitt durch Herz und Lungen nebst den Thoraxwandungen zur Demonstration der Formveränderung der Herzbasis bei der Contraction der Ventrikel. PQ Querdurchmesser der Ventrikel in der Diastole, c der Ort der vorderen Ventrikelwand, ab Querdurchmesser der Ventrikel in der Systole mit e , dem Ort der vorderen Ventrikelwand während der Systole. — II Seitenansicht der Herzlage: i die Herzspitze in der Diastole; p dieselbe in der Systole (zum Teil nach C. Ludwig u. Henke).

mit der Achse senkrecht zur Basis. Hierdurch muß die Spitze (i) von unten und hinten nach vorn und oben (p) erhoben werden (*W. Harvey*: „Cor sese erigere“), und sie preßt sich so systolisch erhärtet in den Inter-costalraum hinein (Fig. 27. II). — Da somit der Herzstoß im wesentlichen von der Bewegung der Herzspitze herrührt, bezeichnet man ihn als „Herzspitzenstoß“.

3. Die Herzventrikel erleiden bei der systolischen Contraction zugleich eine leichte spiralige Rollung um ihre Längsachse („lateralem inclinationem“, *W. Harvey*) in der Art, daß die Spitze von hinten etwas mehr nach vorn gebracht wird, wobei zugleich von dem linken Ventrikel ein größerer Streifen sich nach vorn wendet.

bei
gleichzeitiger
spiraliger
Drehung des
Ventrikels

Die Rollung des Herzens um seine Längsachse leitete man früher ab von dem schrägen Verlauf der Faserzüge an der Vorderfläche des Herzens von oben und rechts nach unten und links. Begünstigt sollte die Drehung weiterhin dadurch werden, daß die leicht spiralig gegeneinander geschmiegtten Stämme der Aorta und Pulmonalis bei ihrer systolischen Spannung ebenfalls eine Drehung des Herzens in demselben Sinne bewirkten (*Kornitzer*²⁶).

Nach *Albrecht*² erklären sich jedoch alle Bewegungsvorgänge am Herzen, die zum Herzspitzenstoß führen (die Hebung der Spitze und die Rollung des Herzens) aus der anatomischen Anordnung des im Spitzenteil gelegenen Papillarmuskelsystems (vgl. S. 101).

Die Herz-
stoßkurve.

Von der Herzstoßbewegung kann man mittelst registrierender Werkzeuge ein Kurvenbild verzeichnen: „die Herzstoßkurve“ oder „das Kardiogramm“.

Methode. Zur Registrierung der Herzstoßkurven verfährt man im Prinzip ebenso wie bei der Registrierung des Pulses (vgl. § 51). Man kann entweder einen *Mareys*chen Sphygmographen benutzen oder die Herzstoßbewegung mittelst Lufttransmission (S. 146) auf einen Schreibhebel übertragen (*Landois*⁷⁷, *Edgren*⁷⁸).

Unterschei-
dung der
Herzstoß-
kurve und
der Herz-
druckkurve.

Die Herzstoßkurve muß streng unterschieden werden von der Herzdruckkurve (§ 40). Während diese einzig und allein der Ausdruck der im Herzen sich abspielenden Druckschwankungen ist, wirken bei der Entstehung der Herzstoßkurve eine Reihe verschiedenartiger Momente zusammen: die Veränderung der Form des Herzens, die Bewegung der Herzspitze, die Veränderungen des Volumens des Herzens usw. Daher erklärt es sich, daß die Form der Herzstoßkurve sehr verschiedenartig sein kann; sie wechselt mit dem untersuchten Individuum, aber auch mit dem zur Registrierung benutzten Apparat, je nach der Stelle am Thorax, von der sie aufgenommen wird, je nach dem Druck, den der zur Untersuchung benutzte Apparat dem Herzstoß entgegensetzt, usw. Infolgedessen ist auch die Deutung der Herzstoßkurve und ihrer Beziehungen zur Herzdruckkurve, wie zu den Bewegungen des Herzens überhaupt sehr schwierig und die Meinungen der Autoren gehen darin weit auseinander.

Vergleich der
Herzstoß-
kurve mit der
Herzdruck-
kurve.

Fig. 25 und 26 zeigen Kardiogramme von *Chauveau* u. *Marey*⁶³ und *Hürthle*⁷⁹, die gleichzeitig mit den Druckkurven der Aorta und der Ventrikel aufgezeichnet worden sind. Es ergibt sich daraus, daß im allgemeinen die Herzstoßkurve einen ähnlichen Verlauf zeigt wie die Kammerdruckkurve; es ist dies aber keineswegs immer der Fall.

Der Anfangspunkt des ansteigenden Schenkels des Kardiogramms in Fig. 26 fällt genau zusammen mit dem Anstieg der Kammerdruckkurve (Marke 0), d. h. also mit dem Beginn der Ventrikelsystole. In Fig. 25 findet sich vor dem steilen Anstieg des Kardiogramms eine gut abgegrenzte Erhebung, welche, wie der Vergleich mit der Kurve des Druckes im Vorhof zeigt, der Contraction des Vorhofes entspricht. Auch eine der „Intersystole“ entsprechende Erhebung ist am Kardiogramm beobachtet worden (*Chauveau*⁴⁸). Diese Erhebungen sind aber nicht immer deutlich abgegrenzt von der Erhebung, welche der Ventrikelsystole entspricht, sie gehen zuweilen in diese ohne scharfe Grenze über. In diesen Fällen entspricht also der Anfangspunkt des Kardiogramms nicht dem Beginn der Ventrikelsystole, dieser ist vielmehr an einen Punkt innerhalb des aufsteigenden Schenkels zu verlegen. (Aufschluß gibt hier nur die Verzeichnung des 1. Herztones, vgl. § 43.)

Auch das Kardiogramm zeigt die Andeutung eines Plateaus und auf demselben die „systolischen Wellen“. Über die Bedeutung derselben s. S. 113.

Im absteigenden Schenkel des Kardiogramms findet sich fast regelmäßig eine Erhebung, welche zeitlich mit der dikrotischen Erhebung der Pulskurve in nahem Zusammenhang steht. Sie dürfte durch die Spannung der Semilunarklappen erzeugt werden und einer gleichen Erhebung im absteigenden Schenkel der Kammerdruckkurve entsprechen (vgl. S. 114).

Orts-
veränderung
des Herz-
stoßes.

Pathologisches. -- Die Lage des Herzstoßes wird verändert: — 1. Durch Ansammlung von Flüssigkeiten (Serum, Eiter, Blut) oder von Gasen in der einen Brustraumhöhle. Hochgradige Ergüsse im linken Brustraum, die gleichzeitig die Lunge aufwärts- und zusammendrängen, können das Herz bis gegen die rechte Brustwarze hin verschieben. Rechtseitige Ergüsse drängen das Herz etwas mehr nach links hin. Da das rechte Herz größere Anstrengungen machen muß, das Blut durch die komprimierte Lunge zu schicken, so ist

der Herzstoß hierbei meist verstärkt. — Starke Erweiterung der Lunge (Emphysem), welche das Zwerchfell niederdrückt, verschiebt ebenso den Herzstoß nach unten und innen; umgekehrt hat das höhere Hinaufragen des Diaphragma (durch Lungenschrumpfung oder durch Druck der Unterleibsorgane) die Verlagerung des Herzstoßes nach oben (selbst bis zum dritten Intercostalraum) und etwas nach links hin zur Folge. Verdickung der Muskelwandung des Herzens und Erweiterung der Höhlen (Hypertrophie und Dilatation) macht, wenn sie den linken Ventrikel betrifft, denselben länger und breiter, und der verstärkte Herzstoß ist über die Mammillarlinie hinaus nach links, selbst bis in die Axillarlinie im 6., 7., ja 8. Intercostalraume fühlbar. Hypertrophie und Dilatation des rechten Ventrikels verbreitert das Herz; der Herzstoß ist mehr nach rechts, ja selbst rechts vom Brustbein, zugleich aber auch noch etwas über die linke Mammillarlinie hinaus fühlbar. — In den seltenen Fällen des Situs inversus, in welchen das Herz in der rechten Brustseite liegt, trifft man natürlich auch den Herzstoß an der entsprechenden rechten Thoraxseite.

Der Herzstoß erscheint abnorm geschwächt bei hochgradiger Schwäche der Herz- *Schwächung des Herzstoßes.* aktion. Auch eine Abdrängung des Herzens von der Brustwand durch Ansammlung von

Fig. 28.

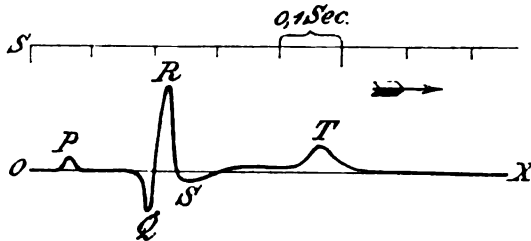
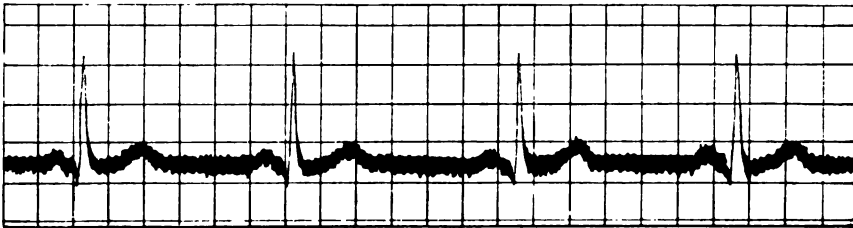


Fig. 29.



Elektrokardiogramme (nach Einthoven).

Flüssigkeiten oder Gasen im Herzbeutel, oder durch die sehr ausgedehnte linke Lunge, oder durch eine linksseitige Füllung des Thoraxraumes schwächt den Herzstoß oder löscht ihn sogar völlig aus.

Eine Verstärkung des Herzstoßes wird beobachtet bei Hypertrophie der Wandung, sowie bei den verschiedensten Erregungen (psychische, entzündliche, fieberhafte, toxische), welche das Herz treffen. Starke Hypertrophie des linken Ventrikels macht den Herzstoß „hebend“, so daß ein Teil der linken Brustwand unter systolischer Erschütterung emporgehoben wird. In manchen Fällen findet man ihn deutlich oder sogar noch deutlicher als normal, und der Puls erscheint trotzdem nur klein. Es handelt sich hier um ungenügende Ventrikellentleerung („frustrane Herzcontraction“) (Hochhaus u. Quincke⁸⁰).

Verstärkung des Herzstoßes.

Ein herzsystolisches Einsinken an der vorderen Brustwand findet sich im 3. und 4. linken Intercostalraum nicht selten unter normalen Verhältnissen, zumal bei verstärkter Herzaktion, ferner auch bei exzentrischer Hypertrophie der Kammern. Da mit der Kammercontraction die Herzspitze etwas disloziert wird und die Ventrikel zugleich sich verkleinern, so werden zur Ausfüllung des leergewordenen Raumes die nachgiebigen Weichteile der Intercostalräume einsinken. — Bei Verwachsung des Herzens mit dem Herzbeutel und dem umgebenden Bindegewebe findet sich ebenfalls anstatt des Herzstoßes eine systolische Einziehung der Herzstoßgegend. In der Diastole tritt dann, gewissermaßen als diastolischer Herzstoß, der betreffende Teil der Brustwand wieder hervor.

Herzsystolisches Einsinken.

*Pathologische
Herzstoß-
kurven.*

Es liegt nahe zu versuchen, die Kardiographie als diagnostisches Hilfsmittel bei Herzkrankheiten heranzuziehen. In dieser Absicht haben zuerst *Landois* (1876) und nach ihm viele andere Untersucher Kardiogramme bei pathologischen Veränderungen des Herzens aufgenommen. Leider wird der praktische Wert des Kardiogramms durch die großen Schwierigkeiten, die schon unter normalen Verhältnissen bei der Aufnahme desselben (Differenzen bei verschiedenen Individuen, verschiedenen Registrierapparaten, an verschiedenen Stellen des Thorax usw.) und bei der Deutung der einzelnen Teile desselben entstehen, sehr beeinträchtigt.

*Elektro-
kardio-
gramm.*

Das Elektrokardiogramm⁸¹. Die Bewegungen des Herzens sind wie alle Muskelbewegungen (vgl. Elektrophysiologie, § 249) mit elektrischen Vorgängen verbunden. Man kann diese elektrischen Vorgänge registrieren, indem man bei Tieren direkt von dem frei gelegten Herzen ableitet. Man kann sie aber auch ohne Freilegung des Herzens, also auch beim Menschen, registrieren, da infolge der schrägen Lage des Herzens im Körper von oben, rechts und hinten nach unten, links und vorn die vom Herzen ausgehenden elektrischen Ströme sich im Körper so verteilen, daß der rechte Arm die elektrische Spannung der Herzbasis, der linke Arm und das linke Bein die der Herzspitze annimmt. Man leitet daher von beiden Armen, oder vom rechten Arm und linken Bein (oder auch von Mund und Anus) ab. Die Ableitungsstellen werden mit einem Capillarelektrometer oder mit dem Saitengalvanometer (vgl. Elektrophysiologie, § 245) verbunden, die Ausschläge der registrierenden Instrumente auf eine mit bestimmter Geschwindigkeit bewegte photographische Platte aufgeschrieben. Die erhaltene Kurve heißt das Elektrokardiogramm. Die mittelst des Capillarelektrometers gewonnenen Kurven bedürfen noch einer rechnerischen Korrektur, die mit dem Saitengalvanometer gewonnenen Kurven können ohne wesentlichen Fehler unkorrigiert bleiben (*Waller*⁸², *Einthoven*⁸³, *Kraus* u. *Nicolai*⁸⁴, *Samojloff*⁸⁵).

Fig. 28 zeigt die korrigierte Form des mit dem Capillarelektrometer gezeichneten menschlichen Kardiogramms, Fig. 29 das mit dem Saitengalvanometer aufgenommene menschliche Kardiogramm.

Das Elektrokardiogramm zeigt im wesentlichen drei Erhebungen; die erste (*P* in Fig. 28) wird auf die Vorhofscontraction, die beiden folgenden (*R* und *T* in Fig. 28) auf die Ventrikelcontraction bezogen. Über die Deutung der Erhebungen des Elektrokardiogramms gehen die Ansichten noch auseinander (vgl. *Kraus* u. *Nicolai*⁸⁴, *Einthoven*⁸⁶).

Über das Elektrokardiogramm unter pathologischen Verhältnissen vgl. *Kraus* u. *Nicolai*⁸⁴, *A. Hoffmann*⁸⁷.

*Registrierung der
Vorhofs-
bewegungen.*

Über die Bewegungen des rechten Vorhofes gibt zuweilen der Venenpuls Auskunft (vgl. § 55). Die Bewegungen des linken Vorhofes können registriert werden mittelst einer in die Speiseröhre eingeführten Sonde mit einem Gummiballon am unteren Ende, auf den sich die Bewegungen des linken Vorhofes direkt übertragen (*Minkowski*⁸⁸, *Rautenberg*⁸⁹, *Fredericq*⁹⁰, *Janowski*⁹¹).

42. Die zeitlichen Verhältnisse der Herzbewegung.

Methode. Auf der Registrierfläche läßt man zugleich mit den anderen Kurven eine Zeitkurve aufschreiben, z. B. die Schwingungen einer Stimmgabel, welche eine bestimmte Zahl von Schwingungen in der Sekunde ausführt (Fig. 26). Man kann alsdann durch direkte Messung für jeden Kurventeil die zugehörige Zeit bestimmen.

*Dauer der
Systole bei
Tieren,*

Die Dauer der Systole der Kammern läßt sich am genauesten bei Tieren an der Kammerdruckkurve bestimmen: die Systole dauert

vom Anfangspunkt des aufsteigenden Schenkels bis zum Endpunkt des Plateaus (Marke 0—2 in Fig. 26).

Nach *Hürthle*⁷⁶ kann die Dauer der Systole auch an der Kurve des Aortendrucks gemessen werden; die Strecke vom Beginn des Pulses bis zum Auftreten der dikrotischen Welle stellt ziemlich genau die Dauer der Kammersystole dar, obwohl sie sich nicht genau mit dieser Phase der Herzrevolution deckt.

Beim Hund fand *Hürthle*⁷⁶ die Dauer der Kammersystole so gleich 0,20—0,22 Sekunden.

Beim Menschen ist man für die Bestimmung der Systolendauer auf das Kardiogramm angewiesen. Bei manchen („typischen“) Kardiogrammen entspricht in der Tat der Beginn des ansteigenden Schenkels dem Anfang der Kammerzusammenziehung, der Beginn des steilen Abfalles nach dem Plateau dem Anfang der Diastole, aber es gibt auch Kardiogramme („atypische“), bei denen dies nicht der Fall ist, ohne daß man es an der Kurve selbst entscheiden könnte. Man muß hierfür den Vergleich mit der Pulscurve heranziehen, bei der (s. o.) die Strecke vom Beginn des Pulses bis zum Auftreten der dikrotischen Welle der Dauer der Kammer-systole gleich gesetzt werden kann. Auch die Markierung der Herztöne käme hierfür in Betracht.

beim
Menschen.

*Hürthle*⁷⁶ bestimmte die Dauer der Kammer-systole beim Menschen zu 0,26 Sekunden. — *Landois*⁷⁷ berechnete die Dauer der Ventrikelsystole aus seinen Kardiogrammen zu 0,32—0,29 Sekunden; bei nur 55 Herzschlägen war der Wert 0,34 Sekunden; bei sehr hoher Frequenz sank er bis 0,199 Sekunden.

Die Systolendauer stellt einen ziemlich konstanten Wert dar. So wird dieselbe durch wechselnde Widerstände in der Aorta nicht beeinflusst, sie ist also (wenigstens innerhalb weiter Grenzen) unabhängig von der Arbeit, welche das Herz bei seiner Zusammenziehung leistet. Veränderungen in der Pulsfrequenz werden hauptsächlich hervorgebracht durch die Veränderungen in der Dauer der Diastole, nicht der Systole.

Konstanz der
Systolen-
dauer.

Landois fand, daß bei enormer Hypertrophie und Dilatation des linken Ventrikels die Dauer der Ventrikelformation den normalen Wert nicht wesentlich übersteigt.

Die Zusammenziehung der Ventrikel zerfällt in zwei Abschnitte (vgl. S. 109): die „Anspannungszeit“ und die „Ausreibungszeit“. Die Grenze zwischen beiden bildet der Moment der Öffnung der Semilunarklappen. Dieser Moment kann bei Tieren durch Vergleich der Kammerdruckkurve und der Aortadruckkurve bestimmt werden (Fig. 26, Marke 1). In den Versuchen *Hürthles* am Hunde betrug die Anspannungszeit im Durchschnitt 0,02—0,04 Sekunden.

Dauer der
An-
spannungs-
zeit
bei Tieren,

Am Menschen kann man die Anspannungszeit berechnen aus der Zeitdifferenz zwischen dem Beginn des Kardiogramms und dem Beginn der Pulscurve in einem dem Herzen naheliegenden Gefäß; doch muß dabei die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulswelle (vgl. § 54) in Rechnung gestellt werden. Auch bleibt zu bedenken, daß der Beginn des Kardiogramms nur in den typischen Kurven mit dem Beginne der Kammer-systole zusammenfällt.

beim
Menschen.

Landois berechnete die Anspannungszeit in folgender Weise: Vom 1. Herzton bis zum Puls in der Axillaris verstreichen 0,137 Sekunden. Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulswelle in der 30 cm langen Strecke von der Aortenwurzel bis zur Axillaris beträgt 0,052 Sekunden (berechnet aus der Geschwindigkeit in der 50 cm langen Bahn von der Axillaris bis Radialis = 0,087 Sekunden); es bleibt also für die An-

spannungszeit $0,137 - 0,052 = 0,085$ Sekunden. *Edgren*⁷⁸ fand 0,087 bis 0,096, *Robinson* u. *Draper*⁹² 0,07—0,085 Sekunden; vgl. *Müller* u. *Breuer*⁹³.

Dauer der
Diastole.

Die Dauer der Diastole reicht in der Druckkurve vom Moment des steilen Absinkens des Druckes bis zum erneuten Anstieg desselben. Im Gegensatz zur Dauer der Systole schwankt dieser Wert in weiten Grenzen, er hängt am meisten von der Pulsfrequenz ab: bei schneller Schlagfolge verringert sich bei weitem am meisten die Dauer der Diastole, bei verlangsamter Schlagfolge nimmt sie am meisten zu, während die Systolendauer sich nur sehr wenig ändert.

Die Diastole zerfällt in die Entspannungszeit, während der der Druck in der Druckkurve vom Maximum bis zum Minimum sinkt, und der Anfüllungszeit der Kammer, vom diastolischen Minimum bis zur nächstfolgenden Systole. Der letztere Zeitraum ist gleich der Pause + Vorhofscontraction. Für die Entspannungszeit gibt *Landois* beim Menschen 0,1 Sekunden, *Hürthle* beim Hunde etwa 0,05 Sekunden an. Die Pause fand *Landois* beim Menschen (bei 55 Herzschlägen in 1 Minute) = 0,4 Sekunden, die Vorhofscontraction = 0,177 Sekunden.

43. Die Herztöne.

Herztöne.

Wenn man die Herzgegend oder bei Tieren das freigelegte Herz selbst entweder mit direkt dem Brustkasten angelegtem Ohre oder mit dem Hörrohre (Stethoskop) behorcht, so vernimmt man zwei nur entfernt tonartig charakterisierte Geräusche, die man jedoch im Gegensatz zu den pathologischen Herzgeräuschen mit dem Namen „Herztöne“ bezeichnet. Der „erste Herzton“ ist etwas dumpfer, länger, um eine kleine Terz bis Quart tiefer, zwischen *dis—g* schwankend, namentlich im Beginn wenig scharf begrenzt, isochron mit der Systole der Kammern. Der „zweite Herzton“ ist heller, klappend, kürzer, daher auch prägnanter hervortretend, zwischen *fis—b* variierend, scharf abgegrenzt, isochron mit dem Beginn der Diastole der Kammern. Zwischen dem 1. und 2. Tone liegt ein kurzer, zwischen dem 2. und dem nächstfolgenden 1. ein längerer Zwischenraum.

Entstehung
des 1. Herz-
tones.

Bei der Entstehung des ersten Herztones wirken mehrere Momente zusammen. Da er auch an ausgeschnittenen blutleeren Herzen gehört wird, sowie auch dann, wenn der Schluß der Atrioventrikularklappen durch Einführung eines Fingers oder eines geeigneten Instruments gehindert wird (*Ludwig* u. *Dogiel*⁹⁴, *Krehl*⁹⁵), so ist das Hauptmoment für die Entstehung des ersten Herztones das durch die Contraction der Muskelfasern der Ventrikel hervorgerufene „Muskelgeräusch“ (vgl. § 222).

Auch bei der Contraction der Vorhöfe entsteht ein Muskelgeräusch. Wenn am bloßgelegten Herzen des Hundes oder Kaninchens nur noch die Vorhöfe regelmäßig schlagen, hört man bei der Auscultation derselben einen Ton, ganz vom Charakter des Herzmuskeltone, nur schwächer (*Krehl*⁹⁶). Bei normaler Herztätigkeit verschmilzt dieser Ton mit dem Muskelton des Ventrikels.

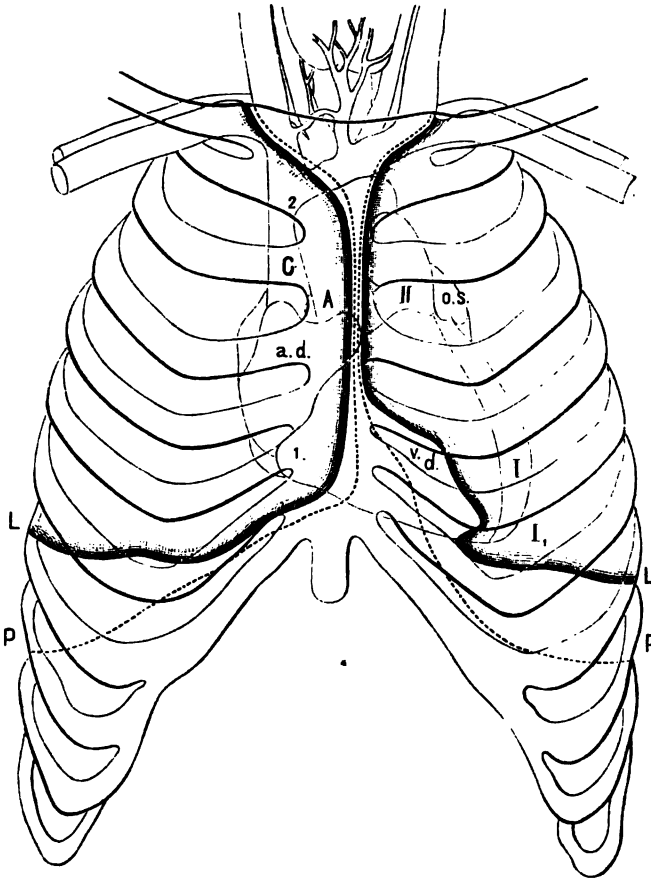
Das zweite Moment für die Entstehung des ersten Herztones ist die bei Beginn der Systole plötzlich einsetzende Spannung der Ventrikelwände und die dadurch hervorgerufenen Schwingungen sowohl der Muskelwände, als auch besonders der Atrioventrikular- und Semilunarklappen (*Geigel*⁹⁶). So kommt es, daß der Beginn des ersten Herztones, wie die graphische Registrierung zeigt (s. u.), bereits in die Anspannungszeit der Systole fällt.

Vermittelt passender Resonatoren kann man beide Töne voneinander unterscheiden: den helleren, kürzeren, durch die Schwingungen der Klappen erzeugten Ton und das tiefere, längere Muskelgeräusch (*Wintrich*⁹⁷, *Haycraft*⁹⁸).

Die Ursache des zweiten Herztones — liegt in den Schwingungen der Semilunarklappen, in welche diese durch die plötzliche Anspannung bei der Erschlaffung der Ventrikel versetzt werden. Der Schluß

Entstehung
des 2. Herz-
tones.

Fig. 30.



Topographie des Brustkorbes und der Brusteingeweide.

a. d. Atrium dextrum. — o. s. Auricula sinistra. — v. d. Ventriculus dexter. —
I Ventriculus sinister mit I₁ der Herzspitze. — A Aorta. — II Arteria pulmonalis. —
C Vena cava superior. — LL Begrenzung der Lungen. — PP Begrenzung der Pleura
parietalis (nach v. Luschka u. v. Dusch).

der Semilunarklappen selbst findet tonlos statt; erst einen Augenblick später, wenn dieselben stärker gespannt werden, erschallt der 2. Herzton.

Registrierung der Herztöne. Da man weiß, in welchem Moment der Herzbewegung die Herztöne erschallen, so ist ihre objektive Registrierung von größtem Wert für die Deutung der Kurven der Herzbewegung. Für diesen Zweck sind zahlreiche Methoden angegeben worden. Entweder werden die Herztöne auf ein Mikrophon übertragen, dieses öffnet und schließt durch seine Schwingungen einen elektrischen Strom, wodurch ein Elektromagnet in Tätigkeit gesetzt (*Hürthle*⁹⁹) oder ein Capillarelektrometer (*Einthoren* u. *Geluk*¹⁰⁰) oder der Faden eines Saitengalvanometers (*Einthoren*¹⁰¹, *Kahn*¹⁰²) bewegt wird, oder die Schwingungen der Herztöne werden auf eine Membran übertragen: eine Seifen-

Re-
gistrierung
der Herz-
töne.

lamelle, in deren Zentrum das eine Ende eines winklig gebogenen, versilberten Glasfadens eingesetzt ist, die Bewegungen des Glasfadens werden photographisch registriert (*Weiß*¹⁰³), oder eine Kollodiummembran, deren Bewegungen durch eine Spiegelvorrichtung ebenfalls photographisch registriert werden (*Gerhartz*¹⁰⁴).

An der Druckkurve des Ventrikels fällt der 1. Herzton auf den Fußpunkt des aufsteigenden Schenkels, der 2. in die erste Hälfte des absteigenden Schenkels. — Am Kardiogramm ist die Lage des 1. Herztones keine regelmäßige. In manchen Kardiogrammen fällt der 1. Ton auf den Fußpunkt des aufsteigenden Schenkels, in anderen dagegen liegt er innerhalb des aufsteigenden Schenkels mit einem hier vorhandenen Knick zusammenfallend. Danach muß die Deutung des aufsteigenden Schenkels der Kardiogramme eine verschiedene sein (vgl. S. 116). Es kommt aber auch vor, daß der 1. Ton in Kardiogrammen, welche den Knick im aufsteigenden Schenkel haben, vor diesem, im Fußpunkt, ja sogar noch vor dem Fußpunkt des aufsteigenden Schenkels liegt: in diesen Fällen ist wahrscheinlich von dem registrierenden Apparate bereits der von der Contraction der Vorkammern herrührende „Vorton“ aufgezeichnet worden. — Der 2. Herzton hat im typischen Kardiogramm eine konstante Lage; er fällt in die erste Hälfte des absteigenden Schenkels, durchschnittlich 0,02 Sek. hinter den Anfang der Diastole (*Hürthle*).

Ort der
Auscultation
der Herztöne.

Der am rechten venösen Ostium erzeugte 1. Klappenton wird am deutlichsten vernommen am Ansatz der 5. rechten Rippe am Sternum und von hier etwas ein- und schräg aufwärts am Sternum (Fig. 30, 1). — Da das linke venöse Ostium mehr nach hinten, in die Tiefe des Thorax, gewendet und vorn von den arteriellen Ostien bedeckt liegt, so hört man den 1. Klappenton der Mitralis am besten an der Herzspitze, oder dicht über derselben, wo ein Streifen des linken Ventrikels der Brustwand zunächst liegt (bei I₁, 1). — Da die Ostien der Aorta und Pulmonalis dicht nebeneinanderliegen, so auscultiert man den 2. Aorten-Herzton in der verlängerten Richtung der Aorta, d. h. am rechten Brustbeinrande, am inneren Ende des Knorpels der 1. rechten Rippe (bei 2), — den 2. Pulmonalis-Herzton im 2. linken Intercostalraum etwas nach links und außen vom Brustbeinrande (bei II).

Patho-
logisches.

Pathologisches. — Die Stärke der Herztöne wird abgeschwächt, wenn sich zwischen Herz und Thoraxwand emphysematische Lunge, Perikardialergüsse usw. einschieben; verstärkt werden die Herztöne, wenn sich die Lungen zurückgezogen haben oder wenn sie infiltriert sind. Eine matte, geschwächte Herzaktion (z. B. bei Erkrankung des Herzmuskels) sowie hochgradige Blutleere können ebenfalls Abschwächung der Herztöne bedingen. Wichtiger ist die Verstärkung einzelner Herztöne, besonders die Verstärkung des 2. Aorten- oder Pulmonalstones: sie deutet einen erhöhten Druck in der betreffenden großen Arterie an. So findet man einen verstärkten 2. Aortenton bei Hypertrophie des linken Ventrikels und erhöhtem Blutdruck (Arteriosklerose, Nephritis), einen verstärkten 2. Pulmonalton bei Überfüllung des kleinen Kreislaufes und Hypertrophie des rechten Ventrikels (Mitralklappenfehler). — Befinden sich in der Nähe des Herzens luftgefüllte Hohlräume, so können durch Resonanz die Herztöne einen metallisch klingenden Charakter annehmen. — Sowohl der 1. wie der 2. Herzton können verdoppelt oder gespalten gehört werden; die Ursache liegt wahrscheinlich darin, daß die Töne der beiden Herzhälften zeitlich nicht genau zusammenfallen.

Stenosen oder Insuffizienzen der Klappen bewirken infolge von Wirbelbewegungen in der strömenden Blutflüssigkeit das Auftreten von Geräuschen an Stelle oder auch neben den normalen Herztönen. Diastolische Geräusche entstehen bei der Insuffizienz der arteriellen Klappen und der Stenose der venösen Ostien; systolische Geräusche entstehen bei Stenose der Aorta oder Pulmonalis und Insuffizienz der Mitralis oder Tricuspidalis. Es kommen aber auch (fast nur systolisch) Geräusche am Herzen vor, denen kein Klappenfehler zugrunde liegt (bei Anämie, Fieber): akzidentelle Herzgeräusche; ihr Zustandekommen ist noch nicht sicher aufgeklärt. — Wenn die Blätter des Perikardiums infolge von Entzündungen oder anderen Erkrankungen rauh geworden sind und bei den Bewegungen des Herzens aufeinander reiben, so entstehen die perikardialen Reibungsgeräusche.

44. Die physiologischen Eigenschaften des Herzmuskels.¹⁰⁵

Die Muskelfasern des Herzens unterscheiden sich von der quer-gestreiften Skelettmuskulatur wie in ihrem histologischen Aufbau, so auch in ihrem physiologischen Verhalten. Diese für den Herzmuskel charakteristischen Eigenschaften sind für das Zustandekommen der Herzbewegungen von grundlegender Bedeutung. Sie werden untersucht, indem man auf das

stillstehende oder auf das infolge der normalen Spontanreize pulsierende Herz künstliche Reize, sog. Extrareize (meist Induktionsschläge) anwendet und die Bewegungen registriert.

Spontan-
reize.
Extrareize.

Die Untersuchungen können sowohl an dem freigelegten, in der normalen Verbindung belassenen, als auch am ausgeschnittenen und eventuell künstlich gespeisten Herzen ausgeführt werden. Um die Bewegungen der einzelnen Herzabschnitte zu registrieren, führt man feine Häkchen durch die Herzwand und verbindet diese durch einen Faden mit einem Schreibhebel, der die Bewegungen in geeigneter Vergrößerung aufzeichnet (Suspensionsmethode, Engelmann¹⁰⁶).

Anatomie des Froschherzens. — Das Froschherz, an dem viele der hier interessierenden Untersuchungen ausgeführt worden sind, besteht aus einer Kammer und zwei Vorkammern. In den linken Vorhof mündet die Pulmonalvene. Die Hohlvenen (zwei obere, eine untere) münden nicht direkt in den rechten Vorhof, sondern bilden zunächst den sogenannten Hohlvenensinus, der durch ein Ostium mit dem rechten Vorhof verbunden ist. Es schlägt zunächst der Hohlvenensinus, darauf die Vorhöfe, dann die Kammer, endlich der Bulbus cordis, der letzte Herzabschnitt, der in das Anfangsstück des arteriellen Gefäßsystems übergeht.

Anatomie
des Frosch-
herzens.

1. Reizbarkeit und 2. Contractilität.

Der Herzmuskel hat ebenso wie die übrige Muskulatur die Fähigkeit, auf Reize zu reagieren, und zwar dadurch, daß er eine Contraction ausführt. Die Reizbarkeit des Herzmuskels ist nicht etwa nur durch die zahlreichen, in ihm vorhandenen Nerven vermittelt (indirekte R.), sondern sie ist eine direkte. Dies wird durch folgenden Versuch bewiesen. Wird bei einem Frosch die Herzspitze (die unteren zwei Drittel der Herzkammer), welche nur Nervenfasern, keine Ganglienzellen enthält, abgeklemmt, so müssen die von den Ganglienzellen getrennten Nervenfasern in derselben degenerieren. Die Herzspitze bleibt aber bei solchen Fröschen, die monatelang am Leben erhalten werden können, dauernd reizbar: auf Berührung macht sie eine einmalige Contraction (Bowditch¹⁰⁷, Aubert¹⁰⁸, Langendorff¹⁰⁵). — Ammoniak, Kalkwasser, sehr verdünnte Mineralsäuren, die auf motorische Nervenfasern nicht reizend wirken, wirken auf den Herzmuskel; konzentriertes Glycerin, welches Nerven stark reizt, ist an der Herzspitze unwirksam (Langendorff¹⁰³).

Reizbarkeit
und Con-
tractilität.

Ein wesentlicher Unterschied im Verhalten des Herzmuskels gegenüber dem Extremitätenmuskel liegt darin, daß die Größe der Contraction nicht von der Größe des Reizes abhängt. Auf einen bestimmten Reiz reagiert der Herzmuskel entweder überhaupt nicht, wenn nämlich die Größe des Reizes unter der Schwelle der Wirksamkeit liegt (unterminimaler Reiz) — oder, falls der Reiz überhaupt wirksam ist, sogleich mit einer maximalen Zuckung: Alles- oder Nichts-Gesetz; der minimale Reiz hat bereits maximale Wirkung (Bowditch¹⁰⁷, Kronecker²¹). Der Herzmuskel verbraucht also auf einen überhaupt wirksamen Reiz hin sofort alle ihm augenblicklich zur Verfügung stehende Energie.

Der mini-
male Reiz
hat bereits
maximale
Wirkung.

Aus diesem Verhalten des Herzmuskels erklären sich eine Reihe weiterer Eigentümlichkeiten desselben:

Auf jede Zusammenziehung des Herzens folgt eine Periode, in welcher die Empfänglichkeit für weitere Reize (ebenso das Leitungsvermögen, Engelmann¹⁰⁹) aufgehoben, resp. herabgesetzt ist: „refraktäre Periode“ (Bowditch¹⁰⁷, Kronecker²¹, Marey¹¹⁰). Erst nach Ablauf dieser Zeit ist das Herz wieder für neue Reize erregbar. Da eben bei jeder Contraction alle vorhandene Energie aufgebraucht wird, muß nach einer solchen erst eine gewisse Zeit verstreichen, bis die für eine neue Contraction notwendige Energie sich wieder aufgespeichert hat.

Refraktäre
Periode.

Kompen-
satorische
Pause.

Extrasystole.

Eine Folge der refraktären Periode ist das Auftreten der „kompensatorischen Pause“. Wenn man auf das spontan in regelmäßigen Perioden (Periode = Zeit vom Beginne einer Systole bis zur nächsten) schlagende Herz nach einer spontanen Systole und nach Ablauf der durch diese verursachten refraktären Periode einen künstlichen, sog. Extrareiz einwirken läßt, so erfolgt eine Extrasystole. Diese ist natürlich von der letzten spontanen Systole durch eine kürzere Zeit getrennt, als der normalen Periode entspricht, da sie ja durch den vorzeitig einfallenden Extrareiz ausgelöst worden ist. Auf die Extrasystole folgt nun regelmäßig eine Ruhezeit, die länger ist, als der normalen Periode entspricht, bis die nächste spontane Systole eintritt; diese Ruhezeit wird als kompensatorische Pause bezeichnet. Sie kommt dadurch zustande, daß diejenige spontane Systole, welche als nächste eingetreten wäre, wenn keine Extrasystole eingeschaltet worden wäre, überhaupt ausfällt, und zwar aus dem Grunde, weil der sie auslösende Reiz in die refraktäre Periode der Extrasystole fällt und dadurch unwirksam wird; die übernächste spontane Systole aber tritt zu dem Zeitpunkt ein, in dem sie auch eingetreten wäre, wenn keine Extrasystole eingeschaltet worden wäre. Es ist also die Zeit von der Extrasystole bis zur nächsten spontan eintretenden Systole, eben die kompensatorische Pause, um denjenigen Betrag länger als die normale Periode, um den die Zeit zwischen der letzten spontanen Systole und der Extrasystole kürzer war als die normale Periode. Diese beiden Zeiten zusammen, d. h. die Zeit von der letzten spontanen Systole vor der Extrasystole bis zur ersten spontanen Systole nach derselben ist also doppelt so lang als eine normale Periode; durch die der Extrasystole folgende Pause ist die ihr vorausgehende Verkürzung eben kompensiert und so der gestörte Rhythmus der Herzschläge wieder hergestellt.

Schematisches Beispiel: Die Pulsationen eines spontan schlagenden Herzens erfolgen in den Zeitmomenten 1, 2, 3, 4 usw. Wenn nun noch während der Systole, die im Zeitpunkt 2 begann, ein Extrareiz auf das Herz ausgeübt wird, etwa im Zeitpunkt $2\frac{1}{4}$, so erfolgt keine Extrasystole: refraktäre Periode, das Herz hat seine Energie bei der Systole im Zeitpunkt 2 aufgebraucht und noch nicht wieder genügend neue Energie aufgespeichert. Trifft dagegen der Extrareiz das Herz später, nach Ablauf der Systole 2, etwa im Zeitpunkt $2\frac{3}{4}$, so ist die refraktäre Periode inzwischen abgelaufen, das Herz hat schon genügend Energie für eine neue Contraction aufgespeichert, es tritt eine Extrasystole ein. Im Zeitpunkt 3 sollte nun wieder eine spontane Systole eintreten, diese fällt aber aus, weil der sie veranlassende Spontanreiz in die refraktäre Periode fällt, welche der Extrasystole folgt. Der nächste spontane Reiz trifft aber erst im Zeitpunkt 4 ein; infolgedessen folgt auf die Extrasystole eine kompensatorische Pause, nämlich vom Zeitpunkt $2\frac{3}{4}$ —4. Die Zeit von der letzten spontanen Systole (2) bis zur Extrasystole ($2\frac{3}{4}$) ist gleich $\frac{3}{4}$; die kompensatorische Pause von der Extrasystole ($2\frac{3}{4}$) bis zur nächsten spontanen Systole (4) ist gleich $1\frac{1}{4}$; beide zusammen $\frac{3}{4} + 1\frac{1}{4} = 2$, also doppelt so groß als die normale Periode.

Ganz entsprechend verhält sich das Herz, wenn an Stelle eines Extrareizes mehrere in den Ablauf der spontanen Systolen eingeschaltet werden; es fallen dann infolge der durch die Extrasystolen jedesmal bedingten refraktären Periode mehrere spontane Systolen aus; nach dem Aufhören der Extrareizung aber tritt die nächste spontane Systole wieder in demjenigen Zeitpunkt ein, in welchem sie eingetreten wäre, wenn keine Extrareizung stattgefunden hätte. In diesem Falle beträgt dann natürlich die Zeit von der letzten spontanen Systole vor der Extrareizung bis zur ersten spontanen Systole nach der Extrareizung nicht das 2-fache, sondern das 3-, 4- oder mehrfache der normalen Periode. Engelmann¹¹¹ formuliert dieses Verhalten in dem Gesetz der Erhaltung der physiologischen Reizperiode: „Der Moment, in welchem die erste spontane Kammer-systole wieder eintritt, ist in jedem Falle um ein ganzes Vielfaches von

Gesetz der
Erhaltung
der physio-
logischen
Reizperiode.

der Dauer der normalen Periode von dem Anfang der letzt vorhergehenden spontanen Systole entfernt.“

Wenn die spontanen Systolen eines Herzens in verhältnismäßig langen Perioden aufeinander folgen, so kann die refraktäre Periode einer Extrasystole, die möglichst früh nach einer spontanen Systole eingeschaltet wird, schon abgelaufen sein, wenn der nächste spontane Reiz erfolgt; in diesem Fall fällt natürlich die nächstfolgende Systole nicht aus, sondern tritt in dem normalen Zeitpunkt ein. Die Extrasystole ist dann einfach zwischen zwei spontane Systolen eingeschaltet; die Zeit von der letzten spontanen Systole vor der Extrasystole bis zur nächsten spontanen Systole nach ihr ist dann also gleich der normalen Periode (gleich dem einfachen der normalen Periode). Es ist dies also nur ein besonderer Fall des allgemeinen *Engelmannschen* Gesetzes.

Die Stärke der Contraction des Herzmuskels ist abhängig von der Dauer der vorhergegangenen Pause. So zeigt z. B. die auf eine Extrasystole folgende nächste spontane Systole eine deutliche Verstärkung (kompensatorische Systole, *Langendorff*¹¹²), sie ist um so stärker, je kleiner die Extrasystole und je länger die Pause war.

Kompensatorische Systole

In der Pause häuft sich um so mehr Energie für die neue Contraction an, je länger die Pause ist. Da die kompensatorische Pause nach einer Extrasystole länger ist, als die zwischen zwei spontanen Systolen verstreichende Pause, erklärt sich hieraus ohne weiteres die Verstärkung der kompensatorischen Systole.

Wenn man auf die ruhenden Ventrikel intermittierende Einzelreize einwirken läßt, so ist die Stärke der Contractionen um so größer, je länger das zwischen den Reizen gelegene Zeitintervall ist. Mit der Verlängerung der Pausen wächst die Stärke der Contractionen bis zu einer bestimmten Grenze: dem Optimum des Reizintervalls. Wird die Pause noch über dieses Optimum hinaus verlängert, so nimmt die Stärke der Contractionen wieder ab.

Wenn man nach längerem Stillstande das Herz in kurzen Intervallen rhythmisch reizt, so nimmt die Contractionsgröße vom Anfange der rhythmischen Reizung ganz allmählich bis zu einem bestimmten Maximum zu: *Bowditchsche*¹⁰⁷ Treppe.

Bowditchsche Treppe.

Der Herzmuskel kann unter normalen Verhältnissen nicht in Tetanus versetzt werden. Diese Eigentümlichkeit ist offenbar durch die refraktäre Periode bedingt: da jede Contraction erst abgelaufen sein muß, ehe ein neuer Reiz wirksam werden kann, kann es nicht zu einer Verschmelzung von Einzelcontractionen kommen.

Der Herzmuskel kann nicht in Tetanus versetzt werden.

Das mit Muskarin vergiftete Herz kann in Tetanus versetzt werden; bei der Muskarinwirkung ist die refraktäre Periode verkürzt (*Walther*¹¹³). — Auch während der Vagusreizung kann wahrer Tetanus des Herzens hervorgerufen werden (*Rouget*¹¹⁴, *Frank*¹¹⁵). Bei dem nach *Langendorff* durchbluteten Warmblüterherzen beobachtete Tetanus *Danilewsky*¹¹⁶.

Der Herzmuskel hat die Fähigkeit, auf Dauerreize rhythmische Contractionen auszuführen. Auch diese Erscheinung ist zurückzuführen auf das Bestehen der refraktären Periode; durch dieselbe wird der Dauerreiz gewissermaßen in einen periodischen verwandelt.

Auf Dauerreize rhythmische Contractionen.

Solche Dauerreize sind: 1. chemische: die abgeklemmte Herzspitze, welche niemals spontan pulsiert, wird durch Auflegen eines Kochsalzkrystalles, durch Annäherung eines mit Ammoniak befeuchteten Fließpapierstreifens usw. in rhythmische Contractionen versetzt (*Langendorff*¹¹⁷); 2. mechanische: Füllung der Herzspitze mit einer Flüssigkeit unter Druck (*Merunowicz*¹¹⁸, *Aubert*¹⁰⁸, *Löwit*¹¹⁹); 3. galvanische Durchströmung (*Langendorff*¹²⁰, *Trendelenburg*¹²¹); 4. analog wie ein Dauerreiz wirken schnell aufeinanderfolgende Induktionsschläge. Sie erzeugen natürlich keinen Tetanus, sondern ebenfalls rhythmische Pulsationen, deren Zahl natürlich geringer ist, als die der Reize, wenn diese so schnell aufeinanderfolgen, daß einzelne Reize in die refraktäre Periode fallen; bei langsamer aufeinanderfolgenden Reizen entspricht jedem Reize eine Contraction (vgl. *Trendelenburg*¹²²).

Nach *Rohde*¹²³ behält in der Chloralvergiftung der Herzmuskel die Eigenschaften der Reizbarkeit, Contractilität und Erregungsleitung, dagegen ist die refraktäre Periode und die Rhythmizität auf Dauerreize aufgehoben.

Da der Herzmuskel auf Grund der Eigentümlichkeit der refraktären Periode auch auf Dauerreize rhythmische Contractionen ausführt, so könnten die Ursache für die spontanen rhythmischen Systolen ebensowohl Dauerreize wie periodische Einzelreize sein. Aus dem Auftreten der kom-

Die Ursache
der spontanen
Herzschläge
sind periodische
Einzelreize.

pensatorischen Pause an der im Zusammenhang mit den übrigen Herzteilen stehenden, spontan pulsierenden Herzkammer ergibt sich jedoch, daß die Ursache der spontanen Herzschläge nicht eine kontinuierliche Reizung sein kann, sondern daß die Ursache nur periodische, den Herzschlägen isorhythmische Einzelreize sein können.

In dem obigen Beispiel dauerte die refraktäre Periode nach der Systole 2 höchstens von $2-2\frac{3}{4}$, da ja der Extrareiz im Moment $2\frac{3}{4}$ wirksam war. Somit würde die refraktäre Periode, welche auf den Extrareiz folgt, ebenso lange, d. h. von $2^s-3\frac{1}{2}$, dauern müssen; im Zeitpunkt $3\frac{1}{2}$ würde wieder genügend Energie für eine Contraction aufgespeichert sein. Wäre ein kontinuierlicher Reiz vorhanden, so wären jetzt im Moment $3\frac{1}{2}$ die Bedingungen für die nächste Systole vorhanden. Wenn eine solche nicht eintritt, so kann dies nur darauf zurückgeführt werden, daß im Zeitmoment $3\frac{1}{2}$ kein Reiz vorhanden ist. Dieser trifft, da es sich um periodische Einzelreize handelt, erst im Moment 4 ein: erst in diesem Zeitpunkt erfolgt die nächste spontane Systole.

Am Venensinus sowie an den spontan schlagenden großen Herzvenen fehlt die kompensatorische Pause; daraus ergibt sich, daß hier eine kontinuierliche Reizung stattfindet. An diesen Stellen entstehen normalerweise die Ursprungsreize für die Herzbewegung in Form von Dauerreizen; infolge der refraktären Periode erregen sie aber in der Muskulatur periodische Contraktionen, welche zu den anderen Herzabschnitten als rhythmische Reize fortgeleitet werden. Der dauernde Reizzustand am Venensinus wird also durch die Eigentümlichkeit der refraktären Periode sozusagen in rhythmische Einzelreize für die übrigen Herzabschnitte umgewandelt.

Reizleitung.

3. Der Herzmuskel hat die Fähigkeit der Reizleitung. Daß diese Fähigkeit nicht etwa auf die zahlreichen im Herzmuskel vorhandenen Nervenfasern zurückgeführt werden kann, geht aus verschiedenen Versuchen hervor. Die abgeklemmte Herzspitze, in welcher die Nervenfasern degeneriert sein müssen (vgl. S. 123), reagiert auf eine lokale Reizung mit einer totalen Zusammenziehung. — Ein querer Schnitt in den Kammermuskel, der nur noch eine schmale Brücke von Muskelsubstanz bestehen läßt, hindert nicht das Zustandekommen einer einheitlichen Systole des gesamten Ventrikels (*Fick*¹²⁴). — Wird das Herz durch Zickzackschnitte in Streifen zerlegt, die durch Muskelsubstanz miteinander in Verbindung erhalten sind, so erfolgt auf einen an dem einen Ende angebrachten Reiz eine durch die Streifen regelmäßig fortschreitende Contraction, wie auch immer die Richtung der Schnitte angelegt sein mag (*Engelmann*¹²⁵). Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Contractionswelle im Kammermuskel ist dabei tausend- und mehrmal kleiner als für die Leitung im Froschnerven (*Engelmann*¹²⁵, *Marchand*¹²⁶).

Automatie.

4. Die Verteidiger der myogenen Natur der Herzcontraction (vgl. § 45) schreiben endlich dem Herzmuskel Automatie zu, d. h. die Fähigkeit, die zur Auslösung seiner Contraction notwendigen Reize selbst zu erzeugen. Diese Fähigkeit ist jedoch beschränkt auf das spezifische Gewebe des *Keith-Flackschen* Sinusknotens, des *Tawaraschen* Knotens und des *Hisschen* Bündels (vgl. S. 102). In besonders hohem Grade besitzt die Fähigkeit der Automatie der *Keith-Flacksche* Sinusknoten, in ihm entstehen die normalen inneren Reize, und zwar zunächst als Dauerreize, sie werden hier aber in rhythmische Einzelreize umgesetzt (s. o.). Die Befähigung der andern Herzabschnitte zur Automatie kommt unter normalen Verhältnissen nicht zur Geltung, da ihnen die Reize von den Herzvenen her auf dem Wege der Muskelleitung zufließen. Unter besonderen Bedingungen können aber auch andere Herzabschnitte, so z. B. die abgetrennten Ventrikel, automatisch schlagen (vgl. S. 130).

45. Die Ursache der Herzbewegung.¹⁰⁵

Da das aus dem Körper ausgeschnittene Herz seine Tätigkeit lange unverändert fortsetzen kann (zumal bei gleichzeitiger Ernährung, vgl. § 38), so kann es keinem Zweifel unterliegen, daß die Ursache der Herzbewegung im Herzen selbst gelegen ist und nicht etwa außerhalb desselben, im Centralnervensystem. Das Herz hat die Fähigkeit, die zur Auslösung seiner Contractionen nötigen Reize in sich selbst zu erzeugen: Automatie des Herzens. Es müssen ferner offenbar Einrichtungen im Herzen selbst vorhanden sein, welche bewirken, daß die Muskelfasern jedes einzelnen Herzabschnitts (Sinus, Vorkammer, Kammer, Bulbus) sich annähernd gleichzeitig zusammenziehen, daß dagegen die Contractionen der einzelnen Herzabschnitte in bestimmten zeitlichen Abständen aufeinander folgen, damit die normale Fortbewegung des Blutes durch die Herzhöhlen zustande kommen kann: Coordination der Herzbewegung.

Die Ursache der Herzbewegung ist im Herzen selbst gelegen.

Automatie des Herzens.

Coordination der Herzbewegung.

Bei der quergestreiften Skelettmuskulatur sind sowohl die Reizerzeugung als auch die Einrichtungen für die Coordination der Bewegungen in das Centralnervensystem verlegt; von hier aus fließen der Skelettmuskulatur die für die Bewegung nötigen Reize in der geeigneten Weise zu, um coordinierte Bewegungen auszulösen. Es erscheint danach am einfachsten, anzunehmen, daß auch beim Herzen die zahlreich vorhandenen nervösen Elemente, Ganglienzellen und Nervenfasern der Sitz der Reizerzeugung und der coordinatorischen Einrichtungen seien: Neurogene Theorie der Herzbewegung¹²⁷. Zur Stütze dieser Anschauung wird die Tatsache angeführt, daß Teile des Herzmuskels nur dann eine spontane, nicht durch äußere Reize bedingte Tätigkeit zeigen sollen, wenn sie Ganglienzellen enthalten. Die abgeschnittene oder abgeklemmte Herzspitze des Frosches, die keine Ganglien mehr enthält, verharrt in dauernder Ruhe, bei Zuführung äußerer Reize dagegen contrahiert sie sich (auf einen Stich hin eine Contraction, auf Dauerreize hin rhythmische Pulsationen). — Ebenso verhält sich die Kammerspitze des Säugetierherzens, ebenso die isolierten, ganglienfreien Herzhöhlen beim Säugetier (Langendorff¹²⁸). — Dagegen zeigt die in der Atrioventrikulargrenze abgequetschte Herzkammer, die sicher Ganglienzellen enthält, beim Warmblüter wie beim Frosch kräftige, anhaltende Pulsationen.

Neurogene Theorie.

Nach der neurogenen Theorie sind im Herzen mehrere gangliöse Centra vorhanden, welche durch Leitungsbahnen miteinander in Verbindung stehen. Die einzelnen Centra sind einem dominierenden Centrum untergeordnet, von dem aus in bestimmter Ordnung die Reize den übrigen Centren zufließen; so kommt die Coordination der Herzbewegung zustande. Das dominierende Centrum liegt in den Vorhöfen; beim Frosch im Hohlvenensinus.

Im Gegensatz zu dieser Anschauung nimmt die myogene Theorie der Herzbewegung¹²⁹ an, daß die im Herzen gelegenen Ganglienzellen und Nervenfasern überhaupt nichts mit der Reizerzeugung und Reizleitung zu tun haben. Es sind vielmehr die Muskelzellen des Herzens selbst, welche automatisch die motorischen Reize für die Herzschläge erzeugen: die Muskelzellen des Herzens selbst sind das excitomotorische Centralorgan.

Myogene Theorie.

Diese Anschauung stützt sich vor allen Dingen auf die Tatsache, daß das embryonale Herz verschiedener Wirbeltiere bereits pulsiert, ehe noch Ganglienzellen in demselben nachgewiesen werden

können. Erst nachträglich wandern in das schon lange rhythmisch tätige Herz Nervenzellen ein (*His* jun.¹³⁰). Bei vielen wirbellosen Tieren sind auch nach vollendeter Entwicklung Ganglienzellen und Nerven in dem rhythmisch schlagenden Herzen nicht nachweisbar. Weiter behaupten die Anhänger dieser Anschauung, daß auch ganglienfreie Abschnitte des Herzens lange Zeit regelmäßig pulsieren können, selbst sehr kleine Bruchstücke von den Herzvenen des Frosches (*Engelmann*¹³¹), die abgeschnittene oder abgequetschte Kammerspitze bei Säugetieren (*Krehl* u. *Romberg*¹³²), Reptilien, Fischen, der Bulbus cordis beim Frosch (*Engelmann*¹³³). *F. Hofmann*¹³³ zeigte, daß das Septum des Froschherzens samt dem *Remakschen* Ganglienhaufen herausgeschnitten werden kann, ohne daß der Herzschlag dadurch aufgehoben oder die Aufeinanderfolge der Contractionen der einzelnen Herzabschnitte gestört wird.

Eine endgültige Entscheidung zwischen der neurogenen und myogenen Theorie läßt sich zurzeit nicht fällen. Die weiter unten aufzuführenden Untersuchungen der letzten Jahre über den Ort der Reizerzeugung im Herzen haben allerdings mit Sicherheit ergeben, daß die histologische Grundlage der Reizerzeugung und Reizleitung im Herzen das spezifische Gewebe des sog. Reizleitungssystems: *Keith-Flackscher* Sinusknoten, *Tawarascher* Knoten, *Hissches* Bündel (vgl. S. 102) ist. Dieses Gewebe enthält aber außer den spezifischen Muskelfasern auch zahlreiche nervöse Elemente, Ganglienzellen wie Nervenfasern, so daß sich auch hier eine Entscheidung für das eine oder das andere histologische Element nicht treffen läßt.

Vergleichendes. — Über das Verhalten der Herzbewegung bei Wirbellosen vgl. *Carlson*¹³⁴. Beim Herzen von *Limulus* kann das Nerven- und Muskelgewebe zur experimentellen Untersuchung ohne Verletzung von einander getrennt werden. Dabei ergibt sich, daß hier der Ursprung des Herzschlages, die Leitung und die Coordination der Contractionswelle im Herzen eine Funktion des Nervengewebes und nicht des Muskels ist. — Vgl. auch die Analogien zwischen Herzbewegung und Bewegungen der Medusen (*Bethe*¹³⁵).

Ort der Reizerzeugung im Herzen.

Über den Ort im Herzen, an welchem die Erzeugung der Reize für die Herzbewegung stattfindet, hatten schon ältere Erfahrungen gelehrt. daß hierbei für die niederen Tiere dem Venensinus, für die höheren Tiere dem rechten Vorhof eine Sonderstellung zukommt. Diese Teile nämlich sind es, die am absterbenden Herzen am längsten schlagen und erst zuletzt ihre Tätigkeit einstellen (*ultimum moriens*, vgl. S. 103). Sehr anschaulich erweist die Bedeutung des Venensinus für die Herztätigkeit der *Stanniussche*¹³⁶ Versuch: Trennt man durch Ligatur (oder Schnitt) am Froschherzen den Hohlvenensinus von der Vorkammer ab (erste *Stanniussche* Ligatur), so steht das abgetrennte Herz in Diastole still. während der Sinus für sich allein fortschlägt. Der Versuch zeigt, daß der Ort der Reizerzeugung für die Herzbewegung offenbar im Venensinus gelegen ist: das vom Venensinus getrennte Herz steht still, weil ihm keine Reize mehr zufließen.

Stannius-scher Versuch.

Das durch die erste *Stanniussche* Ligatur zum Stillstand gebrachte Herz kann nach einiger Zeit von selbst oder durch die sog. zweite *Stanniussche* Ligatur an der Grenze von Vorhof und Ventrikel wieder zum Schlagen gebracht werden (die Erklärung hierfür s. weiter unten). — Nach einer anderen Erklärung sollte der Stillstand des durch die erste *Stanniussche* Ligatur abgetrennten Herzens eine Hemmungswirkung sein, indem durch die Ligatur die Hemmungsnerven des *N. vagus* gereizt werden sollten. Diese Auffassung ist sicher unzutreffend (vgl. *Engelmann*¹³⁷). Der beste Beweis dagegen wird durch die Tatsache geliefert, daß eine teilweise Durchschneidung oder Unterbindung der Vorhofswände, bei der doch auch *Vagusfasern* gereizt werden würden, keinen Stillstand des Herzens bewirkt, so lange noch eine genügend breite Muskelbrücke den Sinus mit dem

Ventrikel verbindet; erst nach Durchschneidung dieser letzten Brücke tritt der Stillstand ein (*F. B. Hofmann*¹³³). Auch an dem mit Atropin vergifteten Herzen, bei dem die Endigungen des Vagus gelähmt sind, so daß Vagusreizung keine Herzhemmung mehr bewirkt (vgl. S. 133), tritt nach der ersten *Stanniusschen* Ligatur derselbe Erfolg ein (*Löwit*¹³⁶).

Eine noch genauere Lokalisierung der reizerzeugenden Stelle im Venensinus, resp. rechten Vorhof ermöglichte die Methode der eng begrenzten Erwärmung oder Abkühlung bestimmter Herzteile. *Gaskell*¹³⁸ und *Engelmann*¹³⁹ hatten bereits gezeigt, daß eine Änderung der Frequenz der Herzschläge, d. h. also eine Änderung im Tempo der Reizerzeugung nur dann eintritt, wenn Sinus und Vorhof oder die großen Herzvenen erwärmt werden; alleinige Erwärmung des Ventrikels dagegen erhöht nicht die Frequenz, sondern nur die Stärke der Zusammenziehung, bewirkt also nur Änderungen der Contractilität, nicht der Reizerzeugung. Die Methode ist dann durch *Adam*¹⁴⁰, *Ganter* u. *Zahn*¹⁴¹, *Brandenburg* u. *Hoffmann*¹⁴² zu einer großen Vollkommenheit gebracht und auch auf das Warmblüterherz angewendet worden. Die Untersuchungen ergaben, daß beim Warmblüterherzen der wirksame Bezirk, durch dessen Erwärmung oder Abkühlung die Frequenz der Herzschläge geändert werden kann, in der Wand des rechten Vorhofs zwischen den Mündungen der beiden Hohlvenen liegt; er fällt zusammen mit dem Gebiete des *Keith-Flackschen* Sinusknotens (vgl. S. 102). An dieser Stelle entstehen in der Norm die Ursprungsreize für die Herzbewegung. Da unter besonderen Verhältnissen (s. unten) auch andere Abschnitte des spezifischen Muskelgewebes des Herzens als Reizbildungscentra fungieren können, wird der *Keith-Flacksche* Sinusknoten im Gegensatz zu diesen als primäres Reizbildungscentrum und die hier entstehenden Reize als nomotope Ursprungsreize (*Hering*¹⁴³) bezeichnet. Die Reize entstehen hier in Form von Dauerreizen (wie aus dem Fehlen der kompensatorischen Pause an diesen Stellen hervorgeht, vgl. S. 126), diese Dauerreize bewirken infolge der physiologischen Eigentümlichkeiten des Herzmuskels rhythmische Zusammenziehungen, sie werden gleichsam in Einzelreize zerlegt.

Lokalisierte
Temperatur-
wirkung auf
das Herz.

Primäres
Reizbildungs-
centrum.

Welcher Art die Dauerreize am venösen Ende des Herzens sind, ist unbekannt; vielleicht handelt es sich um eine erregende Wirkung der in der Muskulatur ablaufenden Stoffwechselvorgänge.

Außer dem *Keith-Flackschen* Sinusknoten kommt auch den andern Abschnitten des spezifischen Muskelgewebes des Herzens die Fähigkeit der automatischen Reizerzeugung zu, wenn auch in geringerem Maße; die hier entstehenden Ursprungsreize werden im Gegensatz zu den an der normalen Reizbildungsstätte entstehenden nomotopen als heterotope bezeichnet. Solche Stellen sind: der *Tawarasche* Atrioventrikularknoten (vgl. S. 102): sekundäres Reizbildungscentrum, das *Hissche* Bündel: tertiäres Reizbildungscentrum. In der Norm kommt die Automatie dieser Teile nicht zur Geltung, da ihnen fortgesetzt vom Sinusknoten rhythmische Reize in schnellerer Folge zufließen, die die Frequenz der Pulsationen bestimmen. Wenn jedoch aus irgend einem Grunde die primäre Reizbildungsstätte des Sinusknotens ausgeschaltet ist, dann kann die Automatie der untergeordneten Reizbildungsstätten wirksam und das Herz von hier aus zum Schlagen gebracht werden. Je nachdem die Reize in solchen Fällen vom *Tawaraschen* Knoten oder vom *Hisschen* Bündel ausgehen, d. h. von einer mehr im Vorhof oder mehr im Ventrikel gelegenen Stelle, können in der Schlagfolge des Vorhofs und Ventrikels charakteristische Änderungen eintreten: die Zeit zwischen Vorhof- und Kammer-

Sekundäres
und tertiäres
Reizbildungs-
centrum.

Atrio-
ventrikulärer
Rhythmus.

contraction kann verkürzt oder auch gleich Null sein: Vorhof und Kammer schlagen dann gleichzeitig (atrioventrikulärer Rhythmus), oder es kann auch die Kammercontraction der Vorhofscontraction vorausgehen. Wenn nach der ersten *Stannius*schen Ligatur das vom Sinus abgetrennte, zunächst stillstehende Herz nach einiger Zeit wieder zu schlagen anfängt, so handelt es sich hierbei um ein Tätigwerden der Automatie untergeordneter Reizbildungsstätten: *Engelmann*¹³⁷ konnte zeigen, daß in diesem Falle die Ursprungsreize von der Atrioventrikulargegend ausgehen; sie sind ebenfalls Dauerreize (Fehlen der kompensatorischen Pause, vgl. S. 126). Bei der sog. zweiten *Stannius*schen Ligatur (Ligatur an der Atrioventrikulargrenze, vgl. S. 128) wird das Auftreten der Automatie an dieser Stelle durch den mechanischen Reiz der Ligatur natürlich noch begünstigt. — Nach Verschorfung der Gegend des *Keith-Flackschen* Knotens (*Hering*¹⁴⁴) oder nach starker lokaler Abkühlung desselben (*Ganter* u. *Zahn*¹⁴⁵) geht die Reizbildung auf den *Tawaraschen* Knoten über. Nach Ausschaltung des Sinusknotens hat Erwärmung des *Tawaraschen* Knotens Steigerung der Frequenz der Herzschläge zur Folge.

*Zahn*¹⁴¹ konnte sogar durch lokalisierte Erwärmung der einzelnen Abschnitte des *Tawaraschen* Knotens charakteristische Änderungen in der zeitlichen Folge der Vorkammer- und Ventrikelschläge bewirken: bei Erwärmung des oberen Abschnittes erfolgte die Vorhofscontraction vor der Kammercontraction, bei Erwärmung des unteren Abschnittes (Gegend des *Hisschen* Bündels) war es umgekehrt, das Intervall zwischen Vorhof- und Kammercontraction war dabei annähernd normal. Wurde der mittlere Teil des Knotens erwärmt, so wurden die Intervalle kleiner oder gleich Null.

Einfluß der
Herznerven
auf die
Reizbildung.

Die verschiedenen Reizbildungsstätten des Herzens stehen unter dem Einflusse der hemmenden und fördernden Herznerven (chronotrope Wirkung, vgl. § 46). Der Vagus hemmt vor allem die Reizerzeugung in den primären Reizbildungscentren; werden diese durch Vagusreizung ausgeschaltet, so kann durch Reizung der Accelerantes die Erregbarkeit der untergeordneten Centren so gesteigert werden, daß sie nunmehr die Reizbildung übernehmen (*Rothberger* u. *Winterberg*¹⁴⁶). Der rechte Vagus steht hauptsächlich mit dem Sinusknoten, der linke mit dem *Tawaraschen* Knoten in Verbindung, doch kommen bedeutende individuelle Unterschiede vor (*Ganter* u. *Zahn*¹⁴⁵).

Flimmern.

Werden auf das Herz starke diffuse Reize angewandt (z. B. starke elektrische Ströme), so entwickelt sich an zahlreichen Punkten des Herzens Automatie: die Folge ist das ohne Rhythmus und ohne Coordination erfolgende Flimmern (*Winterberg*¹⁴⁷, *Haberlandt*¹⁴⁸).

Reizleitung
im Herzen.

Unter normalen Verhältnissen werden die in dem primären Reizbildungscentrum des Sinusknotens entstehenden Reize von hier aus durch die Vorhöfe zu dem *Tawaraschen* Knoten und weiter durch das *Hissche* Bündel zu den Ventrikeln geleitet. Der *Tawarasche* Knoten und das *Hissche* Bündel dienen also in der Norm nur der Reizleitung, nicht der Reizbildung; ihre Fähigkeit zur automatischen Reizbildung kommt nur unter besonderen Verhältnissen (Ausschaltung der Reizbildung im Sinusknoten, s. oben) zur Wirkung.

Da beim Warmblüterherzen die Ursprungsreize im rechten Vorhof entstehen, so erklärt es sich leicht, daß die Systole des rechten Vorhofes ein bis einige hundertstel Sekunden vor der des linken Vorhofes beginnt (*Schmidt-Nielsen*¹⁴⁹). Ebenso contrahieren sich die Papillarmuskeln, zu denen die beiden Schenkel des *Hisschen* Bündels zunächst gelangen (vgl. S. 102) vor der Herzbasis (*Hering*¹⁵⁰).

Daß die Leitung der Reize im Froschherzen nicht etwa durch die Scheidewandnerven erfolgt, beweist der oben bereits angeführte Versuch von *F. B. Hofmann*¹⁵¹, daß das Septum des Froschherzens herausgeschnitten werden kann, ohne daß die Aufeinanderfolge der Contractionen der einzelnen Herzabschnitte gestört wird. *F. B. Hofmann* zeigte weiterhin, daß, wenn man mit Schonung der Scheidewandnerven die Vorhofswände durchschneidet, dies wie die 1. *Stannius*sche Ligatur wirkt. Durchschneidet man die einzelnen Teile der Vorhofswand nacheinander, so steht der Ventrikel erst dann still, wenn man die letzte Verbindung zwischen ihm und dem Sinus abträgt.

Innerhalb einer jeden einzelnen Abteilung des Herzens (bei den niederen Tieren: Venenstämme, Venensinus, Atrien, Kammer, Bulbus aortae,

bei den höheren nur Vorkammer und Kammer) erfolgt die Leitung des motorischen Reizes schnell (der Zuckung eines quergestreiften Muskels vergleichbar). Das Reizleitungssystem hingegen, welches die verbindenden Brücken zwischen jenen einzelnen Abteilungen bildet, leitet langsam. Infolge hiervon zieht jede einzelne Herzabteilung sich als ein Ganzes so gut wie gleichzeitig zusammen, wogegen die Systole einer jeden stromabwärts gelegenen Herzabteilung erst nach einer merklichen (zur Überführung des Blutes aus der einen in die andere Herzabteilung genügenden) Zeit erfolgen kann. Auf diese Weise kommt die Coordination der Bewegung der einzelnen Herzabschnitte zustande.

Beim Warmblüterherzen erfolgt die Übertragung des Reizes von den Vorkammern auf die Ventrikel durch das *Hissche Bündel*: *His*¹⁵¹ beobachtete, daß nach Durchschneidung des Bündels Vorhof und Kammer in ganz verschiedenem Tempo schlagen, *Hering*¹⁵² zeigte, daß nach Durchschneidung dieses Bündels jede funktionelle Verbindung von Vorhof und Kammer aufgehoben ist; Vorhöfe und Kammern schlagen unabhängig voneinander (die Kammern seltener), beide automatisch (Fehlen der kompensatorischen Pause am Ventrikel), weder von den Vorhöfen zur Kammer noch umgekehrt geht eine spontane oder künstlich ausgelöste Erregung über (vgl. *Cohn* u. *Trendelenburg*¹⁵³, *Eppinger* u. *Rothberger*¹⁵⁴).

Hissches Bündel.

Pathologisches. — Eine Leitungsunterbrechung im *Hisschen Bündel* führt auch beim Menschen zu Dissoziation des Vorhof- und Kammerrhythmus: *Adam-Stokesche Krankheit* (vgl. *His*¹⁵⁵).

Pathologisches.

46. Die Wirkung der Herznerven auf die Herzbewegung.

Anatomisches.¹⁵⁶ — Den Plexus cardiacus bilden: — 1. Die Rami cardiaci des N. Vagus-Stammes; dazu Äste gleichen Namens aus dem Ram. externus des N. laryngeus superior, des inferior, mitunter auch der Lungenäste vom Vagus, zahlreicher rechts als links. — 2. Die (an Zahl und Stärke nicht selten wechselnden) Rami cardiaci superior, medius, inferior und imus aus den drei Halsganglien und dem ersten Brustganglion (Ggl. stellatum) des N. sympathicus [mitunter verläuft ein Zweig eine Strecke weit in der Bahn des Ram. descendens hypoglossi]. Aus dem Geflechte gehen hervor: die tiefen und die oberflächlichen Nerven (die letzteren in der Regel an der Teilung der Pulmonalis unter dem Aortenbogen ein Ganglion enthaltend). Man unterscheidet:

Die Nerven des Herzgeflechtes.

a) den Plexus coronarius dexter et sinister, der die vasomotorischen Nerven der Kranzgefäße durch den Vagusanteil, die dilatatorischen durch den Sympathicus führt (*Maass*¹⁵⁷, *Langendorff*¹⁵⁸). Nach *Dogiel* u. *Archangelsky*¹⁵⁹ verlaufen dagegen die vasomotorischen Nerven durch den Sympathicus.

*Das Kranz-
nervengeflecht.*

b) die in der Herzsubstanz und in den Furchen liegenden Nerven, welche reichlich mit Ganglienzellen versehen sind. Ein ganglienreicher Nervenring verläuft im Herzen, dem Rande des Septum atriorum entsprechend, — ein anderer in der Atrioventrikulargrenze. Wo beide sich treffen, tauschen sie Fasern aus. Die Ganglien liegen meist nahe dem Perikard. Bei Säugern liegen die beiden größeren Ganglien nahe der Einmündung der oberen Hohlvene, — bei Vögeln liegt der größte Nervenknoten an der hinteren Kreuzungsstelle des Sulcus longitudinalis und transversalis. Von diesen mit Ganglienzellen durchsetzten Ringen bohren sich nun in die Muskelwände der Vorkammern und Kammern feinere Nebenästchen ein, welche auch ihrerseits wieder kleinere Ganglienzellen tragen.

*Die eigentlichen Herz-
nerven und
die Ganglien.*

Beim Frosch¹⁶⁰ ist der Vagus der einzige Nerv, der zum Herzen tritt; doch verlaufen in seiner Bahn schon vom Anfang an auch sympathische Fasern. Die beiden Rami cardiaci (vom rechten und linken Vagus) treten in die Wand des Hohlvenensinus ein und bilden hier einen Plexus, dem zahlreiche Ganglienzellen eingelagert sind: *Remak-scher Haufen*; eine kurze Anastomose verbindet hier die beiden Nerven. Die Fortsetzung bilden der vordere (hauptsächlich Fortsetzung des rechten Vagus) und hintere (hauptsächlich Fortsetzung des linken Vagus) Scheidewandnerv, welche an der Atrioventri-

kulargrenze jeder ein zweites Ganglion tragen: das Atrioventrikularganglion oder den *Bidderschen* Haufen. Von diesen aus verlaufen Nervenzweige in den Ventrikel; im oberen Drittel enthalten sie ebenfalls noch Ganglienzellen eingelagert, die unteren zwei Drittel der Kammer, die sogenannte Herzspitze, ist frei von Ganglienzellen.

Wenn auch die Ursache der Herzbewegung unzweifelhaft im Herzen selbst gelegen ist, das Herz also automatisch schlägt, so kann doch durch die Herznerven modifizierend auf die Herzbewegung eingewirkt werden. Und zwar kann nach *Engelmann*¹⁶¹ jede der physiologischen Eigenschaften der Herzmuskulatur unabhängig von den anderen beeinflußt werden; man unterscheidet danach:

Wirkungen
der
Herznerven:

bathmotrope,

1. Änderungen der Reizbarkeit: bathmotrope Wirkungen; die Anspruchsfähigkeit des Herzens für Reize wird geändert, der Schwellenwert des wirksamen Reizes wird erhöht oder verringert.

inotrope,

2. Änderungen der Contractilität: inotrope Wirkungen; die mechanische Leistungsfähigkeit der Herzmuskulatur wird geändert, die Contractionen werden größer oder kleiner.

dromotrope,

3. Änderungen des Reizleitungsvermögens: dromotrope Wirkungen; die Leitung des Reizes durch die Muskulatur wird aufgehoben (oder verlangsamt), beziehungsweise wiederhergestellt (oder beschleunigt).

chronotrope
Wirkungen.

4. Änderungen der automatischen Reizerzeugung: chronotrope Wirkungen; die Frequenz der Herzschläge wird erhöht oder verringert durch Beeinflussung der automatischen Reizbildungsstätten (vgl. S. 129, 130).

Diese Wirkungen können sowohl im positiven Sinne (vermehrend) als auch im negativen Sinne (vermindernd) erfolgen; sie können ferner direkte und indirekte sein. So kann z. B. eine Herabsetzung der Frequenz der Ventrikelsystolen darauf beruhen, daß die automatische Reizerzeugung am venösen Ende selbst verlangsamt ist: direkte negative chronotrope Wirkung; sie kann aber auch indirekt bewirkt sein durch negativ dromotrope Einflüsse: die Zahl der automatischen Reize ist unverändert, aber infolge einer Beeinträchtigung der Reizleitung gelangt immer erst der zweite oder dritte Reiz zum Ventrikel. — Die im positiven Sinne wirkenden Nerven werden als *Augmentatoren* oder *Förderungsnerven*, die im negativen Sinne wirkenden als *Inhibitoren* oder *Hemmungsnerven* bezeichnet; die ersteren stammen vom Sympathicus, die letzteren vom Vagus. Beim Frosch enthält der Vagus sowohl alle Hemmungs- wie auch alle Förderungsnerven.

N. vagus.

Der N. vagus ist der Hemmungsnerv des Herzens (*Eduard Weber*¹⁶², *Budge*¹⁶³). Reizung desselben vermindert die Zahl der Herzschläge (negativ chronotrope Wirkung) und setzt die Kraft der Contractionen herab (negativ inotrope Wirkung).

Die chronotrope und inotrope Wirkung des Vagus sind an verschiedene Fasern desselben gebunden. Reizung der Scheidewandnerven beim Frosche hat nur inotrope Wirkung, Reizung des Vagus nach Durchschneidung der Scheidewandnerven nur chronotrope Wirkung (*F. Hofmann*¹⁶²). Nach *Cullis* u. *Tribe*¹⁶⁴ erhält der Ventrikel keine Vagusfasern, sondern nur der Vorhof; die hemmende Wirkung des Vagus auf den Ventrikel ist eine indirekte, durch den Vorhof vermittelte.

N. accelerans
cordis.

Die sympathischen Herznerven (N. accelerans cordis) bewirken bei ihrer Reizung eine Beschleunigung (positiv chronotrope Wirkung) und Verstärkung der Herzschläge (positiv inotrope Wirkung). — Reizung des Accelerans kann das schlaglose Säugetierherz zum automatischen Schlagen bringen (*Hering*¹⁶⁵).

Die Nerven des Herzens gehören dem autonomen System an (vgl. § 270); der N. accelerans stammt aus dem sympathischen System im engeren Sinne, der N. vagus aus dem parasympathischen bulbären System. Diese Zugehörigkeit kommt in der Wirkung gewisser Gifte, die spezifisch auf die autonomen Systeme wirken, sehr deutlich zum Ausdruck. Adrenalin, welches auf alle Fasern des sympathischen Systems erregend wirkt, hat am Herzen dieselbe Wirkung wie Acceleransreizung; das stillstehende Herz kann durch Adrenalininjektion wieder zum Schlagen gebracht werden (§ 192. II). Auf die parasympathischen Systeme wirkt Atropin lähmend, Muscarin erregend. Am Herzen bewirkt daher Atropin Vaguslähmung, nach Injektion von Atropin ist keine Wirkung vom Vagus aus auf das Herz zu erzielen; Atropinvergiftung führt infolge des Wegfalles der normalen Vagushemmung zu starker Pulsbeschleunigung. Muscarin bringt das Herz zum Stillstand wie Vagusreizung; durch nachträgliche Applikation von Atropin wird dieser Stillstand wieder aufgehoben (vgl. S. 106).

Die Hemmungsnerven des Herzens endigen im Herzen an Ganglienzellen (präganglionäre Fasern, vgl. § 270), nach *Marchand* u. *Meyer*¹⁶⁶ liegen diese Ganglienzellen beim Kaninchen an der Hinterwand des rechten Vorhofes unterhalb der Einmündung der oberen Hohlvene; von den Ganglienzellen aus verlaufen dann die Achsencylinderfortsätze zu dem Nervengeflecht in der Muskulatur. Die Förderungsnerven dagegen verlaufen im Herzen ohne Unterbrechung durch eingeschaltete Ganglienzellen direkt zur Muskulatur; in ihren Verlauf sind die Ganglienzellen schon außerhalb des Herzens (im Ganglion stellatum und unterstem Cervicalganglion) eingeschaltet (*Hofmann*¹⁶⁷, *Hering*¹⁶⁸).

Im intakten Körper erfolgt die Erregung der zum Herzen verlaufenden Nerven durch Vermittlung der in der Medulla oblongata gelegenen Centra auf dem Wege des Reflexes. Von sehr vielen Körperstellen aus kann reflektorisch regulierend auf die Herzbewegung eingewirkt werden (*Engelmann*¹⁶⁹). Aber auch vom Herzen selbst aus verlaufen centripetale Fasern, deren Reizung Reflexe auf das Herz hervorrufen kann (*Muskens*¹⁷⁰); vgl. Centrum der Hemmungsnerven des Herzens und Centrum der beschleunigenden Herznerven, § 280 u. 281.

Centra der
Herznerven.

*Friedenthal*¹⁷¹ konnte Tiere nach Ausrottung aller extrakardialen Herznerven am Leben erhalten. Selbst nach Monaten sind die Erscheinungen hiernach sehr gering; doch verlieren die Tiere die Fähigkeit zu erheblicher Arbeitsleistung.

47. Gegenseitige Beeinflussung zwischen Herz und Lunge.

I. Einwirkung der Lungen auf die Herztätigkeit. Die Lungen befinden sich im Thorax in einem Zustande elastischer Spannung (vgl. § 72); sie sind über ihr normales Volumen gedehnt und daher bestrebt, sich auf ein kleineres Volumen (wie sie es im eröffneten Thorax im kollabierten Zustande einnehmen) zusammenzuziehen. Sie üben daher einen elastischen Zug aus, auf die Thoraxwandung im Sinne einer Zusammenziehung, auf das zwischen den Lungen gelegene Herz im Sinne einer Erweiterung. Dieser elastische Zug der Lungen ist um so kleiner, je mehr sich die Lungen bereits zusammenziehen konnten, also am geringsten bei stärkster Expirationsstellung, um so größer, je stärker die Lungen ausgedehnt sind, also am höchsten bei stärkster Inspirationsstellung.

Elastischer
Zug
der Lungen.

Bei stärkster Expirationsstellung des Brustkorbes, bei welcher also der Rest des noch wirksamen elastischen Zuges der Lungen nur gering ist,

wird das Herz in der Diastole nur wenig erweitert, also kann auch nur wenig Blut in die Herzhöhlen einfließen; daher werden auch die Systolen klein ausfallen müssen, d. h. es entstehen kleine Pulse. Bei stärkster Inspirationsstellung wirkt der hohe elastische Zug der Lungen stark dehnend auf das Herz; es ist daher in der Diastole stark erweitert und reichlich mit Blut gefüllt. Der erhebliche Zug der Lungen beeinträchtigt aber auch die Contractionen der dünnwandigen Vorhöfe, so daß sie sich nur unvollkommen in die Kammern entleeren; bei schwacher Herzkonstitution kann sogar die Kammertätigkeit beschränkt werden, so daß es ebenfalls zur Entstehung kleiner Pulse kommt. Die Stellung des Brust-

Fig. 81.

I

II

Apparat zur Demonstration des Einflusses der respiratorischen Ausdehnung (II) und Verkleinerung (I) des Brustkorbes auf das Herz und den Blutstrom.

korbes in mittlerer Lage liefert für die Herzaktion somit die günstigsten Verhältnisse: einerseits hinreichende diastolische Ausdehnung der Herzhöhlen, andererseits unbehinderte Entleerung derselben bei der Systole.

Die normale Atmung mit ihrem regelmäßigen Wechsel zwischen Inspiration und Expiration wirkt daher unterstützend für die Kreislaufbewegung: die Inspiration befördert den venösen (und Lymph-) Zufluß zum Herzen und begünstigt eine ergiebige Diastole; die Expiration unterstützt die systolische Entleerung des Herzens.

Viel erheblicher noch ist der Einfluß, welchen der durch Muskelaktion willkürlich verstärkte oder verminderte Druck im Innern des Thorax auf die Herzbewegung ausübt.

Wird der Thorax zunächst in die tiefste Inspirationsstellung gebracht, hierauf die Glottis geschlossen und nun durch Wirkung der Expirationmuskeln der Brustraum stark verkleinert, so können die Herzhöhlen so stark zusammengepreßt werden, daß sogar die Blutbewegung in ihnen zeitweilig unterdrückt wird („*Valsalvas Versuch*“, 1740). Der elastische Zug ist in dieser Stellung sehr beschränkt und hierzu wirkt nun noch die unter hohem Drucke stehende Lungenluft pressend auf das Herz und die intrathorakalen Gefäße. Von außen kann kein Venenblut in den Brustkorb eintreten, es schwellen daher die sichtbaren Venen, das Blut der Lungen wird schnell in das linke Herz befördert und dieses entleert es schnell nach außen. Daher sind die Lungen blutarm und die Herzhöhlen leer. Also herrscht größerer Blutreichtum im großen Kreisläufe, geringerer im kleinen und im Herzen. Die Herztöne hören auf, die Pulse schwinden.

Valsalvas Versuch
preßt das Herz leer.

Wird umgekehrt in stärkster Expirationsstellung die Glottis geschlossen und nun mit aller Anstrengung der Brustkorb inspiratorisch erweitert, so wird das Herz gewaltsam dilatiert; denn außer dem elastischen Zuge der Lungen wirkt noch die stark verdünnte Lungenluft ausdehnend auf die Herzhöhlen. In das rechte Herz ergießt sich reichlich der Venenstrom; in dem Maße ferner, wie der rechte Vorhof und die Kammer den Zug nach außen noch überwinden können, werden sich die Blutgefäße der Lungen stark mit Blut füllen. Aus dem linken Herzen wird bedeutend weniger Blut ausgetrieben, so daß sogar die Pulse stocken können. Daher ein prall gefülltes, großes Herz und größerer Blutreichtum des kleinen Kreislaufes gegenüber dem großen („*Johannes Müllers Versuch*“, 1838).

Johannes Müllers Versuch
saugt das Herz übermäßig voll.

Die Verkleinerung und Vergrößerung des Herzens beim *Valsalvaschen* u. *Joh. Müllerschen Versuch* können durch das Röntgenverfahren direkt beobachtet werden (*Dietlen*¹⁰⁾.

Der Fig. 31 dargestellte Apparat zeigt schematisch den Einfluß der In- und Expirationsbewegung auf die Ausdehnung des Herzens und den Strom in den großen Blutbahnen, die zum und vom Herzen führen. Eine Glasflasche mit abgesprengtem Boden stellt den Thorax dar, an Stelle des Flaschenbodens ist *D*, eine elastische Gummimembran, angebracht, welche das Zwerchfell repräsentiert. *PP* sind die Lungen, *L* die Luftröhre, deren Eingang (Glottis) durch einen Hahn beliebig geschlossen werden kann, *H* ist das Herz, *E* die Bahn der Hohlvenen, *A* das Aortenrohr. Wird zuerst der Luftröhrenhahn geschlossen und nun wie bei *I* die Expirationsstellung mit Verkleinerung des Thoraxraumes herbeigeführt durch Aufwärtspressung von *D*, so wird die Luft in *PP* verdichtet, zugleich aber wird auch das Herz *H* komprimiert; das venöse Ventil schließt sich, das arterielle wird geöffnet und die Flüssigkeit durch *A* ausgetrieben. Das eingesetzte Manometer *M* zeigt den verstärkten Intrathorakaldruck an. — Wird gleichfalls bei geschlossenem Hahn *l* (in *II*) die Membran *d* stark abwärts gezogen, so erweitern sich die Lungen *pp*, aber auch das Herz *h*; die venöse Klappe öffnet sich, die arterielle schließt sich, es erfolgt also Einströmen der venösen Flüssigkeit von *e* zum Herzen hin.

II. Einwirkung der Herzbewegungen auf die Lungen. Da das Herz im Innern des Thorax während der Systole einen kleineren Raum einnimmt als während der Diastole, so muß bei offener Glottis, wenn es sich verkleinert, Luft in den Thorax eindringen, wenn es erschlafft, seiner Vergrößerung entsprechend, Luft durch die geöffnete Stimmritze entweichen. Einen gleichen Einfluß muß der Füllungsgrad der großen intrathorakalen Gefäßstämme haben. Die hierdurch auch bei stillstehender Atmung bewirkte Bewegung der Lungenluft wird als „kardiopneumatische Bewegung“ bezeichnet; sie kann durch geeignete Vorrichtungen demonstriert und sogar graphisch registriert werden (*Landois*). Bezüglich der Deutung der dabei gewonnenen Kurve muß auf die Originalarbeiten verwiesen werden (*Landois*¹⁷³, *Haycraft* u. *Edie*¹⁷³, *Harris*¹⁷⁴).

Kardiopneumatische Bewegung.

Literatur (§ 36—47).

1. *L. Krehl*: L. A. 17, 1891, 341. — 2. *E. Albrecht*: Der Herzmuskel und seine Bedeutung für Physiologie, Pathologie und Klinik des Herzens. Berlin 1903. — 3. Zusammenfassende Darstellung: *J. Külbs*: Das Reizleitungssystem im Herzen. Berlin 1913.

- E. Mangold*: Die Erregungsleitung im Wirbeltierherzen. Samml. anat. u. physiol. Vortr. u. Aufsätze, 25. Heft. Jena 1914. — 4. *J. Engel*: *Ziegler's Beitr. z. pathol. Anat.* 48, 1910. — 5. *A. Morison*: *Journ. of anat. u. physiol.* 46, 1912, 319. — 6. *His*: Arbeiten aus d. mediz. Klinik z. Leipzig. 1893, pag. 14. — 7. *S. Tawara*: Das Reizleitungssystem des Säugerherzens. Jena 1906. — 8. *Keith u. Flack*: *Journ. of anatom. and physiol.* 41, 1907, 172. — *Koch*: D. m. W. 1909, 429. *Verh. d. deutsch. pathol. Ges.* 13, 1909, 85. — *Ch. Thorel*: M. m. W. 1909, 2159. — 9. *J. L. A. Feuerbach*: P. A. 108, 1905, 237. — 10. *H. Dietlen*: D. A. k. M. 88, 1906, 55. E. P. 10, 1910, 598. — 11. *W. Müller*: Die Massenverhältnisse des menschlichen Herzens. Hamburg 1883. — 12. *H. E. Hering*: P. A. 82, 1900, 22. — 13. *E. Brücke*: S. W. A. 14, 1854, 345. Der Verschluss der Kranzschlagadern durch die Aortenklappen. Wien 1855. — 14. *Hyrtl*: S. W. A. 14, 1854, 373. Über die Selbststeuerung d. Herzens. Wien 1855. — 15. *O. Langendorff*: P. A. 78, 1899, 423. — 16. *Cohnheim u. v. Schultness-Rechberg*: V. A. 85, 1881, 503. — 17. *P. Porter*: J. o. P. 15, 1894, 121. P. A. 55, 1894, 366. C. P. 9, 1895, 481 u. 641. J. e. M. 1, 1896, Nr. 1. — 18. *Hirsch u. Spalteholz*: D. m. W. 1907, 790. — 19. *O. Langendorff*: P. A. 70, 1898, 281. — 20. *H. E. Hering*: C. P. 17, 1903, 1. — 21. *Kronecker*: Beitr. z. Anat. u. Physiol., C. Ludwig gewidmet. Leipzig 1875. — 22. *O. Langendorff*: P. A. 61, 1895, 291. 66, 1897, 355. — 23. *F. S. Locke u. O. Rosenheim*: C. P. 19, 1905, 737. — 24. *A. Kuliabko*: P. A. 90, 1902, 461. 97, 1903, 539. — 25. *O. Langendorff u. W. Hueck*: P. A. 96, 1903, 473. — 26. *Porter*: A. J. P. 1, 1898, 511. — 27. *E. Rohde*: Z. ph. Ch. 68, 1910, 181. — 28. *F. S. Locke*: C. P. 14, 1901, 670. — 29. *P. Neukirch u. P. Rona*: P. A. 148, 1912, 285. — 30. *F. P. Knowlton u. E. H. Starling*: C. P. 26, 1912, 169. J. o. P. 45, 1912, 146. — 31. *G. Mansfeld*: C. P. 27, 1913, 267. — 32. *R. H. Sallet*: Z. B. 47, 1906, 312. — 33. *S. Ringer*: J. o. P. 6, 1885, 362. — 34. *E. Gross*: P. A. 99, 1903, 264. — 35. *R. Boehm*: A. P. P. 75, 1914, 230. — 36. *G. F. Göthlin*: S. A. 12, 1902, 1. — 37. *K. Hedbom*: S. A. 8, 1898, 147. 9, 1899, 1. — 38. *E. Harnack*: A. P. 1904, 415. — 39. *O. Langendorff*: P. A. 93, 1903, 286. — 40. *E. Brandenburg*: P. A. 95, 1903, 625. — 41. *K. Brandenburg*: P. A. 1903, Suppl., 149 u. 498. — 42. *W. Glur*: Z. B. 52, 1909, 479. — 43. Zusammenfassende Darstellung: *Langendorff*: E. P. 2, 2, 1903, 517. — 44. *Schelske*: Über die Veränderungen der Erregbarkeit der Nerven durch die Wärme. Heidelberg 1860, 17. — 45. *Th. W. Engelmann*: P. A. 29, 1882, 425. — 46. *W. Unger*: P. A. 149, 1913, 364. — 47. *O. Langendorff*: P. A. 66, 1897, 355. — 48. *W. Winogradow*: Z. B. 60, 1913, 1. — 49. *E. Cyon*: L. B. 18, 1866, 256. — 50. *Martin*: Stud. biol. labor. John Hopkins University. 2, 1882, 213. 4, 1890, 275. *Physiol. Papers*. Baltimore 1895, 25 u. 97. — 51. *O. Langendorff*: A. P. 1884, Suppl., 33. — 52. *A. Hertizka*: P. A. 107, 1905, 557. — 53. *Ebstein*: Die Diastole des Herzens. E. P. III, 2, 1904, 123. — 54. *R. von den Velden*: Z. e. P. u. T. 3, 1906, 432. — 55. *C. Sandborg u. Worm Müller*: P. A. 22, 1880, 408. — 56. *Mai*: Z. k. M. 58, 1906, 393. — 57. *R. Tigerstedt*: S. A. 3, 1892, 145. 19, 1907, 1. E. P. 4, 1905, 481. — 58. *Loewy u. v. Schrötter*: Z. e. P. u. T. 1, 1905. — 59. *Plesch*: Hämodynamische Studien. Berlin 1909, pag. 130. — 60. *N. Zuntz, J. Markoff u. F. Müller*: C. P. 26, 1911, 87. *Zeitschr. f. Balneologie* 4, 1911, Nr. 14/15. — 61. *A. Krogh u. J. Lindhard*: S. A. 27, 1912, 100. — 62. Zusammenfassende Darstellung: *R. Tigerstedt*: Intrakardialer Druck u. Herzstoß. E. P. 1, 2, 1902, 234. — 63. *Chauveau u. Marey*: C. r. 53, 1861, 622. G. m. 1861, 647. 1863, 169. *Mém. Acad. de méd. Paris*. 26, 1863, 272. *Marey*: *Physiol. méd. de la circul. du sang*. Paris 1863. — 64. *H. Straub*: P. A. 143, 1912, 69. — 65. *H. Piper*: C. P. 26, 1912, 429 u. 976. A. P. 1912, 343. 1913, 331 u. 363. — 66. *C. Tigerstedt*: S. A. 28, 1913, 37. 29, 1913, 234. 31, 1914, 241. — 67. *Bayliss u. Starling*: J. M. 11, 1894, 426. — 68. *Porter*: J. e. M. 1, 1896, 8. — 69. *O. Frank*: Z. B. 35, 1897, 478. — 70. *Chauveau*: J. d. P. 2, 1900, 125. — 71. *L. Frédéricq*: *Arch. internat. d. Physiol.* 11, 1913, 253. — 72. *K. Hürthle*: P. A. 49, 1891, 29. — 73. *F. Goltz u. J. Gaule*: P. A. 17, 1878, 100. — 74. *Guleke*: *Diss. Dorpat* 1892. — 75. *H. Dietlen*: D. A. k. M. 88, 1906, 84. — 76. *F. Kornitzer*: S. W. A. 24, 1857, 120. — 77. *Landois*: *Graphische Untersuchungen über den Herzschlag*. Berlin 1876. — 78. *J. G. Edgren*: S. A. 1, 1889, 67. — 79. *K. Hürthle*: P. A. 49, 1891, 51. — 80. *H. Hochhaus u. H. Quincke*: D. A. k. M. 53, 1894, 414. — 81. Zusammenfassende Darstellung: *R. H. Kahn*: E. P. 14, 1914, 1. — 82. *A. D. Waller*: *Philosoph. Transactions of the Royal Society of London*. 180 B, 1889, 169. — 83. *W. Einthoven*: P. A. 60, 1895, 101. 99, 1903, 472. 122, 1908, 517. — 84. *F. Kraus u. G. F. Nicolai*: B. k. W. 1907, 765 u. 811. Das Elektrokardiogramm des gesunden u. kranken Menschen. Leipzig 1910. P. A. 155, 1913, 97. — 85. *Samojloff*: Elektrokardiogramme. Samml. anatom. u. physiol. Vortr. 2. Heft. Jena 1909. — 86. *W. Einthoven*: P. A. 149, 1913, 65. — 87. *A. Hoffmann*: Die Elektrophotographie als Untersuchungsmeth. d. Herzens. Wiesbaden 1914. — 88. *Minkowski*: D. m. W. 1906, 1248. Z. k. M. 62. — 89. *F. Rautenberg*: B. k. W. 1907, 657. D. A. k. M. 91, 1907, 251. — 90. *L. Frédéricq*: C. P. 22, 1908, 297. — 91. *Janowski*: Z. k. M. 70, 1910, 211. — 92. *G. C. Robinson u. G. Draper*: D. A. k. M. 100, 1910, 347. — 93. *A. Müller u. P. Breuer*: D. A. k. M. 104, 1912, 119. — 94. *J. Dogiel*

- u. C. Ludwig: L. B. 20, 1868, 89. — 95. L. Krehl: A. P. 1889, 253. — 96. R. Geigel: W. B. 12. I. u. 21. III. 1895; 5. VI. 1896. V. A. 141, 1895, 1. M. m. W. 1906, 817. — 97. Wintrich: Sitz.-Ber. d. phys.-med. Sozietät z. Erlangen 7, 1875, 51. — 98. J. B. Haycraft: J. o. P. 11, 1890, 486. — 99. K. Hürthle: P. A. 60, 1895, 263. — 100. W. Einthoven u. M. A. J. Geluk: P. A. 57, 1894, 617. — 101. W. Einthoven: P. A. 117, 1907, 461. — 102. R. H. Kahn: P. A. 133, 1910, 597. 140, 1911, 471. — 103. O. Weiß: Arch. f. d. ges. Psychol. 9, 1907, 463. (u. G. Joachim) P. A. 123, 1908, 341. Phonokardiogramme in Samml. anat. u. physiol. Vorträge. Jena 1909. — 104. H. Gerhartz: Z. e. P. u. T. 5, 1908, 105. P. A. 131, 1910, 509. Die Registrierung des Herzschalles. Berlin 1911. — 105. Zusammenfassende Darstellung: O. Langendorff: E. P. I, 2, 1902, 263. IV, 1905, 764. — 106. Th. W. Engelmann: P. A. 52, 1892, 357. — 107. H. P. Bowditch: L. B. 23, 1871, 652. J. o. P. 1, 1878, 104. — 108. H. Aubert: P. A. 24, 1881, 357. — 109. Th. W. Engelmann: P. A. 62, 1896, 543. — 110. Marey: C. r. 82, 1876, 408. 89, 1879, 203. Journ. d. l'anat. et de physiol. 1877, Nr. 1. Trav. d. laborat. 2, 1876, 63. — 111. Th. W. Engelmann: P. A. 59, 1895, 309. — 112. O. Langendorff: A. P. 1885, 284. P. A. 61, 1895, 317. — 113. A. Walther: P. A. 78, 1899, 597. — 114. Rouget: A. d. P. 6, 1894, 391. — 115. O. Frank: Z. B. 38, 1899, 300. — 116. B. Danilewsky: P. A. 109, 1905, 596. — 117. O. Langendorff: A. P. 1884, Suppl., 1. P. A. 57, 1894, 409. 61, 1895, 333. — 118. Merunowicz: L. B. 27, 1875, 252. — 119. M. Löwit: P. A. 23, 1880, 313. 25, 1881, 399. — 120. O. Langendorff: P. A. 61, 1895, 333. — 121. W. Trendelenburg: P. A. 82, 1900, 268. — 122. W. Trendelenburg: A. P. 1903, 271. — 123. E. Rohde: A. P. P. 54, 1906, 104. — 124. Fick: W. B. 1874, 13. Juni. — 125. Th. W. Engelmann: P. A. 11, 1875, 465. — 126. R. Marchand: P. A. 15, 1877, 511. 17, 1878, 137. — 127. E. v. Cyon: P. A. 113, 1906, 111. Die Nerven des Herzens. Übersetzt von H. L. Heusner. Berlin 1907. A. Bethe: Allgemeine Anatomie und Physiologie des Nervensystems. Leipzig 1903, 408. G. F. Nicolai: A. P. 1910, 1. H. Kronecker: C. P. 24, 1910, 388. — 128. O. Langendorff: P. A. 112, 1906, 522. — 129. Th. W. Engelmann: P. A. 56, 1894, 149. 65, 1897, 535. Das Herz und seine Tätigkeit im Lichte neuerer Forschung. Festschr. Leipzig 1904. Myogene Theorie und Innervation des Herzens. Die Deutsche Klinik. Berlin u. Wien 1903. W. H. Gaskell: The contraction of cardiac muscle. Text-book of Physiology, edited by E. A. Schäfer. 2, 1900, 169. — 130. W. His jun.: L. A. 18, 1891, 1. Arbeiten aus d. mediz. Klinik. Leipzig 1, 1893, 14. — 131. Th. W. Engelmann: P. A. 65, 1897, 120. — 132. L. Krehl u. E. Romberg: A. P. P. 30, 1892, 49. — 133. F. B. Hoffmann: P. A. 60, 1895, 139. 72, 1898, 409. 84, 1901, 130. — 134. A. J. Carlson: E. P. 8, 1909, 371. — 135. A. Bethe: A. P. 1909, 385. — 136. Stannius: Zwei Reihen physiolog. Versuche. Rostock 1851. A. A. P. 1852, 55. M. Löwit: P. A. 23, 1880, 313. — 137. Th. W. Engelmann: A. P. 1903, 505. — 138. W. H. Gaskell: Philos. Transact. Roy. Soc. 1882. 173, Part. 3, 993. — 139. Th. W. Engelmann: P. A. 65, 1897, 131. — 140. H. Adam: M. m. W. 1905, 1749. P. A. 111, 1906, 607. — 141. G. Ganter u. A. Zahn: C. P. 25, 1911, 782. P. A. 145, 1912, 335. C. P. 27, 1913, 211. A. Zahn: C. P. 26, 1912, 495. P. A. 151, 1913, 247. W. Koch: P. A. 151, 1913, 279. — 142. K. Brandenburg u. P. Hoffmann: C. P. 25, 1911, 916. — 143. H. E. Hering: C. P. 19, 1905, 129. — 144. H. E. Hering: P. A. 136, 1910, 466. — 145. G. Ganter u. A. Zahn: P. A. 154, 1913, 492. — 146. C. J. Rothberger u. H. Winterberg: P. A. 135, 1910, 559. 141, 1911, 343. 142, 1911, 461. — 147. H. Winterberg: P. A. 117, 1907, 223. — 148. L. Haberlandt: Das Herzflimmern. Samml. anat. u. physiol. Vorträge u. Aufsätze, 26. Heft. Jena 1914. — 149. S. Schmidt-Nielsen: Arch. internat. de Physiol. 4, 1907, 417. — 150. H. E. Hering: C. P. 21, 1907, 719. P. A. 126, 1909, 225. — 151. W. His jun.: Wien. med. Blätter 1894, Nr. 44. C. P. 9, 1895, 469. D. A. k. M. 64, 1899, 329. — 152. H. E. Hering: P. A. 108, 1905, 267. 111, 1906, 298. — 153. A. E. Cohn u. W. Trendelenburg: P. A. 131, 1910, 1. — 154. Eppinger u. Rothberger: Z. k. M. 70, 1910. — 155. His: Charité-Annalen. 32, 1909, 3. — 156. E. v. Cyon: Die Nerven des Herzens. Übersetzt von H. L. Heusner. Berlin 1907. J. Dogiel u. K. Archangelsky: P. A. 113, 1906, 1. J. Dogiel: P. A. 142, 1911, 109. 155, 1914, 351. — 157. P. Maass: P. A. 74, 1899, 281. — 158. Langendorff: C. P. 21, 1907, 551. — 159. J. Dogiel u. K. Archangelsky: P. A. 116, 1907, 482. — 160. F. B. Hoffmann: A. A. 1902, 54. — 161. Th. W. Engelmann: P. A. 62, 1896, 555. A. P. 1900, 315. — 162. Ed. Weber: A. A. P. 1846, 483. Wagners Handwörterbuch der Physiologie. 3, 2, 1846, 42. — 163. Budge: A. A. P. 1846, 295. A. p. H. 5, 1846, 580. — 164. W. Cullis u. E. M. Tribe: J. o. P. 46, 1913, 141. — 165. H. E. Hering: P. A. 115, 1906, 354. 141, 1911, 497. — 166. F. Marchand u. A. W. Meyer: P. A. 145, 1912, 401. — 167. Hoffmann: Schmidts Jahrbücher der gesamten Medizin. 281, 1904, 113. — 168. H. E. Hering: P. A. 99, 1903, 245 u. 253. — 169. Th. W. Engelmann: A. P. 1900, 315. — 170. L. J. J. Muskens: P. A. 66, 1897, 328. — 171. H. Friedenthal: A. P. 1902, 135. — 172. Landois: Tageblatt d. Naturforscher-Versammlung. Hamburg 1876. — 173. J. B. Haycraft u. R. Edie: J. o. P. 12, 1891, 426. — 174. D. F. Harris: J. o. P. 32, 1905, 495.

Die Kreislaufsbewegung.

48. Physikalische Vorbemerkungen über die Strombewegung einer Flüssigkeit in einem Röhrensystem.

*Torricellis
Gesetz über
die Ausfluß-
bewegung.*

Strömung einer Flüssigkeit in einem starren, überall gleichweiten Rohre. Wenn eine Flüssigkeit aus einer Öffnung am Boden eines mit der Flüssigkeit gefüllten Gefäßes (Fig. 32) ausfließt, so gilt für die Ausflußgeschwindigkeit der *Torricellis* Satz (1643): Die Ausflußgeschwindigkeit ist gleich der Geschwindigkeit, welche ein frei fallender Körper erlangen würde, wenn er vom Spiegel der Flüssigkeit bis zu der Tiefe der Ausflußöffnung (von der Treibkrafthöhe h) herniederfiel.

Also: $v = \sqrt{2gh}$ [worin $g = 9,8 \text{ m}$].

Die Ausflußgeschwindigkeiten verhalten sich also wie die Quadratwurzeln der Treibkrafthöhen. Wenn eine Flüssigkeit mit einer bestimmten Geschwindigkeit strömt, so läßt sich also die Kraft, welche das Strömen verursacht, ausdrücken durch die Höhe h einer Flüssigkeitssäule in einem Behälter, die „Treibkrafthöhe“, $h = \frac{v^2}{2g}$.

Das *Torricellis* Gesetz hat aber nur Gültigkeit, wenn man von jeglichen Widerständen, welche sich dem Ausfließen entgegenstellen, abieht. Solche Widerstände sind aber bereits in dem Falle vorhanden, wenn eine Flüssigkeit aus einer Öffnung am Boden eines Behälters ausfließt. Strömt die Flüssigkeit nun durch ein am Boden des Behälters angebrachtes starres, überall gleichweites Rohr aus (welches sie ganz anfüllt), so werden dadurch der Bewegung noch größere Widerstände entgegengesetzt. Die Ausflußgeschwindigkeit ist unter diesen Umständen kleiner, als der Treibkrafthöhe nach dem *Torricellis*chen Gesetz entsprechen würde: es wird nämlich ein Teil der Treibkrafthöhe, die „Widerstandshöhe“ D , jetzt zur Überwindung der Widerstände verbraucht und dabei in Wärme umgesetzt, und nur der Rest der Treibkrafthöhe, die „Geschwindigkeitshöhe“ F , kann der Flüssigkeit Geschwindigkeit erteilen. Es ist also $h = F + D$.

Geschwindigkeit.

1. Die Geschwindigkeit des Stromes v wird bestimmt a) aus dem Lumen l der Röhre und — b) aus der Flüssigkeitsmenge q , welche in der Zeiteinheit durch die Röhre hindurchfließt. Es ist dann $v = q : l$.

Aus der Geschwindigkeit ergibt sich dann nach der oben angegebenen Formel die Geschwindigkeitshöhe F ; es ist $F = \frac{v^2}{2g}$.

Widerstände.

2. Die Widerstände geben sich zu erkennen durch den Druck, welchen eine strömende Flüssigkeit auf die Wand des Rohres ausübt. Dieser kann direkt durch eingesetzte Manometerröhren gemessen werden; er ist natürlich gleich der „Widerstandshöhe“ D .

Die an einer bestimmten Stelle der Röhre wirkende Treibkraft ist also gleich der aus der Geschwindigkeit zu berechnenden Geschwindigkeitshöhe F + der als Druck direkt zu messenden Widerstandshöhe $h = F + D = \frac{v^2}{2g} + D$.

*Experimentelle
Prüfung.*

Zur Demonstration dieser Verhältnisse dient das zylindrische Druckgefäß A (Fig. 33), innerhalb dessen Wasser durch eine passende Vorrichtung stets bis zum gleichen Niveau n erhalten wird. Das von dem Boden desselben abgehende gleichweite, starre Rohr a trägt als Druckmesser eine Anzahl senkrecht eingesetzter Röhren (1, 2, 3) (Piézometer); am Ende b besitzt das Rohr eine nach oben gerichtete Öffnung. Aus der Öffnung am Ende des Rohres springt das Wasser bis zu einer konstanten Höhe em por, diese ist gleich der Geschwindigkeitshöhe F . Die Geschwindigkeit ist an allen Stellen des Rohres gleich groß, durch den gleichen Querschnitt fließt in einer Sekunde immer die gleiche Menge Flüssigkeit. Denn würde durch den Querschnitt des Rohres an einer Stelle mehr Flüssigkeit hindurchfließen als an einer anderen, so müßte sich die Flüssigkeit zwischen den beiden Stellen ansammeln, was nicht möglich ist. Es ist mithin v (und folglich auch F) an allen Stellen des Rohres gleich. — Der Druck (oder die Widerstandshöhe D) nimmt dagegen, wie die Beobachtung der Manometer zeigt, vom Anfang bis zum Ende des Rohres konstant ab, an der Ausflußöffnung ist er $= 0$. Die Summe der Widerstände ist nämlich der Länge der Röhre direkt proportional, dieselbe nimmt daher um so mehr ab, je mehr man sich dem Ende der Röhre nähert, an

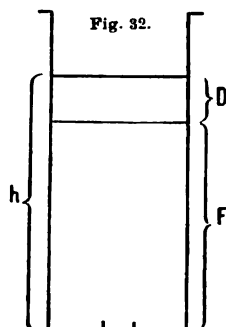


Fig. 32.
Druckgefäß, mit Wasser angefüllt; h die Höhe der Flüssigkeitssäule; — F Geschwindigkeitshöhe; — D Widerstandshöhe.

der Öffnung ist sie $= 0$. Da nun die Widerstandshöhe diejenige Kraft darstellt, welche zur Überwindung der Widerstände nötig ist, so muß sie (und ebenso der Druck) ebenfalls nach der Öffnung der Röhre zu konstant abnehmen. Der an einer bestimmten Stelle der Röhre gemessene Druck ist somit das Maß für die Summe der Widerstände, welche der Strom der Flüssigkeit auf seinem Wege von der untersuchten Stelle bis zur freien Ausflußöffnung noch zu überwinden hat.

Die Treibkraft nimmt daher im Verlauf der Röhre konstant ab, da der eine Teil derselben, die Widerstandshöhe, durch die Widerstände allmählich aufgebraucht (d. h. in Wärme umgesetzt) wird; am Ende der Röhre bleibt von ihr nur noch die Geschwindigkeitshöhe übrig, welche die Ausströmungsgeschwindigkeit bewirkt.

Die Widerstände. Die Widerstände, welche sich einer strömenden Flüssigkeit entgegenstellen, hängen ab: — 1. Von der Kohäsion der Flüssigkeitsteilchen untereinander oder der Viscosität der Flüssigkeit (*Härthle*¹, *Hirsch* u. *Beck*², *Trommsdorff*³, *du Bois-Reymond*, *Brodie* u. *Müller*⁴, *Münzer* u. *Bloch*⁵, *W. Müller*⁶, *Determann*⁷). Während der Strömung befindet sich die äußerste, wandständige Schicht, welche die Röhre benetzt, in völliger Ruhe. Alle übrigen Flüssigkeitsschichten, welche man sich von der Wand aus als konzentrisch ineinander geschobene Zylinderschichten vorstellen kann, sind gegen die Achse der Röhre hin in fortschreitend größerer Bewegung, der Achsenfaden selbst endlich stellt den am schnellsten sich bewegenden Teil der Flüssigkeit dar. Bei diesem Verschieben der zylindrischen Flüssigkeitsschichten an ihren Begrenzungsflächen müssen natürlich die

Kohäsion der
Flüssigkeitsteilchen.

Fig. 33.

aneinanderliegenden Flüssigkeitsteilchen voneinander gerissen werden, wofür ein Teil der Treibkraft verbraucht werden muß. Die Größe der Widerstände hängt wesentlich ab von der Größe der Kohäsionskraft der Flüssigkeitsteilchen untereinander; je inniger die Flüssigkeitsteilchen aneinander haften, um so größer werden die Widerstände sein und umgekehrt. So ist es leicht verständlich, daß die Widerstände, welche das klebrige Blut in seiner Strömung erkennen läßt, größer sein müssen als etwa bei Wasser oder Äther. Es bedarf des 4¹/₂-fachen Druckes, um die gleiche Menge Blut statt Wasser durch eine Röhre zu

Ein Druckgefäß A mit dem Ausflußrohr a b und eingesetzten Druckmessern D₁ D₂ D₃.

treiben. Erwärmung vermindert die Kohäsion der Teilchen und daher auch die Strömungswiderstände. Offenbar muß ferner je schneller die Strombewegung vor sich geht, das heißt je mehr Flüssigkeitsteilchen in einer Zeiteinheit auseinandergerissen werden, desto größer auch die Summe der Widerstände werden. Da die wandständige, die Röhrenfläche benetzende Flüssigkeit sich während der Strömung in absoluter Ruhe befindet, so folgt hieraus, daß das Material der Röhrenwandung keinen Einfluß auf die Widerstände hat.

2. Von der Weite des Rohres. Bei gleicher Stromgeschwindigkeit ist die Größe der Widerstände abhängig von der Größe des Durchmessers des Rohres; je kleiner der Durchmesser ist, desto größer sind die Widerstände. Die Widerstände nehmen jedoch in engeren Röhren schneller zu, als die Durchmesser der Röhre abnehmen.]

Weite des
Rohres.

Strömung einer Flüssigkeit in einem starren, ungleich weiten Rohre. In Röhren, welche in ihrem Verlaufe eine ungleiche Weite besitzen, ist die Geschwindigkeit des Stromes verschieden; sie ist innerhalb der weiten Stellen natürlich kleiner, innerhalb der engen größer. Im allgemeinen ist die Stromgeschwindigkeit innerhalb ungleich weiter Röhren umgekehrt proportional dem Durchschnitte des betreffenden Röhrenabschnittes.

Während in überall gleichweiten Röhren die Treibkraft der strömenden Flüssigkeit von Strecke zu Strecke gleichmäßig abnimmt, nimmt dieselbe innerhalb ungleich weiter Röhren nicht gleichmäßig ab. Denn da die Widerstände in engen Röhren größer sind als in weiten, so muß natürlich innerhalb der engen Stellen die Treibkraft stärker abnehmen als innerhalb der weiten.

Krümmungen und Schlingelungen der Gefäße bringen weiterhin neue Widerstände mit sich: infolge der Zentrifugalkraft pressen sich nämlich die Flüssigkeitsteilchen stärker an der konvexen Seite des Bogens und finden hier somit größeren Widerstand bei ihrer Strombewegung als an der konkaven Seite.

Einfluß der
Krümmungen,

der
Teilungen

Teilungen der Röhre in zwei oder mehrere Äste vermehren ebenfalls die Widerstände. Teilt sich ein Strom in zwei kleinere Ströme, so müssen gewisse Flüssigkeitsteilchen verlangsamt, andere stärker beschleunigt werden, wie aus der ungleichen Geschwindigkeit der Flüssigkeitsschichten hervorgeht. Viele Teilchen, die im Hauptstrome als Achsentheilchen die größte Geschwindigkeit hatten, werden, in den Nebenströmen mehr in den Seitenschichten liegend, nun langsamer fortbewegt, und umgekehrt werden viele Seitenschichten im Hauptstrom in den Nebenströmen zu mehr zentralen mit größerer Geschwindigkeit. Durch die hierbei auftretenden Widerstände geht natürlich etwas von der Treibkraft verloren. Auch das Auseinanderreißen der Flüssigkeitsteilchen bei Teilung des Stromes wirkt ähnlich. Treten umgekehrt zwei Röhren zu einer zusammen, so werden neue Widerstände, den angeführten entgegengesetzt wirkend, die Treibkraft schwächen müssen.

und des
Wieder-
zusammen-
strömens.

Gesetze über
die Capillar-
strömung.

Strömung durch Capillarröhrchen. Die Strombewegung der Flüssigkeiten durch Haarröhrchen ist infolge der in den Haargefäßen herrschenden Capillaritätskraft besonderen Gesetzen unterworfen, deren Kenntnis wir *Poiseuille*⁸ verdanken. Danach ist die Menge Flüssigkeit, die durch eine gerade Capillarröhre fließt, direkt proportional dem Druck, der Zeit und der vierten Potenz des Radius der Röhre, umgekehrt proportional der Länge der Röhre und der Viskosität der Flüssigkeit. Über die Gültigkeit dieses Gesetzes für die Verhältnisse des tierischen Körpers vgl. *du Bois-Reymond*, *Brodie* u. *Müller*⁴, *Hürthle*¹, *Rothmann*¹.

Einfache
Strom-
bewegung in
elastischen
Röhren.

Wellen-
bewegung in
elastischen
Röhren.

Strömung und Wellenbewegung in elastischen Röhren. 1. Läßt man durch eine elastische Röhre einen ununterbrochenen, gleichmäßigen Flüssigkeitsstrom hindurchlaufen, so ist diese Strombewegung ganz denselben Gesetzen unterworfen, wie innerhalb starrer Röhren. Nimmt die Treibkraft zu oder nimmt dieselbe ab, so werden die elastischen Röhren entweder weiter oder enger, und sie verhalten sich nun dem Flüssigkeitsstrome gegenüber einfach wie weitere oder engere starre Röhren.

2. Wird jedoch in eine elastische, ganz von Flüssigkeit erfüllte Röhre stoßweise neue Flüssigkeit hineingeworfen, so wird das Rohr am Anfangsteile, der Menge der eingeworfenen Flüssigkeit entsprechend, plötzlich ausgedehnt. Der Stoß erteilt den Flüssigkeitsteilchen eine oszillatorische Bewegung, welche sich mit großer Schnelligkeit allen Wasserteilchen vom Anfang bis zum Ende der Röhre mitteilt: es entsteht eine positive Welle, welche sich durch das Rohr schnell fortpflanzt. Denken wir uns das elastische Rohr an seinem peripheren Ende geschlossen, so wird die positive Welle von der Verschlussstelle zurückprallen, sie wird positiv rückläufig und kann sogar wiederholt ihren Weg hin und her nehmen, bis dieselbe, allmählich kleiner werdend, erlischt. In einem solchen geschlossenen Schlauche bewirkt also das plötzliche, stoßweise Einpressen einer Flüssigkeitsmenge nur Wellenbewegung, d. h. also nur eine schwingende Bewegung oder die Bewegung einer Form.

3. Werden jedoch in einer ganz mit Flüssigkeit gefüllten, elastischen Röhre, in welcher sich dieselbe bereits in kontinuierlicher, strömender Bewegung befindet, durch stoßweises Einpumpen neue Flüssigkeitsmassen in den Anfangsteil der Röhre gebracht, so kombiniert sich hier die Strombewegung mit der Wellenbewegung. Hier ist auf das strengste zu unterscheiden die Strombewegung der Flüssigkeit, d. h. die Massenverschiebung der Flüssigkeit durch die Röhre, von der Wellenbewegung, der oszillatorischen Bewegung, der Bewegung der Formveränderung an der Flüssigkeitssäule. Die erste ist eine translatorische, die letztere eine oszillatorische Bewegung. Die Strombewegung erfolgt in elastischen Röhren langsamer, die Wellenbewegung mit großer Schnelligkeit.

Inter-
mittierendes
Eintreiben in
starre und
elastische
Röhren.

Es ist von großer Wichtigkeit, die Bewegungen der Flüssigkeiten in starren Röhren denen in elastischen gegenüberzustellen. Wird ein gewisses Quantum von Flüssigkeit in ein starres Rohr unter einem gewissen Drucke hineingetrieben, so fließt aus dem Ende der Röhre ein gleichgroßes Quantum Flüssigkeit sofort ab. Anders verhält sich das elastische Rohr. Unmittelbar nach dem Eintreiben des bestimmten Quantums fließt anfangs nur relativ wenig ab und es folgt der Ausfluß des Restes erst, nachdem die eintreibende Kraft bereits zur Ruhe gekommen ist. Treibt man periodisch gleichgroße Flüssigkeitsmengen in ein starres Rohr ein, so tritt mit jedem Stoße die entsprechende Menge wiederum aus, das Ausfließen dauert gerade so lange wie der Stoß, und die Pause zwischen zwei Ausflüssen ist stets gleich der Pause zwischen zwei Stößen. Bei elastischen Röhren ist das Verhältnis ein anderes. Da nach dem Stoße das Ausfließen der Flüssigkeit noch eine Zeitlang anhält, so werden wir an elastischen Röhren dann einen kontinuierlichen Ausflußstrom erzeugen können, wenn wir die Zeit zwischen zwei Eintreibungen der Flüssigkeitsmengen etwas kürzer nehmen, als die Dauer des Ausströmens nach vollendetem Stoße beträgt. So erzeugt also ein periodisches Eintreiben von Flüssigkeiten in starre Röhren ein isochrones, scharf abgesetztes Ausfließen, und das Ausströmen kann erst dann dauernd werden, wenn auch das Einströmen dauernd ist. Bei den elastischen Röhren hingegen erzeugt unter den besprochenen Verhältnissen ein intermittierendes Einströmen ein kontinuierliches Ausfließen mit systolischer Verstärkung.

Die Angabe von *Hamel*⁹, daß elastische Röhren mehr Flüssigkeit hindurchtreten lassen, wenn sie rhythmisch-pulsatorisch gespeist werden, als wenn unter konstantem Drucke die Flüssigkeit ununterbrochen einströmt, konnte bei der Nachprüfung von *Gerlach*¹⁰ und *Schaefer*¹¹ nicht bestätigt werden, die unter konstantem und rhythmischem Druck durch die Gefäße getriebenen Flüssigkeitsmengen waren gleich, wenn in beiden Fällen die Mittel-drucke gleich waren. *Schaefer* fand allerdings eine Überlegenheit des rhythmischen Drucks bei Anwendung gefäßerregender Mittel.

49. Bau und Eigenschaften der Blutgefäße.

Die großen Gefäße dienen im Körper lediglich als Leitungskanäle der Blutmasse, während an den dünnwandigen Capillargefäßen der Austausch der Substanzen aus dem Blute zu den Geweben hin und umgekehrt sich vollzieht.

I. Die Arterien — zeichnen sich den Venen gegenüber aus: durch stärkere Wandung infolge einer reichlichen Entwicklung muskulöser und elastischer Elemente, sowie durch eine stark entwickelte Tunica media bei relativ dünner T. adventitia. Die Wand der Arterien besteht aus drei Häuten (Fig. 34).

Bau der Arterien.

1. Die Tunica intima — trägt auf der Innenfläche ein kernhaltiges Endothel (*a*) unregelmäßiger länglicher, platter, nicht geschichteter Zellen. Außen vom Endothel liegt eine streifige Binde substanz, welche zahlreiche spindel- oder sternförmige Zellen, elastische Fasern, zuweilen auch längsverlaufende glatte Muskelfasern enthält. Nach außen davon liegt die *Elastica interna* (*b*), welche bei den feinsten Arterien eine strukturlose oder faserige elastische Haut ist, bei den mittelstarken als gefensterte Haut auftritt, bei den stärksten sogar in 2—3facher Lage faseriger oder gefensterter, elastischer, mit Bindegewebe vereinigter Häute erscheint.

Die Intima

2. Die Tunica media — enthält als am meisten charakteristischen Bestandteil glatte Muskelfasern (*c*). Sie erscheint an den kleinsten Arterien aus querliegenden,

Die Media.

Fig. 34.

zerstreuten, glatten Muskelfasern gebildet. Ein feinkörniges, mit wenigen, feinen, elastischen Fasern durchzogenes Gewebe dient als Verbindungsmasse. Von den allerkleinsten zu den kleinen Arterien fortschreitend, wird die Zahl der glatten Muskeln so vermehrt, daß sie in Gestalt einer stark muskulösen Ringfaser-schicht auftreten, in welcher die Binde substanz fast völlig zurücktritt. Die *Elastica externa* bildet den Abschluß der Media gegen die Adventitia hin. — In den großen Arterien nimmt die Binde substanz sehr erheblich überhand: es erscheinen zwischen feinfaserigen Lagen zahlreiche (bis 50) konzentrisch geschichtete, dicke, elastische, gefaserte oder gefensterter, vorwiegend quergelagerte Häute. Dazwischen liegen nur vereinzelt hier und da wie versprengt der Quere nach, seltener schief- oder längsgerichtete glatte Muskelzellen.

3. Die Tunica adventitia — ist an den feinsten Arterien eine mit spärlichen Protoplasmazellen besetzte, strukturlose Haut; an den etwas dickeren erscheint dann eine Lage feinfaserigen elastischen Gewebes mit Zügen fibrillären Bindegewebes untermischt (*d*). An den mittelstarken und dicksten Arterien besteht die Hauptmasse aus schräg verlaufenden und vielfach sich durchkreuzenden Bündeln fibrillären Bindegewebes mit Bindegewebszellen, nicht selten auch mit Fettzellen vermischt. Dazwischen liegen, namentlich reichlich gegen die Media hin, faserige oder gefensterter elastische Lamellen; außerdem finden sich zuweilen längsverlaufende, in vereinzelt Bündeln angeordnete, glatte Muskelfasern.

Die Adventitia.

Kleines Arterienästchen zur Demonstration der einzelnen Schichten der Röhrenwandung. *a* das Endothel, — *b* die elastische Innenhaut, — *c* die muskulöse Ringfaserschicht — *d* die bindegewebige Adventitia.

II. Die Capillaren, — die sich vielfältig unter Wahrung ihres Durchmessers teilen und im weiteren Verlaufe wieder zusammentreten, haben sehr verschiedene Durchmesser

Bau der Capillaren.

von 5–6 μ (Retina, Muskeln) bis zu 10–20 μ (Knochenmark, Leber, Chorioidea) und im Mittel eine Länge von 0,5 mm. Die Röhren sind aus einem einschichtigen, kernhaltigen Endothellager zusammengefügt, dessen protoplasmatische Zellen in den schmalen mehr spindelförmig, in den breiteren mehr polygonal geformt sind. Die Grenzen der Zellen sind nur durch Injektion mit Höllesteinlösung als schwarze Linien erkennbar. Die geschwärzte Kittsubstanz zeigt an einzelnen Stellen größere, schwarze Schaltflecken. Ob diese als wirkliche Lücken (Stomata) zu betrachten sind, durch welche eventuell weiße Blutkörperchen auswandern können (vgl. § 65), oder nur als reichlichere Anhäufung der geschwärzten Kittsubstanz, ist unentschieden.

Bau der
Venen.

III. Die Venen — zeichnen sich den Arterien gegenüber dadurch aus, daß ihr Lumen weiter als das der entsprechenden Schlagadern, ihre Wand dünner wegen der viel geringeren Entwicklung der elastischen und muskulösen Elemente (unter den letzteren werden viel häufiger längsverlaufende angetroffen) und entschieden dehnbarer ist. Die Adventitia ist meist die relativ dickste Membran.

Intima der
Venen.

1. Die Intima — besitzt kürzere, aber breitere Endothelzellen; darunter findet sich bei den kleinsten eine strukturlose, bei den etwas dickeren eine vorwiegend längsgefaserte elastische Lage (stets dünner als an den Arterien). An den großen Venen kann sie den Charakter einer gefensterten Haut annehmen, die sogar an einzelnen Stellen der Cruralis und Iliaca sich verdoppelt. Eine starke Bindesubstanz mit Spindelzellen dient zur Vereinigung. Manche Venen führen zerstreute, längsverlaufende, glatte Muskelfasern in der Intima.

Media der
Venen.

2. Die Media — ist an den größeren Venen aus abwechselnden Lagen elastischer und muskulöser Elemente mittelst ziemlich reichlichen fibrillären Bindegewebes zusammengefügt. Doch ist die Media stets dünner als an den korrespondierenden Arterien. Völlig muskellos sind folgende Venen: die der Knochen, Muskeln, des Zentralnervensystems und seiner Hülle, der Retina, die Cava superior mit den großen einmündenden Stämmen, der obere Teil der Cava inferior. In den feinsten Venen ist die Media nur durch feinfaseriges Bindegewebe gebildet, dem sich mehr zentralwärts versprengte, längs- und querliegende glatte Muskelzellen zugesellen.

Adventitia
der Venen.

3. Die Adventitia — der Venen ist durchgehends dicker als an den entsprechenden Arterien: sie enthält stets reichlicheres, meist längsgefasertes Bindegewebe, dagegen geringere grobmaschige Netze elastischer Elemente. An gewissen Venen kommen jedoch auch noch längsverlaufende glatte Muskelfasern hinzu: Vena renalis, portarum, cava inferior im Leberbereich, Venen der unteren Extremität.

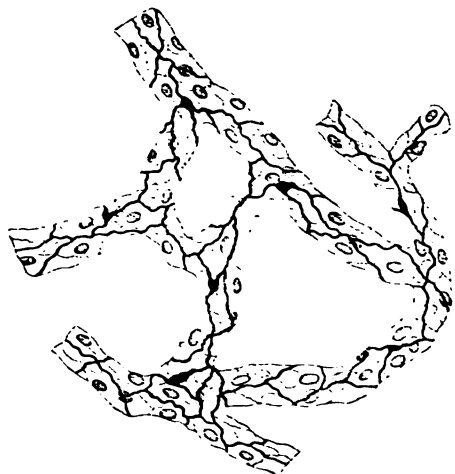
Venen-
klappen.

Die Klappen bestehen aus feinfibrillärem Bindegewebe mit eingelagerten Sternzellen: die konvexe Klappenfläche überzieht ein Netz elastischer Fasern, beide Flächen das Endothel. Die Klappen enthalten viele Muskelfasern.

Con-
tractilität
der Gefäße.

Die wichtigste Eigenschaft der Blutgefäße ist ihre Contractilität, die Fähigkeit, sich zu verengern und zu erweitern. Bei den Arterien (und Venen?) wird diese Contractilität bewirkt durch die in der Wand gelegenen glatten Muskelfasern, welche dem Einflusse gefäßverengernder (Vasomotoren) und gefäßweiternder Nerven (Vasodilatoren) unterstehen (vgl. Centrum der Vasomotoren und Vasodilatoren § 282 und 283). Da die Vasomotoren von ihrem Centrum im Centralnervensystem tonisch innerviert sind, so besteht andauernd ein mittlerer Tonus der Gefäßmuskulatur; bei Erhöhung desselben tritt Verengung, bei Herabsetzung Erweiterung der Gefäße ein.

Fig. 35.



Capillargefäße, die Zellgrenzen (Kittsubstanz zwischen den Endothelien) durch Silbernitrat geschwärzt, die Kerne der Endothelien durch Färbung hervortretend.

Nach *Fuchs*¹² zeigen die Venen keine Erscheinung einer tonischen Erregung ihrer Wandmuskeln; auf elektrische Reizung der Nerven zeigen nur die Arterien, nicht die Venen eine aktive Verengung.

Läßt man die Gefäße ausgeschnittener lebensfrischer Organe durchströmen von Blut, welchem gewisse Stoffe beigemengt sind, so wirken: erweiternd Amylnitrit, Chloralhydrat, Morphin, Chinin, Atropin (Harnstoff und Kochsalz auf die Nierengefäße), — verengernd Adrenalin, Digitalin, Veratrin.

Auch den Capillaren kommt Contractilität zu, und zwar handelt es sich nach den Untersuchungen von *Steinach* u. *Kahn*¹³ dabei nicht, wie man früher angenommen hatte, nur um eine Verengung des Lumens infolge einer vergrößerten Turgescenz der Zellen der Capillarwand, sondern um echte Contractilität. Diese hat ihren Sitz in verästigten Zellen, deren Körper parallel zur Längsachse des Gefäßes stehen, deren feine Ausläufer aber senkrecht davon ausstrahlen und die Gefäße faßreifenartig umklammern. *Steinach* u. *Kahn*¹³ konnten sowohl bei direkter elektrischer Reizung, als auch bei Reizung des Sympathicus die Capillaren in der Nickhaut des Frosches zur Contraction bringen.

der
Capillaren.

Die Elastizität der Gefäße ist gering, d. h. sie setzen den dehnenden Kräften wie Druck oder Zug einen nur geringen Widerstand entgegen, aber sie ist zugleich vollkommen, d. h. sie kehren nach Aufhören der dehnenden Kräfte in ihre frühere Form wieder zurück (*Fuchs*¹², *Triepel*¹⁴).

Elastizität.

Pathologisches. Die Arteriosklerose bedingt starke Veränderungen der Dehnbarkeit, Elastizität und Contractilität der Gefäßwand.

Eine große Kohäsionskraft — ist den Gefäßwandungen eigen, vermöge deren sie selbst bei erheblicher Spannung im Innern der Zerreißung Widerstand zu leisten vermögen. Der Zerreißungswiderstand der Venen ist relativ noch größer als der gleichdicker Arterienwände. Nach *Gréhant* u. *Quinquaud*¹⁵ halten die normale Arteria carotis oder iliaca des Menschen einen Druck von 7—8 Atmosphären aus.

Kohäsion.

50. Die Bewegung des Blutes im Gefäßsystem.

Das System der Blutgefäße ist nicht allein vollkommen mit Blut angefüllt, sondern es ist überfüllt. Das Volumen der gesamten Blutmasse ist nämlich größer als der Hohlraum des Gefäßsystems in leerem Zustande. Daraus folgt, daß die Blutmasse auf die Gefäßwandungen überall einen Druck ausüben muß, welcher eine entsprechende Dehnung der elastischen und contractilen Gefäßwände bedingt. Dies gilt jedoch nur während des Lebens; nach dem Tode erfolgt eine Erschlaffung der Muskeln der Gefäße und ein Übertritt von Blutplasma in die Gewebe, so daß nun die Gefäße teilweise sogar leer angetroffen werden.

Das Gefäßsystem ist etwas überfüllt.

Denkt man sich die Blutmasse im ganzen Gefäßgebiet gleichmäßig verteilt unter überall gleich hohem Drucke, so würde sie sich in ruhender Gleichgewichtslage befinden und in dieser verharren (wie kurz nach dem Tode). Würde jedoch an einer Stelle des Röhrengebietes der Druck, unter welchem das Blut steht, erhöht, so würde es von der Stelle des höheren Druckes dorthin ausweichen, wo der geringere Druck herrscht: es würde eine strömende Bewegung der Blutflüssigkeit entstehen. Eine derartige Druckdifferenz unterhält während des Lebens dauernd das Herz, indem es mit jeder Systole der Kammern eine gewisse Menge Blut in die Wurzeln der großen Arterien wirft, die unmittelbar zuvor den Enden

Druckdifferenz im Gefäßsystem.

der Venenstämme durch die Diastole entzogen worden ist. Durch das Hineinpressen des Blutes in die großen Gefäße wird hier der Druck des Blutes erhöht, durch die Entnahme des Blutes aus den Venenenden hier der Druck herabgesetzt. So besteht während des Lebens dauernd ein Druckgefälle von der Wurzel der großen Arterien, wo der Druck am höchsten ist (in der Aorta 150 mm Hg), durch das System der Arterien und Capillaren hindurch bis zu den Enden der großen Venen, wo der Druck gleich Null oder sogar negativ ist.

Es ist mehrfach die Möglichkeit erörtert worden, daß außer der durch die Herztätigkeit gelieferten Triebkraft auch aktive Bewegungen der muskulösen Wand der Gefäße bei der Strombewegung des Blutes eine Rolle spielen könnten (*Grützner*¹⁶, *Hürthle*¹⁷, *Hasebrock*¹⁸). Mit dem Saitengalvanometer kann man ebenso wie von dem Herzen ein Elektrokardiogramm von den Arterien pulsatorische Ausschläge, ein Elektroangiogramm, erhalten, eine Tatsache, die für die Annahme einer aktiven Beteiligung der Gefäße zu sprechen scheint.

*Strom-
bewegung des
Blutes.*

*Geschwindig-
keit der
Strombewe-
gung.*

*Bedeutung
der Ela-
stizität der
Gefäßwand.*

*Puls-
bewegung.
Druckpuls.*

Strompuls.

Die Folge der Druckdifferenz am arteriellen und venösen Ende des Gefäßsystems ist die Strombewegung des Blutes (die Verschiebung der Blutmasse); sie muß ununterbrochen so lange andauern wie die Druckdifferenz besteht, also so lange wie das Herz schlägt. Würde bei einem lebenden Tier das Herz aus dem Gefäßsystem ausgeschaltet (infolge plötzlichen Stillstandes oder durch Ligatur der großen Arterien und Venen), so würde das Blut mit allmählich abnehmender Geschwindigkeit vom arteriellen Ende des Gefäßsystems nach dem venösen strömen, bis die Druckdifferenz sich ausgeglichen hätte und die Blutbewegung damit zum Stillstand kommen würde. — Die Geschwindigkeit, mit welcher sich das Blut bewegt (im ganzen Gefäßsystem oder in einem bestimmten Abschnitt desselben), ist um so größer, je größer die Druckdifferenz am Anfang und Ende des Systems ist und je geringer die Widerstände sind, welche sich der Strombewegung entgegenstellen.

Wären die Wandungen der Blutgefäße nicht elastisch, sondern starr, so müßte, da die Wandungen nicht nachgeben könnten und Flüssigkeiten nicht komprimierbar sind, jedesmal, wenn das Herz bei der Systole eine bestimmte Blutmenge in den Anfang des Gefäßsystems wirft, der ganze Inhalt des Gefäßsystems um so viel verschoben werden, als die neu eingeworfene Blutmenge Platz beansprucht; es würde also infolge der periodischen Tätigkeit des Herzens auch nur eine periodische Bewegung der Blutmasse erfolgen, und nach jeder Systole würde diese Bewegung zum Stillstand kommen (vgl. S. 140). Da jedoch die Blutgefäße elastische Wandungen besitzen, so wird bei jeder Systole durch die in den Anfang des Gefäßsystems geworfene Blutmenge die Gefäßwand unter Steigerung des Druckes der Flüssigkeit gedehnt. Diese Drucksteigerung pflanzt sich in Form einer Welle mit großer Schnelligkeit über den Inhalt der arteriellen Gefäße fort und bewirkt bei oberflächlich liegenden Arterien eine sicht- und fühlbare Bewegung der Arterienwand: Pulsbewegung; diese ist der Ausdruck für die im Inhalt der Arterie sich abspielende pulsatorische Druckschwankung (Druckpuls). Zugleich wird infolge der durch die Systole bewirkten Druckzunahme am Anfang des Gefäßsystems eine strömende Bewegung des Inhaltes nach der Gegend des niederen Druckes bewirkt, die mit viel geringerer Geschwindigkeit verläuft, als die Pulsbewegung: sie ist noch nicht zu Ende gekommen, wenn die nächste Systole eintritt: so entsteht eine kontinuierliche Strombewegung des Blutes mit jedesmaliger systolischer Zunahme der Geschwindigkeit (Strompuls).

In den Capillargefäßen hört die pulsatorische Druckschwankung und die pulsatorische Beschleunigung der Strombewegung auf; es bleibt nur eine kontinuierliche Strombewegung übrig. Die bedeutenden Widerstände, welche sich der Strombewegung gegen das Capillargebiet hin darbieten, lassen allmählich beide erlöschen. Nur wenn die Capillargefäße sehr erweitert werden und der Druck im arteriellen Gebiete zunimmt, kann die Pulsbewegung und die pulsatorische Beschleunigung der Strombewegung durch die Capillaren hindurch bis in die Venenanfänge sich forterstrecken. So sieht man es an den Gefäßen der Speicheldrüsen nach Reizung des N. facialis, welcher die Gefäßbahnen erweitert (vgl. § 99). Umschnürt man einen Finger mit einer elastischen Schnur, welche den Rücklauf des Venenblutes erschwert und den arteriellen Druck unter Erweiterung der Capillaren des Fingers erhöht, so sieht man isochron mit dem bekannten klopfenden Gefühl die geschwellte Haut sich intermittierend stärker röten: „Capillarpuls“ (Glaessner¹⁹).

Gleich-
mäßiger
Strom in den
Capillaren.

Capillar-
puls.

Eine vollkommene schematische Nachbildung des Kreislaufes ist von Moritz²⁰ konstruiert worden.

Im folgenden werden hintereinander die Pulsbewegung, — der Blutdruck, — die Geschwindigkeit der Blutbewegung abgehandelt werden.

51. Pulsbewegung.²¹ — Technik der Pulsuntersuchung.

Im Altertum wurde von den Ärzten mehr dem krankhaft erregten als dem normalen Pulse die Aufmerksamkeit zugewandt. So spricht Hippokrates (460—359 v. Chr.) nur von ersterem und bezeichnet ihn mit dem Ausdruck σφυγμός. Erst später wurde, namentlich von Herophilus (300 v. Chr.), der normale Puls (παλμός) dem krankhaft erregten gegenübergestellt. Dieser Forscher legte ferner besonderes Gewicht auf die Zeitverhältnisse der Dilatation und Contraction des Arterienrohres, auch bestimmte er genauer die Eigenschaften der Größe, der Fülle, der Celerität (σφυγμός ταχύς) und der Frequenz (σφυγμός πυκνός). Sein alexandrinischer Kollege Erasistratus (um 300 v. Chr.) hat zuerst über die Fortpflanzung der Pulswellen richtige Angaben gemacht, indem er ausdrücklich sagt, daß der Puls in den dem Herzen näherliegenden Schlagadern früher aufträte als in den entfernteren (§ 54). Erasistratus fühlte ferner auch den Puls unterhalb einer in der Kontinuität einer Schlagader eingeschalteten Kanüle. Archigenes hat dem dikrotischen Pulse seinen Namen gegeben, den er in fieberhaften Krankheiten zu beobachten Gelegenheit hatte. Galenus (130—200 n. Chr.) stellte genauer als seine Vorgänger die Dehnungs- und Contractionsverhältnisse der Schlagader während der Pulsbewegung fest; namentlich erklärte er den Pulsus tardus dadurch, daß das Moment der Ausdehnung verlängert sei. Auch über den Pulsrhythmus, ferner über den Einfluß des Temperaments, des Geschlechtes, des Alters, der Jahreszeiten, des Klimas, des Schlafens und des Wachens, der Gemütsbewegungen, der kalten und warmen Bäder finden wir bei Galenus beachtenswerte Mitteilungen. — Cusanus (1450) zählte zuerst die Pulsschläge nach einer Wasseruhr.

Geschicht-
liches zur
Pulslehre.

Die Pulsbewegung kann an verschiedenen Arterien gesehen oder mit den Fingern gefühlt werden; am häufigsten geschieht dies an der Art. radialis oberhalb des Handgelenkes. Für eine genauere Erforschung der dabei stattfindenden Bewegungsvorgänge ist jedoch die graphische Registrierung des Pulses: Sphygmographie notwendig. (Erster Sphygmograph von C. Vierordt²², 1854.) Die Pulsbewegung wird dabei zunächst auf eine Pelotte, die der pulsierenden Stelle nach Art des palpierenden Fingers angedrückt wird, und weiterhin auf einen Hebel übertragen, der die Bewegung in vergrößertem Maße wiedergibt. Die Spitze des Hebels (Schreibhebel) zeichnet endlich die Bewegung in Gestalt einer Kurve auf einem berauften Stück Papier auf, welches durch ein Uhrwerk in gleichmäßiger Geschwindigkeit an der Spitze entlang bewegt wird.

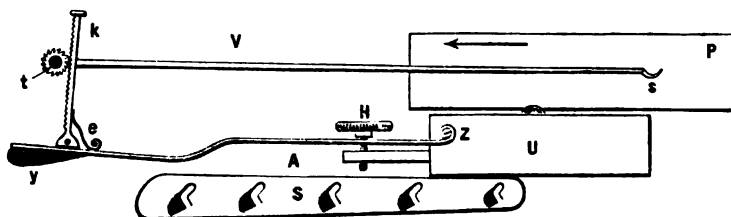
Graphische
Registrie-
rung
des Puls's.

Die Übertragung der Bewegung der Pelotte auf den Schreibhebel kann entweder direkt oder durch Vermittlung von Luft erfolgen.

Sphygmograph mit direkter Übertragung.

1. *Mareys*²³ Sphygmograph (1860) mit direkter Übertragung (Fig. 36). Eine elastische Feder *A*, die mit ihrem einen Ende *z* am Apparate befestigt ist, drückt mit ihrem freien Ende die Pelotte *y* gegen die pulsierende Stelle, durch die Schraube *H* kann die

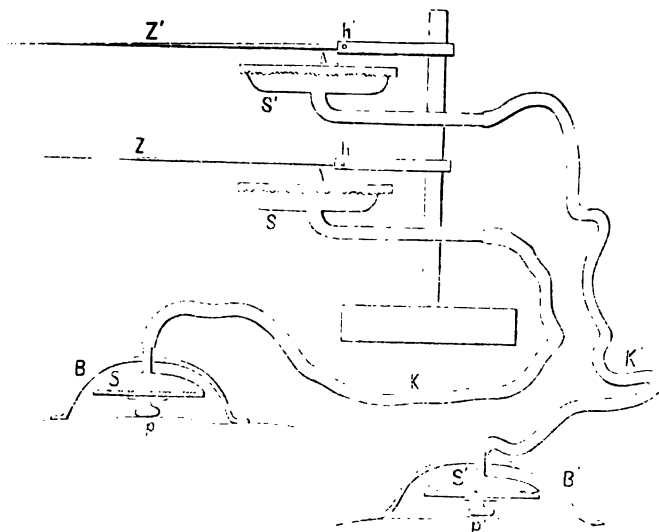
Fig. 36.



Mareys Sphygmograph (schematisch).

Spannung der Feder geändert werden. Auf der oberen Seite der Pelotte steht senkrecht eine kleine Zahnstange *k*; diese greift, durch eine schwache Feder *e* gedrängt, in eine kleine Rolle *t* ein, von deren Achse ein sehr leichter Holzhebel *e* horizontal abgeht. Dieser Schreibhebel trägt an seinem äußeren Ende eine zarte Spitze *s*, welche auf der beruhten Fläche eines Täfelchens *P*, das durch ein Uhrwerk *U* an der Schreibspitze vorbeigeführt

Fig. 37.



Brondgeests Pansphygmograph, nach *L'phams* und *Mareys* Prinzip der Übertragung der Bewegung durch lufthaltige, mit Membranen überspannte Trommeln konstruiert; zugleich als Schema für *Mareys* Kardiograph (S. 116).

wird, die Pulsbewegungen aufschreibt. — Der Apparat wird mittelst der beiden Schienen *N* durch ein Band am Vorderarm befestigt.

Sphygmograph mit Luftübertragung.

2. Der Sphygmograph mit Luftübertragung. (Fig. 37 zeigt die von *Brondgeest*²⁴ konstruierte und Pansphygmograph benannte Modifikation, bei der der Registrierapparat doppelt ist, um von zwei pulsierenden Stellen gleichzeitig die Bewegung registrieren zu können.) Ein tellerförmiges Metallschüsselchen *S* resp. *S'* ist unten mit einer feinen Kautschukmembran überspannt (*Mareysche* Trommel); auf der Mitte derselben ist die Pelotte *p* und *p'* befestigt, die auf die pulsierende Stelle drücken soll. Die Metallbügel *B*

und B' dienen dazu, den Apparat auf der Umgebung der pulsierenden Stelle zu fixieren. Die Metallschüsselchen S und S' gehen nach oben in ein Röhrchen über und sind durch Gummischläuche K und K' mit entsprechend eingerichteten Metallschüsselchen S und S' verbunden, die in umgekehrter Stellung, mit der Gummimembran nach oben, an einem Stativ befestigt sind. In der Mitte der Gummimembran ragt ein scharfes Blättchen hervor, welches an dem Schreibhebel Z und Z' nahe an seiner Achse angreift. Die Bewegungen der unteren Gummimembran, welche durch die pulsierende Stelle bewirkt werden, werden durch die Luft der Metallschüsselchen und der Schläuche auf die obere Gummimembran und so auf den oberen Schreibhebel übertragen.

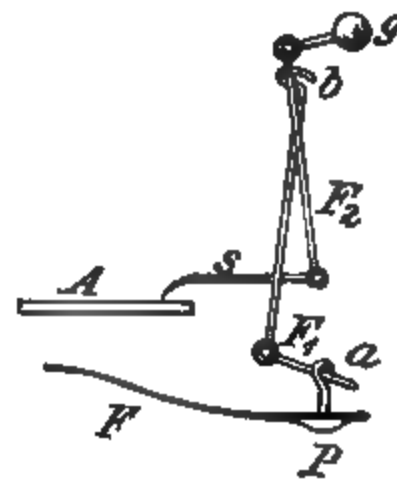
Es sind eine große Zahl von Modifikationen des Sphygmographen konstruiert worden (so von *r. Frey*²⁵, *Jaquet*²⁶ u. a.). Eine besonders handliche und daher in der Praxis viel gebrachte Form ist der *Dudgeonsche*²⁷ Sphygmograph (Fig. 38 u. 39); bei diesem wird die Bewegung der Pelotte P (Fig. 39) nacheinander auf zwei Winkelhebel F_1 und F_2 und schließlich auf die Schreibnadel s übertragen, die die Kurve auf der Schreibfläche A aufzeichnet; das Gegengewicht g hält die einzelnen Teile in Berührung miteinander.

*Dudgeonscher
Sphygmograph*

Von einem idealen Sphygmographen muß man verlangen, daß die Bewegung des Schreibhebels und somit die aufgezeichnete Kurve der Bewegung der pulsierenden Stelle absolut getreu entspricht. Diese For-

Fig. 38.

Fig. 39.

*Dudgeons Sphygmograph.*

Die Übertragung beim Dudgeonschen Sphygmographen.

derung erfüllen jedoch die meisten Instrumente nur höchst mangelhaft: durch im Apparat liegende Fehler wird die tatsächliche Bewegung der pulsierenden Stelle in stark entstellter Form wiedergegeben. *Frank* u. *Petter*²⁸ haben die für die Konstruktion der Sphygmographen in Betracht kommenden Momente einer theoretischen und experimentellen Untersuchung unterzogen, auf die hier nur verwiesen werden kann. Sie haben auf Grund ihrer Untersuchungen einen neuen Sphygmographen konstruiert, der nach ihren Angaben alle Pulsformen, wie sie in der Radialis des Menschen vorkommen, getreu aufzeichnet.

*Fehler der
Sphygmographen*

*Frank-Petterscher
Sphygmograph*

Die Fig. 40 und 41 geben ein Schema und eine Abbildung des *Frank-Petterschen* Sphygmographen. Die Pelotte P befindet sich an dem langen Arm eines Hebels a , an dem kurzen Arm wirkt die Feder F_1 , deren Spannung durch die Schraube S verändert werden kann. Die Bewegung der Pelotte wird durch den Doppelhebel b und c , ähnlich wie bei dem *Dudgeonschen* Apparat, vergrößert und auf die Schreibspitze übertragen. F_2 und F_3 sind Federn zur Sicherung der Lagerung der Hebel b und c .

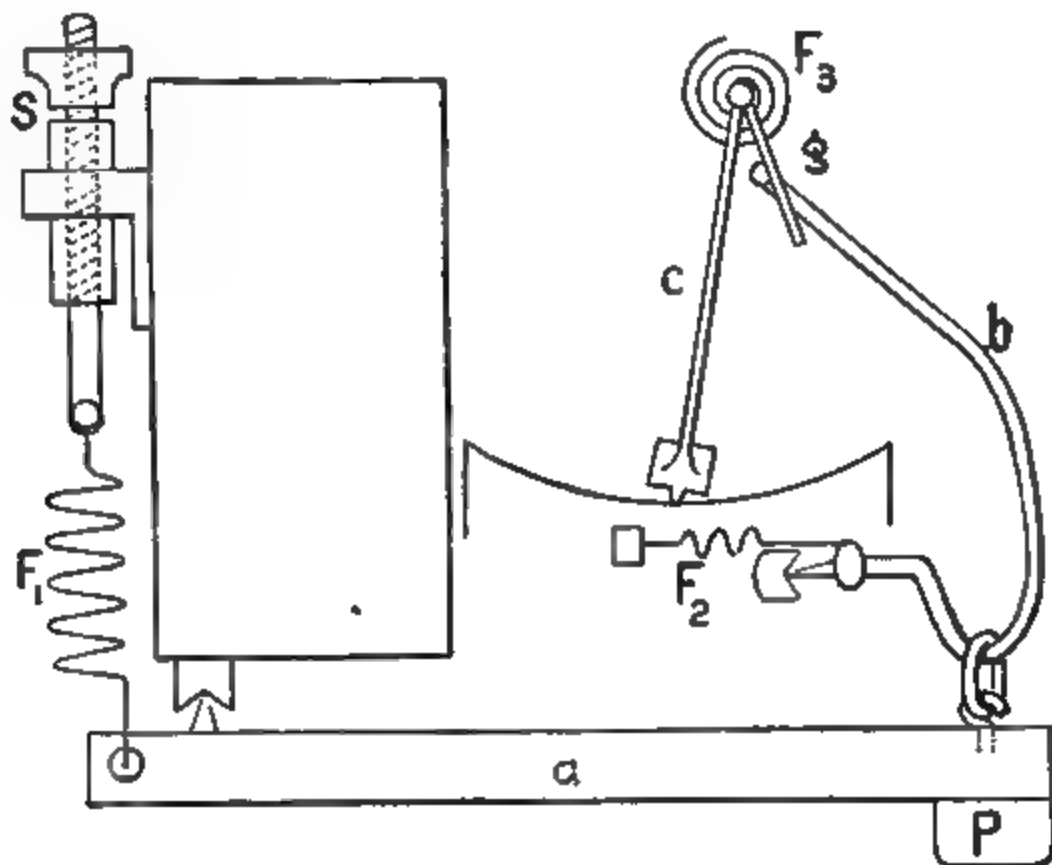
Die Barufung des zum Aufzeichnen der Kurven verwendeten Papiers erfolgt über einer rauchenden Petroleum- oder Gaslampe; man schiebt das Papier dazu in einen an seinen beiden Enden umgebogenen Blechstreifen ein und kann es so über der Flamme be-

Barufung

Fixierung. wegen, ohne daß es anfängt zu brennen. Zur Fixierung taucht man das Papier in eine alkoholische Lösung von Schellack und läßt es trocknen. Für die zeitliche Ausmessung der Kurven ist es erforderlich, zugleich mit der Kurve eine Zeitschreibung auf der be-

**Zeit-
schreibung**

Fig. 40.



Sphygmograph von Frank-Petter. Schema.

Fig. 41.

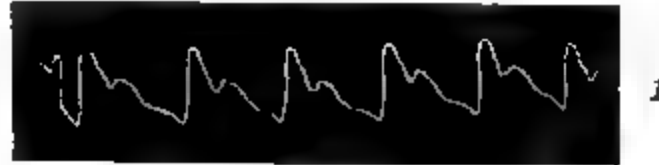
Sphygmograph von Frank-Petter. Perspektivische Ansicht.

rußten Fläche anzubringen: eine durch ein Uhrwerk bewegte Schreibspitze zeichnet in Abständen von $\frac{1}{2}$ Sekunde kleine Marken oder eine Stimmgabel von bekannter Schwingungszahl schreibt mittelst einer Schreibspitze ihre Schwingungen auf die berußte Fläche.

52. Die Pulscurve, das Sphygmogramm.

An der Pulscurve (Fig. 42) erkennt man den während der Ausdehnung der Arterie verzeichneten aufsteigenden Schenkel — den Gipfel — und den der Zusammenziehung der Arterie entsprechenden

Fig. 42.



2

3a

3b

3c

4

5

Sphygmogramme der Radialis: 1 mit dem *Mareyschen* Sphygmographen aufgenommen; 2 mit dem *v. Freyschen* Sphygmographen aufgenommen; 3a b c mit dem *Jaquetschen* Sphygmographen aufgenommen; 4 mit dem *Dudgeonschen* Sphygmographen aufgenommen; 5 mit dem *Frank-Potterschen* Sphygmographen aufgenommen.

absteigenden Schenkel. Zackenartige Erhebungen, welche man im absteigenden Schenkel findet, nennt man *katakrote* Erhebungen, die im aufsteigenden *anakrote* Erhebungen (*Landois*²⁹). Am aufsteigenden Schenkel sind gewöhnlich keine Besonderheiten wahrnehmbar, er verläuft

als eine einfache gerade Linie. Dagegen zeigt der absteigende Schenkel regelmäßig eine Reihe von Erhebungen, die als sekundäre Erhebungen der Pulscurve (im Gegensatz zu der primären Erhebung des Gipfels der Kurve) zusammengefaßt werden können. Derartige sekundäre Erhebungen der Pulscurve waren besonders in den mit den älteren Apparaten aufgenommenen Pulscurven (Fig. 42, 1—4) zahlreich vorhanden; durch die Untersuchungen von *Frank* u. *Petter* ist aber festgestellt worden, daß diese Erhebungen zum größten Teil durch Eigenschwingungen der registrierenden Apparate bedingt waren, der wahren Pulscurve aber nicht zukommen. In dem mit dem *Frank-Petterschen* Sphygmographen aufgenommenen Sphygmogramm (Fig. 42, 5) findet sich in dem absteigenden Schenkel der Pulscurve nur eine deutlich ausgeprägte Erhebung, die auch in den älteren Sphygmogrammen stets deutlich vorhanden war: die Rückstoßelevation oder der dikrote Nachschlag, daneben ist am Schluß des absteigenden Schenkels noch eine schwache Erhebung bemerkbar.

Rückstoß-
elevation.

Über das Zustandekommen der Rückstoßelevation stehen sich zwei Anschauungen gegenüber. Nach der einen Auffassung ist sie bedingt durch eine vom Centrum, also vom Herzen ausgehende centrifugal verlaufende Welle (*Landois*²⁹, *Hoorweg*³⁰, *Hürthle*³¹). Wenn nach Beendigung der Kammersystole die Semilunarklappen der Aorta sich geschlossen haben, sinkt der Druck auf der einen Seite dieser Klappen, nämlich im Innern des Herzens in sehr kurzer Zeit auf 0, während im Anfang der Aorta der hohe Aortendruck herrscht, zugleich erschlaffen jetzt die Muskelpolster, welche während der Systole die Semilunarklappen gestützt haben: das Blut weicht daher in der Aorta rückwärts, d. h. in der Richtung nach den Semilunarklappen aus, stößt aber hier gegen die geschlossenen Klappen an und erzeugt so eine positive Welle, welche hinter der primären Puls- welle durch das Arteriensystem hindurchläuft.

Reflexion der
primären
Welle in der
Peripherie.

Im Gegensatz zu dieser Anschauung erklären *v. Frey*²⁵ u. *Krehl*³² die sekundären Erhebungen durch Reflexionen der primären Welle in der Peripherie. Nach ihren Untersuchungen wird die primäre Welle in der Peripherie in den Capillaren, die durch die Blutkörperchen verschlossen werden, positiv reflektiert, verläuft also in centripetaler Richtung zurück, darauf vom Centrum wieder centrifugal usf. Auf diese Weise muß es zu zahlreichen Interferenzen kommen zwischen der primären und den reflektierten Wellen, sowie zwischen den von verschiedenen Stellen aus reflektierten Wellen untereinander; so entstehen die sekundären Erhebungen der Pulscurve.

Landois hatte die sekundären Erhebungen, welche neben der Rückstoßelevation in dem Sphygmogramm auftreten, auf elastische Schwingungen der Arterienwand bezogen und daher als Elastizitätselevationen bezeichnet.

Der doppel-
schlägige
Puls.

Pathologisches. Der doppelschlägige Puls (*Pulsus dicrotus*). Mitunter beobachtet man, am häufigsten bei hohem Fieber, daß der Puls sich aus zwei dem palpierenden Finger fühlbaren Schlägen zusammensetzt, von denen der erste groß, der zweite klein und wie ein Nachschlag erscheint; einem Paare derartiger Schläge entspricht eine Systole des Herzens. Dieser doppelschlägige oder dikrote Puls ist nur die Steigerung einer normalen Erscheinung; er kommt dadurch zustande, daß eine der sekundären Erhebungen des absteigenden Schenkels der Pulscurve so stark ausgebildet wird, daß sie vom Finger als besonderer Schlag gefühlt werden kann. Nach *Landois* handelt es sich dabei um die stark vergrößerte Rückstoßelevation; begünstigend für die Entstehung des dikroten Pulses wirken nach ihm: eine kurze primäre Pulswelle und verminderte Spannung im arteriellen System. Unbedingt notwendig ist, daß die Arterienwandung die normale Elastizität besitzt; bei alten Individuen mit verkalkten Arterienwänden kommt der doppelschlägige Puls nicht zur Erscheinung.

53. Qualitäten des Pulses.

1. **Die Pulsfrequenz.** Die Zahl der Pulsschläge in einer Minute heißt Pulsfrequenz; man unterscheidet danach den *Pulsus frequens et rarus*. Der normale erwachsene Mann hat 71—72 Pulsschläge in einer Minute, das Weib gegen 80 Schläge. Doch wird die Pulsfrequenz von sehr vielen Momenten beeinflusst:

*Puls-
frequenz.*

a) Das Lebensalter. Die Pulsfrequenz beträgt beim Neugeborenen 130—140, im ersten Lebensjahre 120—130, sie sinkt dann mit zunehmendem Alter, beträgt im 10. Jahre ungefähr 90, vom 10.—15. Jahre 78 und bis zum 50. Jahre etwa 70, im späteren Alter steigt sie wieder etwas an bis auf 80 und darüber. — *v. Lhota*³² zeigte, daß bei wachsenden Hunden die Abnahme der Pulsfrequenz vor allem durch das Auftreten und die allmähliche Verstärkung des Vagustonus (§ 280) bedingt wird.

b) Die Körperlänge: unter sonst gleichen Verhältnissen nimmt die Pulsfrequenz mit zunehmender Körperlänge ab.

c) Sonstige Einflüsse: Der Puls ist im Stehen etwas frequenter als im Sitzen, und im Sitzen wieder etwas frequenter als im Liegen (*Geigel*³³). Muskeltätigkeit (*Tewildt*³⁴; über das Zustandekommen dieses Einflusses vgl. § 74. 3, *Aulo*³⁵, *Mansfeld*³⁶); — Steigerung des arteriellen Blutdruckes, — Nahrungsaufnahme, erhöhte Temperatur, — plötzlicher Schmerz. — Übelkeit, — psychische und geschlechtliche Erregungen beschleunigen den Puls. — Im Wochenbett, — im Hungerzustande ist die Pulsfrequenz herabgesetzt.

d) Im Laufe eines Tages zeigt sich eine Periodizität der Pulsfrequenz; die Schwankungen folgen dem Verlaufe der Temperaturkurve.

Pathologisches. Unter krankhaften Verhältnissen ist die Pulsfrequenz häufig geändert; im Fieber kann sie auf 120 und darüber steigen. Periodische Anfälle stark gesteigerter Pulsfrequenz (bis zu 250) werden als *Pyknokardie* (falsch ist die Bezeichnung *Tachykardie*, da *ταχύ*; = celer ist, s. unten), abnorme Verlangsamung bis auf 15 und weniger als *Spanikardie* (falsch ist die Bezeichnung *Bradykardie*, da *βραδύ*; = tardus ist), bezeichnet. In Fällen, in denen die Pulsfrequenz auf 24, 16, sogar 13 herabgesetzt war, war gleichwohl das Allgemeinbefinden wenig gestört (*Frey*³⁷, *Belski*³⁸).

*Patho-
logisches.*

Pulsfrequenz einiger Tiere: — Elefant 28, — edler Hengst gegen 30 (Stuten und Arbeitspferde etwas mehr), — Rind gegen 50, — Schaf, Schwein 75, — Hund 95, — Katze 130, — Kaninchen 120—150, — Maus 520—675 (*Buchanan*³⁹) in 1 Minute.

2. **Pulsus celer et tardus.** Von der Pulsfrequenz streng zu unterscheiden ist die *Pulscelerität*. Ein *Pulsus celer* oder schnellender Puls ist ein solcher, der sich rasch entwickelt und wieder vergeht, rasch an- und absteigt; beim entgegengesetzten Verhalten, wenn die Dehnung des Arterienrohres durch die Pulswelle und das Zusammenfallen langsam erfolgt, spricht man von *Pulsus tardus* oder gedehntem Puls. Kürze der Herzaktion, hohe Nachgiebigkeit der Arterienmembran, leichter Abfluß des Blutes, größere Nähe der pulsierenden Stelle am Herzen begünstigen die Entwicklung eines *Pulsus celer*. — Ausgesprochen celer ist der Puls bei Aorteninsuffizienz.

*Puls-
celerität.*

3. Nach der **Größe des Pulses**, d. h. nach der Weite der Exkursion, die die Arterienwand bei jedem Pulsschlag macht, unterscheidet man den *Pulsus magnus et parvus*. Ist die Größe verschiedener Pulse nicht unter sich gleich, wie normal, so spricht man von *Pulsus inaequalis*.

*Größe des
Pulses.*

4. Unter **Spannung oder Härte des Pulses** (*Pulsus durus et mollis*) versteht man das Maß von Kraft, welches man aufwenden muß, um die Arterie vollständig zu komprimieren, so daß peripher von der komprimierten Arterie kein Puls mehr gefühlt wird; die Spannung des Pulses ist danach abhängig von dem maximalen, auf der Höhe der Pulswelle in der Arterie vorhandenen Blutdruck. — Streng zu unterscheiden von der Qualität des Pulses ist die Beschaffenheit der Arterienwand, die selbst hart (z. B. bei Arteriosklerose) oder weich, elastisch (beim Gesunden) sein kann.

*Spannung
oder Härte
des Pulses.*

5. **Rhythmus des Pulses.** An dem normalen Pulse erkennt der tastende Finger keinen besonderen Rhythmus, sondern es folgt Schlag auf Schlag in anscheinend gleichem Abstand, wenn auch geringe zeitliche Abweichungen der Pulse untereinander oft vorkommen (*Hüsler*⁴⁰, *Rehisch*⁴¹, *Janowski*⁴²). Zuweilen fällt in der normalen Reihe plötzlich ein Schlag aus: aussetzender Puls. Rührt das Aussetzen von einer bloßen Schwäche der Systole her, so heißt der Puls *P. intermittens*, — rührt es von einem Ausfall der Systole her, so nennt man ihn *P. deficiens*. Mitunter erscheint in einer normalen Reihe ein Pulsschlag wie eingeschoben: *Pulsus intercurrens*. Der regelmäßige Wechsel von einem hohen und einem niedrigen Pulse wird als *Pulsus alternans* bezeichnet. Beim *Pulsus bigeminus* treten die Pulse paarweise auf, so daß der zweite Schlag dicht hinter dem ersten folgt, vom nächst-

*Rhythmus
des Pulses.*

folgenden Paare aber durch eine etwas längere Pause getrennt ist. Entsprechend verhält es sich beim Pulsus trigeminus und quadrigeminus. Diese Unregelmäßigkeiten des Pulses können teils auf Extrasystolen des Herzens, teils auf Verminderung des Leitungsvermögens der Herzmuskulatur, teils endlich auf Störungen in der Reizbildung an den Mündungen der großen Venen (§ 44 u. 45) zurückgeführt werden. Vgl. hierzu *Wenckebach*⁴⁴, *Hering*⁴⁴.

54. Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulswelle.

Fort-
pflanzungs-
geschwindig-
keit der
Pulswelle

Da die Pulswelle sich von der Aortenwurzel aus in die Schlagadern nach der Peripherie hin fortbewegt, so muß in den dem Herzen näher liegenden Arterien der Puls eher gefühlt werden, als in den entfernteren (*Erasistratus*, um 300 v. Chr.). Diese Erscheinung wurde ebenso oft bestätigt wie bestritten; *E. H. Weber*⁴⁵ war der erste, der mit der Uhr die Zeitdifferenz des Pulses in der A. maxillaris externa und der A. dorsalis pedis maß und danach die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulswelle auf 9,24 m in der Sekunde bestimmte. Genauere Aufschlüsse gibt natürlich nur die graphische Methode.

in
Kautschuk-
schläuchen,

Physikalisches. Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit künstlich erzeugter Wellen in Kautschukschläuchen wurde von *E. H. Weber* zu 11,259 m, von *Landois* zu 11,809 m pro Sekunde bestimmt. Bezüglich der Abhängigkeit der Fortpflanzungsgeschwindigkeit von der Elastizität und der Dicke der Röhrenwandung, dem Durchmesser der Röhre, dem Druck in der Röhre, dem spezifischen Gewicht der Flüssigkeit usw. muß auf die Originalarbeiten verwiesen werden (*E. H. Weber*⁴⁶, *Marey*⁴⁶, *Moens*⁴⁷, *Landois*⁴⁹).

in den
Arterien.

Bestimmung der Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulswelle beim Menschen. Man läßt die Pulse zweier verschieden weit vom Herzen entfernter Arterien zugleich mit einer Zeitschreibung auf dieselbe Schreibfläche verzeichnen und markiert auf den Kurven ein identisches Zeitmoment. — *Grashey*⁴⁸ setzte auf zwei verschiedene Arterien zwei Sphygmographen und ließ von den Schreibspitzen in jede von denselben gezeichnete Kurvenreihe vom Funkeninduktor Funken einschlagen, die also genau die zeitlich identischen Stellen beider Kurven bezeichnen. Er bestimmte so die Fortpflanzungsgeschwindigkeit (aus der Differenz der Pulse der Radialis und Pedialis) auf 8,5 m in 1 Sek. — *Landois*⁴⁹ hat auch einen Apparat angegeben, bei welchem durch die Pulse zweier verschiedener Arterien die Kontakte eines elektrischen Stromes geschlossen werden. Im Momente des Schließens überträgt ein Elektromagnet auf eine bewegliche Stimmgabel, die ihre Schwingungen auf eine berußte Fläche aufzeichnet, einen kurzen Ruck. Die Zahl der Stimmgabelschwingungen zwischen den beiden Rucken ergibt die zeitliche Differenz der Pulse (Sphygmokograph).

Grasheys
Methode.

Landois
Sphygmokyo-
graph.

Resultate.

Nach *Landois* beträgt die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulswellen im Gebiete der Oberextremitätenarterien = 8,43 m in 1 Sekunde, — für die Unterextremitätenarterien = 9,40 m in 1 Sekunde. Der Unterschied erklärt sich dadurch, daß die Arterien der unteren Extremität weniger dehnbar sind. Aus demselben Grunde ist die Fortpflanzungsgeschwindigkeit in den peripheren Arterien, ebenso auch in den nachgiebigen Arterien des Kindes geringer (*Czermak*⁵⁰, *Landois*⁴⁹).

Physio-
logische
Schwan-
kungen.

Verlang-
samung und
Beschleunig-
ung.

Steigerung des Blutdruckes beschleunigt, — Abnahme desselben vermindert die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulswellen. Daher bewirken bei Tieren Blutverluste, Herzschlagverlangsamung durch Vagusreizung (*Moens*⁴⁷), Rückenmarksdurchschneidung, Erweiterung der Gefäße (durch Wärme, tiefe Morphinumarkose, Amylnitrit) eine Verlangsamung, — hingegen Rückenmarksreizung eine Beschleunigung (*Grunmach*⁵¹).

Wellenlänge
der
Pulswellen.

Die Wellenlänge der Pulswellen — findet man, wenn man die Dauer des Einstromens des Blutes in die Aorta = 0,2 bis 0,25 Sek. [§ 42] multipliziert mit der Fortpflanzungsgeschwindigkeit; das ergibt 1,6–2,3 m. Die Pulswelle ist also länger als die Strecke vom Anfang der Aorta bis zur Arterie der großen Zehe.

Pathologisches. — Bei Arteriosklerose und Nephritis ist die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulsquelle erhöht (vgl. *Ruschke*⁵²). — Lokale Erweiterungen an den Schlagadern (Aneurysmen) haben eine Verlangsamung der Welle zur Folge, ähnlich auch lokale Verengerungen. Erschlaffung der Gefäßwänden in hohen Fiebern, Blutleere (z. B. bei Chlorose) verlangsamen die Bewegung.

Pathologisches.

55. Der Venenpuls. Das Phlebogramm.

Methode. — Man kann von den Bewegungen einer Vene mittelst empfindlicher Sphygmographen eine Kurve verzeichnen: die Venenpulskurve oder das Phlebogramm. Zur Deutung derselben ist die gleichzeitige Registrierung des Kardiogramms oder Sphygmogramms erforderlich. — *Volhard*⁵³ überträgt, um das zeitliche Verhältnis zwischen Venen- und Carotispuls zu demonstrieren, die Pulsbewegungen vermittelt zweier kleiner Glastrichter, die auf die pulsierende Vene und die Carotis aufgesetzt werden, auf zwei nebeneinanderstehende Wassermanometer mit gefärbter Flüssigkeit.

Unter normalen Verhältnissen erlischt im allgemeinen die pulsatorische Bewegung im Capillargebiet; in den Venen findet nur noch ein gleichmäßiges Strömen des Blutes statt (S. 145). Häufig beobachtet man jedoch unter physiologischen Verhältnissen in der Vena jugularis communis eine Pulsation; sie erstreckt sich entweder nur auf den unteren Teil der Vene, den sogenannten Bulbus, oder auch höher hinauf auf den Stamm der Vene selbst. — Die Venenpulswelle pflanzt sich langsamer fort als die Arterienpulswelle, nämlich nur 1—3 m in 1 Sekunde (*Morrow*⁵⁴).

Vorkommen des Venenpulses.

Durch die Venenklappen oberhalb des Bulbus wird die Erscheinung des physiologischen Venenpulses nicht beeinflusst, da es sich dabei um eine negative Wellenbewegung handelt, die in der Richtung des Blutstromes verläuft (s. unten); beim pathologischen Venenpuls sind die Venenklappen oft insuffizient.

Bei dem physiologischen Venenpuls handelt es sich nicht etwa um eine vom Herzen in die Venen zurückgeworfene Welle, sondern der gleichmäßige Abfluß des Venenblutes wird durch die Herztätigkeit bald begünstigt, bald behindert. Die normale Venenpulskurve zeigt drei Hauptwellen. Die erste Erhebung, die mit der Systole des Vorhofes (der Diastole der Kammer) zusammenfällt, daher mit der Erhebung des Carotispulses alterniert, wird bewirkt durch die Beeinträchtigung, die der Abfluß des Venenblutes im Moment der Vorhofscontraction erfährt. Die zweite Erhebung der Venenpulskurve fällt annähernd mit der Erhebung des Carotispulses zusammen, es handelt sich dabei teilweise um eine von der benachbarten Carotis übertragene Bewegung, zum Teil um eine Abflußbehinderung des Venenblutes zur Zeit der Ventrikelsystole und des Tricuspidalklappenschlusses. Die dritte Erhebung endlich fällt zusammen mit dem Beginn der Kammerdiastole; wie sie zustande kommt, ist unklar. Überhaupt gehen die Ansichten über die Deutung der Venenpulskurve noch auseinander (vgl. *Hering*⁵⁵, *Wenckebach*⁵⁶, *Frédéricq*⁵⁷, *Rühl*⁵⁸, *Edens*⁵⁹).

Venenpulskurve.

Pathologisches. — Der pathologische Venenpuls findet sich bei Tricuspidalinsuffizienz; er fällt (im Gegensatz zum normalen) zeitlich mit der Kammer-systole zusammen. Er wird dadurch bewirkt, daß der rechte Ventrikel in seiner Contraction Blut durch die nicht schließfähige Klappe in den Vorhof und von da in die Venen zurückwirft. Pflanzt sich die Pulsation in die untere Hohlvene und deren Äste fort, so entsteht der sogenannte Lebervenenpuls.

Pathologischer Venenpuls.

Zuweilen kommt es vor, daß der Puls in den Capillaren nicht erlischt, sondern sich durch das Capillargebiet bis in die Venen fortpflanzt, sogenannter penetrierender Venenpuls; so z. B. wenn die Arterien stark erweitert sind (vgl. S. 145), oder wenn der Druck in denselben stark ansteigt und schnell wieder abfällt, wie bei Insuffizienz der Aortenklappen.

Penetrierender Venenpuls.

Unterscheidung der verschiedenen Arten des Venenpulses. — Komprimiert man die pulsierende Vene, so hört beim physiologischen Venenpuls die Pulsation im peripheren Stück der Vene auf, im zentralen bleibt sie meist schwächer bestehen, da

von zentraler einmündenden Venenästen immer noch Blut in das zentrale Venenstück gelangt. Beim pathologischen Venenpuls der Tricuspidalinsuffizienz hört nach Kompression die Pulsation im peripheren Stück gleichfalls auf, im zentralen wird sie noch deutlicher als zuvor. Beim penetrierenden Venenpuls muß natürlich nach Kompression der Vene die Pulsation im zentralen Stück aufhören, im peripheren bestehen bleiben. — Außerdem sind die zeitlichen Verhältnisse des Venenpulses im Vergleich mit dem Carotispuls zur Unterscheidung zu benutzen.

56. Volumpulse. Die Plethysmographie.

Da der Abfluß des Blutes durch die Venen gleichmäßig erfolgt, der Zustrom durch die Arterien aber mit pulsatorischen Schwankungen, so muß das Volumen einer ganzen Extremität dem Pulse entsprechende Veränderungen zeigen. Solche Pulse werden als Volumpulse bezeichnet; zur Registrierung derselben dient der Plethysmograph (*Mosso*⁶⁰) (Fig. 43).

Volumpulse.

Der Plethysmograph.

Der Plethysmograph besteht aus einem länglichen Behälter *G*, der die Extremität aufnehmen soll. Die Öffnung um das eingebrachte Glied wird mit Gummi gedichtet, der Innenraum des Gefäßes ist mit Wasser gefüllt. Seitlich in der Kastenwand befindet sich eine kommunizierende Röhre, die bis zu einem gewissen Stande gleichfalls mit Wasser gefüllt ist und weiterhin zu der mit elastischer Membran überspannten Trommel *T* und deren

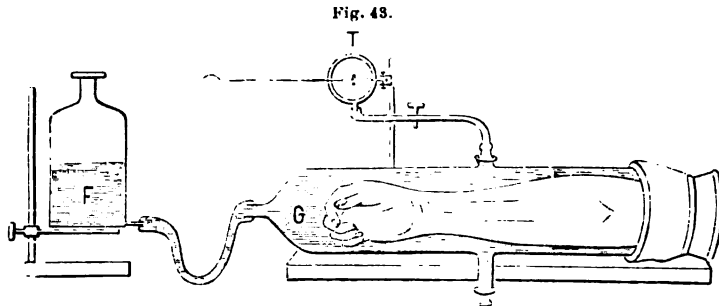


Fig. 43.
Mossos Plethysmograph; — *F* kommunizierende Flasche, zur Ausglei-
chung der Druck-
änderungen bei stärkeren Volumschwankungen; — *T* der Schreibapparat.

Schreibhebel führt. Die kommunizierende Flasche *F* hat den Zweck, bei stärkeren Volumschwankungen der Extremität (z. B. infolge vasomotorischer Einflüsse) die Änderungen des Druckes im Innern des Apparates auszugleichen. Der Zylinder *G* kann auch mit Luft gefüllt sein.

Onkograph.

Auch einzelne Organe (Milz, Niere) kann man in analoger Weise in einen kapselartigen Apparat einschließen, um ihre Volumschwankungen zu beobachten: Onkograph.

Die plethysmographische Kurve läßt erkennen:

Die pulsatorischen Schwankungen.

1. Die pulsatorischen Schwankungen (Volumpulse). — Da der venöse Strom in der ruhenden Extremität als gleichmäßig zu betrachten ist, so sind die Schwankungen der Kurve durch Änderungen der arteriellen Blutzufuhr bedingt; steigt die Kurve an, so ist die arterielle Zufuhr größer als der venöse Abfluß; sinkt sie, so ist die Zufuhr geringer als der Abfluß; sind beide gleich, so verläuft die Kurve horizontal. Über die Ableitung der Geschwindigkeitskurve und der Strompulse aus der plethysmographischen Kurve s. § 62. 6.

Die respiratorischen Schwankungen.

2. Die respiratorischen Schwankungen, — welche den respiratorischen Blutdruckschwankungen (S. 161) entsprechen. Lebhaftes Atmen und Atmungsstillstand bewirken Volumsabnahme. Ferner beobachtet man Anschwellung des Gliedes durch Pressen und Husten, Abschwellen beim Schluchzen.

Andere Einwirkungen.

3. Gewisse periodische Schwankungen, von den periodisch-regulatorischen Bewegungen der Gefäße, namentlich der kleineren Arterien herrührend. — 4. Verschiedenartige Schwankungen, aus zufällig wirkenden Ursachen erfolgend, welche Änderungen des

Blutdruckes bewirken: hydrostatisch wirkende Lageveränderungen, Erweiterungen oder Verengerungen anderer größerer Gefäßprovinzen. — 5. Bewegung der Muskulatur der eingebrachten Extremität bewirkt Volumsabnahme (*Franc. Glissons* Versuch, 1677), da der Venenstrom beschleunigt ist (§ 64), — wenn auch die intramuskulären Gefäße erweitert werden. — 6. Hohe (33—36° C) und niedere Temperaturen (4—6° C), auf die Armhaut appliziert, vermehren das Volumen des Armes infolge einer durch die thermischen Reize bewirkten Paresse der Gefäßmuskulatur (*Mosso*⁶¹). — 7. Geistige Anstrengung vermindert das Volumen der Extremität (*Mosso*⁶²), ebenso der Schlaf. — 8. Reizung der Vasomotoren hat Abnahme, die der Vasodilatoren Zunahme des Volumens zur Folge.

57. Anderweitige pulsatorische Erscheinungen.

1. Mundhöhlen- und Nasenhöhlenpuls; Trommelfellpuls. — Die mit Luft gefüllte Mund- und Nasenhöhle zeigen bei geschlossener Glottis dadurch, daß die Schlagadern ihrer Weichteile pulsieren, ebenfalls in ihrer Luftmasse eine pulsatorische Bewegung, die mit Hilfe empfindlicher Registriervorrichtungen aufgeschrieben werden kann. — Durch systolische Schwellung der blutreichen Weichteile der Paukenhöhle kann in analoger Weise eine Pulsation am intakten Trommelfelle beobachtet werden oder an Schaumbläschen, die etwa zufällig innerhalb der Öffnung eines krankhaft perforierten Trommelfells sich festgesetzt haben.

Mund- und Nasenhöhlenpuls.

Trommelfellpuls.

2. Bei lebhafter Anstrengung erscheint häufig mit jedem Pulsschlage bei verdunkeltem Gesichtsfelde eine pulsatorische Erhellung, — bei erhelltem Gesichtsfelde eine analoge Verdunklung. — Mit dem Augenspiegel erkennt man mitunter Pulsationen der Retinaarterien, die namentlich bei Insuffizienz der Aortaklappen bedeutend sind.

Entoptische Pulserscheinung.

3. Der *Musculus orbicularis palpebrarum* zuckt unter ähnlichen Verhältnissen synchron mit dem Pulse; es rührt diese Zuckung, wie es scheint, davon her, daß der Pulsschlag ihn durch die sensiblen Nerven reflektorisch zu einer Contraction anregt (*Landois*).

Pulsatorische Muskelcontractionen.

4. Sitzt man mit übereinander geschlagenen Beinen, so erkennt man an dem schwebenden Unterschenkel Pulsschlag und Rückstoßlevation.

Pulsschwankung des übergeschlagenen Beines.

5. Dem Gehirne wird durch die großen an der Basis verlaufenden Arterien eine pulsatorische Bewegung mitgeteilt.

Pulsatorische Hirnbewegung. Onychographie.

6. Onychographie von Herz⁶³. Setzt man einen empfindlichen Pulszeichner auf einen Fingernagel, so erkennt man die Pulswellen in den kleinen Gefäßen der Fingerglieder. Sind die Gefäße der Fingerbeere contrahiert, so erlischt die Pulsation. Das Onychogramm erscheint als eine Kombination von Sphygmogramm und Plethysmogramm (*Kreidl*⁶⁴).

7. Eine pathologische Erscheinung sind die systolischen Pulsationen im Epigastrium, teils hervorgerufen vom Herzen bei Hypertrophie des rechten oder linken Ventrikels bei Tiefstand des Zwerchfells, teils durch starkes Pulsieren der meist erweiterten Abdominalaorta oder der Art. coeliaca. — Abnorme Erweiterungen (Aneurysmen) der Schlagadern lassen auch an anderen Stellen eine abnorme Pulsation erkennen, z. B. an der Trachea durch das Aneurysma der Aorta ascendens und transversa.

Epigastrische Pulsationen.

Hypertrophie und Dilatation des linken Ventrikels bewirkt starke Pulsation der dem Herzen zunächst liegenden Arterien; bei dem analogen Zustande der rechten Kammer pulsiert sicht- und fühlbar stärker die Pulmonalis im 2. linken Interostalraum. Wenn bei gut ausgeglichener Aorteninsuffizienz kräftiger Kranker die Milz (akut infektiös) geschwellt und fühlbar ist, so pulsiert sie ebenfalls (auch am Penis ist Pulsation sichtbar; bei Morbus Basedowii kann sie monatelang pulsieren).

Pulsationen in Aneurysmen

und bei Hypertrophie der Ventrikel.

58. Der Blutdruck. — Methoden der Messung des arteriellen Blutdruckes.

A. Bei Tieren. — 1. *Stephan Hales*⁶⁵ band zuerst (1727) in die Seitenwand eines Gefäßes eine lange Glasröhre ein und bestimmte den Blutdruck durch Messung der Höhe der Blutsäule, bis zu welcher das Blut in dieser Röhre senkrecht emporsteigt.

Methoden der Blutdruckmessung.

2. Das Quecksilbermanometer. — *Poiseuille*⁶⁶ verwandte (1828) eine U-förmige, mit Quecksilber gefüllte Manometerröhre, die seitlich durch ein starres Ansatzstück

Das Hg-Manometer.

Ludwigs
Kymo-
graphon.

in die Wand des Gefäßes eingefügt wurde. *Karl Ludwigs*⁶⁷ (1847) setzte (wie schon *James Watt* bei dem Manometer der Dampfmaschine es ausgeführt hatte) auf die Hg-Säule einen Schwimmer (Fig 44, *d s*), der an einem senkrechten Drahte eine Schreibvorrichtung trägt; diese verzeichnet auf einer durch ein Uhrwerk in Drehung versetzten Trommel (*c*) die Höhe des Blutdruckes und die Schwankungen desselben. Die Differenz der Niveauhöhen der Quecksilbersäulen *c d* in beiden Schenkeln des Manometers gibt den Druck innerhalb des Gefäßes an. (Die Quecksilberhöhe mit 13,5 multipliziert gibt die Druckhöhe der entsprechenden Wassersäule.)

Zur Verbindung des Manometers mit der in die Arterie des zu untersuchenden Tieres eingebundenen Kanüle können natürlich nur Rohren mit unnachgiebigen Wandungen (z. B. Bleiröhren) verwandt werden; dieselben müssen unter Vermeidung jeder Luftblase mit einer geeigneten, gerinnungshemmenden Flüssigkeit (z. B. Sodalösung) angefüllt sein. Benutzt man zum Einbinden in die Arterie ein \perp -förmiges Rohr (wie in Fig. 44, *a a*), so gibt das Manometer den am Ort der Kanüle herrschenden Druck an. Ist dagegen als Kanüle ein einfaches Röhrchen endständig in die Arterie eingebunden, so bekommt man den Druck, der an der Abgangsstelle der Arterie von dem nächsthöheren Gefäß herrscht: ein in die Carotis endständig eingebundenes Manometer gibt also den Druck in der Arteria resp. Aorta an.

Bestimmung
des mittleren
Blutdruckes.

Das Quecksilbermanometer zeichnet eine Wellenlinie als Ausdruck der pulsatorischen, respiratorischen u. s. f. Schwankungen (s. unten) des Blutdruckes. Will man aus einer derartigen Blutdruckkurve den mittleren Blutdruck ableiten, so umfährt man mit einem sogenannten Planimeter die ganze Grenze der Kurvenfläche (nämlich die Kurvenlinie, die Abszisse [Basis] und die Anfangs- und Endordinate) und kann am Instrumente direkt ablesen, wieviel Quadratmillimeter das Areal umfaßt. Man kann sich nun einen ebenso großen Flächenraum dargestellt denken durch ein Rechteck, dessen Grundseite gleich der Länge der Abszisse (Basis) der Kurve ist; die Höhe dieses Rechteckes ist dann gleich der mittleren Höhe der Kurve über der Abszisse. — *Netschenow*⁶⁸ brachte in der Mitte der unteren Biegung (bei *b*) in der Rohre einen Hahn an. Wird dieser bis auf eine sehr enge Kommunikationsöffnung zuge dreht, so kommen die (pulsatorischen und anderen) Schwankungen nicht mehr zum Ausdruck; das Manometer zeigt alsdann direkt den mittleren Druck an. Ein derartiges Instrument wird als kompensiertes Manometer bezeichnet (v. *Kries*⁶⁹).

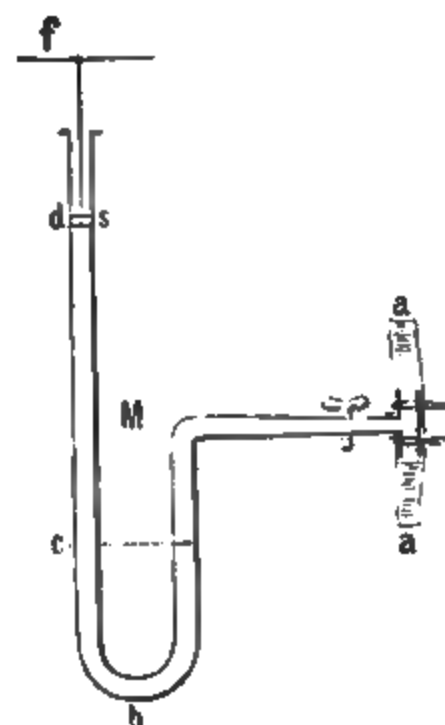
Kompen-
siertes
Manometer.

Das Quecksilbermanometer gibt den mittleren Blutdruck richtig an. Infolge der Trägheit der zu bewegendenden Masse gibt es dagegen weder die Maxima und Minima des Druckes richtig wieder, noch auch die Einzelheiten im Verlaufe der Druckschwankungen; es zeichnet nur einfach auf- und niedergehende Bewegungen, an denen die charakteristischen Einzelheiten des Druckverlaufes völlig verwischt sind. Für die Registrierung des Verlaufes der Druckschwankungen bedient man sich daher der elastischen Manometer (Tonomographen), bei denen die Elastizität einer gespannten Membran oder einer Feder dem Blutdrucke Widerstand leistet. Derartige Instrumente sind in sehr großer Zahl konstruiert worden, so z. B. von *Fick*⁷⁰, *Hürthle*⁷¹, *Coul-Glad*⁷², *r. Frey*⁷³, *Schenck*⁷⁴. Alle diese Instrumente gehen aber die Kurve des Blutdruckes nicht ohne Entstellungen wieder: die für die Beurteilung und Konstruktion solcher Manometer in Betracht kommenden Momente hat *Frank*⁷⁵ einer eingehenden theoretischen und experimentellen Untersuchung [unterworfen, auf die hier nicht näher eingegangen werden kann. Nach den hierbei gewonnenen Grundsätzen ist konstruiert.

Federmano-
meter von
Frank-
Petter.

3. Das Federmanometer von *Frank-Petter*⁷⁶ (Fig. 45). — Die Arterie ist durch eine Kanüle mit einer winklig gebogenen Glasrohre verbunden, die an ihrem oberen Ende *e* in die gleichweite Manometerkapsel ausläuft. Die Öffnung der Kapsel ist mit einer Gummimembran mittlerer Spannung verschlossen, der ganze Apparat mit ausgekochtem Wasser unter Vermeidung jeglicher Luftblase gefüllt. Auf die Gummimembran wird von

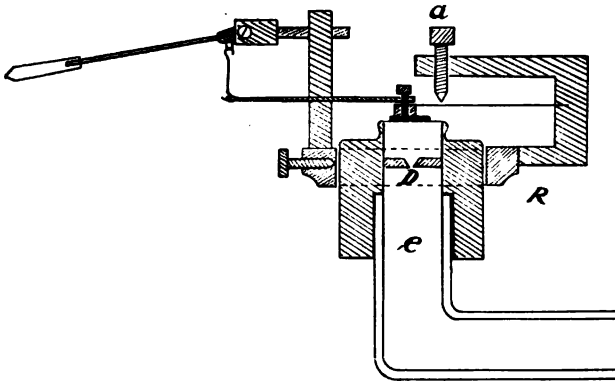
Fig 44.



Karl Ludwigs Kymographon.

außen durch eine Stahlfeder eine Pelotte fest aufgedrückt, das andere Ende der Feder ist festgeklemmt, durch eine Schraube *a* kann die Spannung der Feder verändert werden. Die

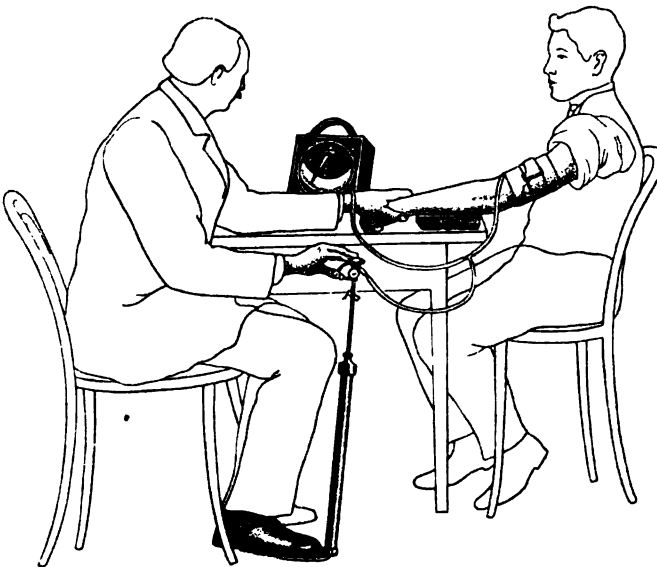
Fig. 45.



Federmanometer nach Frank-Petter.

Bewegungen der Feder werden durch einen besonders konstruierten Hebel auf die Schreibspitze übertragen. Um die Schwingungen zu dämpfen, kann in die Manometerkapsel eine Scheibe *D* mit einer feinen konischen Öffnung eingesetzt werden. Dieses Instrument ist nach *Frank* allen bisher konstruierten Manometern an Güte weit überlegen.

Fig. 46.



Blutdruckmessung nach v. Recklinghausen.

B. Beim Menschen⁷⁶ — kann man den Blutdruck in den Arterien in der Weise bestimmen, daß man mit einem hierzu geeigneten Apparat einen allmählich zunehmenden Druck auf eine Arterie wirken läßt und untersucht, bei welchem Druck in der Peripherie der Puls verschwindet. Das erste nach diesem Prinzip hergestellte, praktisch verwendbare

Blutdruck-
messung
beim
Menschen.

Instrument war das Sphygmomanometer von *r. Basch*⁷⁷, bei welchem eine luftthältige Blasenpelotte, die mit einem Aneroidbarometer kommunizierte, so lange mit zunehmendem Druck auf eine oberflächlich verlaufende, auf fester Unterlage liegende Arterie gedrückt wurde, bis peripher von der untersuchten Stelle kein Puls mehr gefühlt wurde; das Aneroidbarometer zeigte dann den hierzu nötigen Druck an. Zurzeit sind von derartigen Instrumenten hauptsächlich die beiden folgenden in Gebrauch.

Das
Sphygmo-
manometer
von *Riva-
Rocci*.

*r. Reckling-
hausens*
Apparat.

4. Das Sphygmomanometer von *Riva-Rocci*⁷⁸ besteht aus einem Gummischlauch, welcher mit einem Manometer und einem Gebläse verbunden ist. Der Schlauch wird um den Oberarm gelegt und durch das Gebläse aufgeblasen, bis der Puls in der Radialis verschwindet. Das Manometer zeigt alsdann den Druck an, welcher dem Druck in der Art. brachialis gleich ist. Natürlich kann man auch umgekehrt zunächst einen zu hohen Druck anwenden, bei dem der Puls in der Radialis verschwindet, und nun unter allmählichem Nachlassen den Druck bestimmen, bei welchem der Puls eben wiederkehrt. Der Apparat ist von *H. r. Recklinghausen*⁷⁹ wesentlich verbessert worden, Fig. 46 zeigt den *r. Recklinghausenschen* Apparat in der Anwendung. Der um den Oberarm zu legende Gummischlauch stellt eine Manschette von 13 cm Breite dar, die nach außen mit starker Segelleinwand beklebt ist, um zu verhindern, daß sich der Gummi beim Aufblasen nach außen vorwölbt. Zur Erzeugung des Druckes dient eine eigenartig konstruierte Pumpe (in der Form der Fahrradpumpen); die Messung des Druckes geschieht mit einem Metallmanometer (Tonometer). *r. Recklinghausen* schlägt vor, den Blutdruck allgemein statt in Millimeter Quecksilber in Zentimeter Wasserhöhe anzugeben (100 mm Hg = 133 cm Wasser). Der gefundene Druckwert soll stets auf Herzhöhe reduziert werden; als Herzhöhe definiert *r. Recklinghausen* die Mitte der durch das untere Ende des Brustbeinkörpers gezogenen dorso-ventralen Achse. Beim sitzenden Menschen, der den Arm bequem auf den Tisch auflegt, oder beim liegenden Menschen, der den Arm neben sich auf das Bett legt, befindet sich die Mitte des Oberarmes ohne weiteres in Herzhöhe. Es wird sofort ein Druck angewandt, der den Radialispuls zum Verschwinden bringt, dann vermindert man den Druck, bis der Puls wieder erscheint, in diesem Moment liest man das Manometer ab (palpatorische Messung). Der auf diese Weise gemessene Druck ist gleich dem maximalen oder systolischen Pulsdruck, d. h. gleich demjenigen Druck, der in der Arterie herrscht, wenn die Puls-welle am höchsten ist (Höhe der Pulssystole); denn in diesem Moment vermag die Puls-welle gerade eben noch durch die Manschette hindurch zu schlagen. — *r. Recklinghausen* hat noch eine andere Methode angegeben, mit der man den minimalen und maximalen Pulsdruck bestimmen kann. Hat der Druck in der Manschette einen gewissen Wert angenommen, so macht das Tonometer beständig kleine Oszillationen, isochron mit dem Rhythmus des Pulses; bei allmählicher Steigerung des Druckes werden diese Schwankungen plötzlich erheblich größer (bis zum Doppelten des bisherigen Betrages und noch mehr); der in diesem Moment abgelesene Druck ist nach *r. Recklinghausen* gleich dem minimalen oder diastolischen Pulsdruck. Bei weiterer Steigerung des Druckes werden die Schwankungen dann mehr oder weniger plötzlich wieder ebenso klein, wie zu Beginn; der jetzt abgelesene Druck ist gleich dem maximalen oder systolischen Pulsdruck. Wegen der theoretischen Begründung dieser Messung (oszillatorische Messung) sowie bezüglich noch weiterer Messungsarten (graphische Registrierung der Schwankungen des Manometers, Berücksichtigung der beim Untersuchten innerhalb der Manschette auftretenden Klopfensation) muß auf die Originalarbeit *r. Recklinghausens* verwiesen werden.

Maximaler
Pulsdruck.

Minimaler
Pulsdruck.

Das
*Gaertner-
sche* Tono-
meter.

5. Das *Gaertnersche*⁸⁰ Tonometer besteht aus einem pneumatischen Ring, dessen innere, aus einer Gummimembran bestehende Wand mittelst eines Gummiballons aufgeblasen werden kann. Ein mit dem Ring in Verbindung stehendes Manometer gibt den jeweiligen Druck an. Es wird nun aus einer Fingerbeere durch Kompression das Blut ausgepreßt und der Zustrom des Blutes durch den um die zweite Phalange angelegten und aufgeblasenen pneumatischen Ring verhindert. Man läßt dann mit dem Druck allmählich nach, bis plötzlich das Blut in die anämische Fingerbeere einströmt und diese rötet (vgl. *r. Recklinghausen*⁸¹).

59. Der Blutdruck in den Arterien.

Der mittlere
Druck in
den Arterien.

Der Blutdruck in den Arterien ist hoch, innerhalb ziemlich weiter Grenzen schwankend: er beträgt in den stärkeren Arterien der großen Säugetiere und wahrscheinlich auch des Menschen 140–160 mm Hg.

Beim Menschen betrug in der Arteria brachialis (bei einem Operierten) der Druck 110–120 mm (*Faivre*⁸²), vielleicht infolge der Verletzung und Krankheit etwas zu niedrig. — Bei am Oberschenkel zu amputierenden Kranken bestimmte *E. Albert*⁸³ manometrisch den Blutdruck in der A. tibialis antica oberhalb des Fußgelenkes auf 100–160 mm Hg.

Die pulsatorische Erhöhung der Hg-Säule betrug 17—20 mm (vgl. Müller u. Blauel⁸⁴). — In der Radialis bei einem Erwachsenen fand r. Basch⁸⁵ mit seinem Sphygmomanometer den Druck = 135—165, in der Temporalis superficialis 80—110 mm Hg. Strasburger⁸⁶ fand bei normalen jüngeren Männern in der Ruhe (mit dem Apparat von Riva-Rocci) den maximalen Blutdruck zu 90—125, den minimalen zu 63—95 mm Hg. (Vgl. unten die Werte von r. Recklinghausen.)

Bei Kindern — nimmt mit dem Alter, der Größe und dem Gewichte der Blutdruck zu (Tarastjerna⁸⁷, Wolfensohn-Kriss⁸⁸).

Beim Neugeborenen noch vor Beginn der Atmung fand Ribemont⁸⁹ den Blutdruck in einer Arteria umbilicalis = 64 mm Hg, Seitz⁹⁰ fand 73 mm Hg.

Nach Volkmann⁹¹ beträgt in der Carotis der Druck beim Pferd 122 bis 214 mm, beim Hund 104—172 mm, bei der Ziege 118—135 mm, beim Kaninchen 90 mm, beim Huhn 88—171 mm, in der Kiemenarterie beim Hecht 35—84 mm Hg. Fraenkel⁹² fand den mittleren Blutdruck beim Kaninchen zu 122, beim Hund zu 180 mm Hg; bei Katzen zu 150 mm Hg, die pulsatorische Schwankung variierend von 43—64 mm Hg. Beim Rind fand Brenner⁹³ als normalen Wert des Blutdrucks 218 mm Hg. Bei Vögeln ist der Blutdruck bedeutend höher als bei den Säugetieren; er kann über 200 mm Hg betragen (Stübel⁹⁴). In der Art. cruralis des Frosches ist der Minimaldruck 41, der Maximaldruck 52 mm Hg (Hofmeister⁹⁵, Fr. N. Schulz⁹⁶).

Im allgemeinen ist der Blutdruck bei größeren Tieren höher als bei kleineren, weil bei jenen wegen der erheblicheren Länge der Blutbahnen größere Widerstände zu überwinden sind. Sehr junge und sehr alte Tiere haben niedrigeren Druck als Individuen auf der Höhe der Lebensfunktionen.

Der arterielle Druck bei Föten — ist niedriger als bei Neugeborenen, der venöse Druck ist jedoch bedeutender. Bei einem nicht ausgetragenen Schaffötus war der Druck 46 mm, beim fast reifen Schafe 84 mm. Man fand die fötale Druckdifferenz zwischen arteriellem und venösem Blute kaum halb so groß wie beim erwachsenen Tiere (Cohnstein u. Zuntz⁹⁷).

Innerhalb der großen Arterienstämme nimmt der Blutdruck gegen die Peripherie hin nur relativ wenig ab, weil die Widerstände in den großen Röhren nur unerheblich sind. Nach E. Weber⁹⁸ ist der Druck in der Carotis nur 3,5 mm Hg höher als in der Cruralis. Sobald jedoch die Schlagadern unter vielfacher Teilung eine erhebliche Verjüngung des Lumens erleiden, nimmt in ihnen infolge der erheblichen Widerstände der Blutdruck stark ab.

Mit
reichlicher
Verästlung
der Gefäße
nimmt der
Druck ab.

Einflüsse auf die Höhe des Blutdruckes in den Arterien. Der Blutdruck in den Arterien hängt ab: 1. von der Füllung der Gefäße, der Blutmenge; 2. von der Herztätigkeit; 3. von den im Gefäßsystem vorhandenen Widerständen.

Einfluss
auf die
Höhe des
Blutdruckes.

1. Einfluß der Gefäßfüllung. Man sollte erwarten, daß bei Vollblütigen, nach Vermehrung der Blutmasse durch Transfusion, auch nach reichlicher Nahrungsaufnahme der Blutdruck erhöht, bei Blutarmen, nach profusen Blutverlusten oder nach bedeutenderen Ausgaben aus dem Blute (z. B. durch starke Schweiß, kopiosen Durchfall) dagegen erniedrigt sei. Keineswegs ändert sich jedoch der Blutdruck mit der Vermehrung und Verminderung des Blutes in geradem Verhältnis. Das Gefäßsystem besitzt vielmehr vermöge seiner Muskeln die Fähigkeit, sich dem größeren oder geringeren Blutvolumen innerhalb ziemlich weiter Grenzen anzupassen. Daher steigt bei mäßiger Blutvermehrung der Blutdruck zunächst noch nicht (Worm-Müller⁹⁹) (§ 35, 1). Der Umstand, daß schnell Flüssigkeit aus dem Blute in die Gewebe transsudiert, wirkt für das Konstantbleiben des Blutdruckes mit (v. Regéczy¹⁰⁰). — Auch mäßige Aderlässe (beim Hund bis zu 2,8% des Körpergewichtes) haben noch keinen nennenswerten Abfall des Blutdruckes zur Folge (§ 35, 2), nach kleinen Blutverlusten kann er sogar steigen (Worm-Müller⁹⁹). Reichliche Blutentziehungen bringen jedoch ein starkes Sinken des Blutdruckes hervor, solche von 4 bis 6% des Körpergewichtes machen ihn — 0.

Einfluß der
Gefäß-
füllung.

2. Einfluß der Herztätigkeit. Die Höhe des Blutdruckes hängt ab von der Frequenz und der Stärke der Herzschläge. Beide Faktoren bedingen zusammen die Größe der in der Zeiteinheit in das Gefäßsystem getriebenen Blutmenge und dadurch den Blutdruck.

Einfluß der
Herz-
tätigkeit.

Nimmt bei gleichbleibender Stärke der einzelnen Herzschläge die Frequenz ab, oder verringert sich bei gleichbleibender Frequenz die Stärke der einzelnen Herzschläge, so muß der Blutdruck sinken, resp. bei einer Änderung im entgegengesetzten Sinne steigen. Wird sowohl die Frequenz wie die Stärke der Herzschläge herabgesetzt (wie z. B. bei Vagusreizung), so sinkt natürlich der Blutdruck. Es können aber auch beide Momente im entgegengesetzten Sinne sich ändern und sich gegenseitig kompensieren. Wenn z. B. bei einer nur geringfügigen Abnahme der Frequenz die Stärke der Herzschläge sich vergrößert, so kann der Blutdruck unverändert bleiben.

Einfluß der
Wider-
stände.

3. Einfluß der Widerstände. Die Größe der Widerstände wird vor allen Dingen durch die größere oder geringere Weite des Gefäßsystems bedingt, welche dem Einfluß der Gefäßnerven unterliegt.

Werden die Vasomotoren des ganzen Körpers gereizt, so muß natürlich der Blutdruck steigen, werden sie gelähmt, so muß er natürlich sinken. Einatmung von Amylnitrit bewirkt Erweiterung der Gefäße und damit Sinken des Blutdruckes; Injektion von Adrenalin (vgl. § 192, II) sehr kräftige Gefäßcontraction und dadurch Steigen des Blutdruckes. Aber auch die Verengung oder Erweiterung der Gefäße eines bestimmten größeren Bezirkes des Gefäßsystems wird in derselben Weise wirken können. [Beispiele: Anwendung von Kälte oder Wärme auf beschränkte Körperteile, — Reizung oder Lähmung gewisser Vasomotorenbezirke, z. B. der Nn. splanchnici.] Macht man einen Finger anämisch durch Einwicklung mit elastischen Binden, so steigt der Blutdruck in der Radialis (*Federn*¹⁰¹).

Von zahlreichen, vielleicht von allen centripetalen Nerven aus kann der Blutdruck durch Vermittelung des Vasomotoren- und Vasodilatatorencentrums in der Medulla oblongata beeinflußt werden. Man unterscheidet Nerven, deren Reizung den Blutdruck erhöht: pressorische Nerven, und solche, deren Reizung ihn herabsetzt: depressorische Nerven (vgl. § 282, 283).

Einfluß der
Muskel-
arbeit.

Der Einfluß der Muskelarbeit auf den Blutdruck ist wechselnd. Der Blutdruck hat während der Arbeit die Tendenz zur Steigerung mit dazwischenliegenden Remissionen. Die Steigerung hängt vom Tempo, von dem Verhältnis der Arbeit zur Leistungsfähigkeit der Muskeln und von der Übung ab. Nach der Arbeit halten noch geringfügige Schwankungen eine Zeitlang an (*Grebner* u. *Grünbaum*¹⁰², *Masing*¹⁰³, *Moritz*¹⁰⁴, *Karrenstein*¹⁰⁵, *Stursberg*¹⁰⁶).

Ver-
schieden-
Einflüsse.

Im Liegen ist der Blutdruck stärker als im Sitzen und hier stärker als im Stehen (*Friedmann*¹⁰⁷). — Im Schlaf ist der Blutdruck erniedrigt. — Geistige Arbeit erhöht den Druck, ebenso die Empfindung von Unlust, Lustgefühl erniedrigt ihn (*Kornfeld*¹⁰⁸). — Kühle Bäder steigern den Blutdruck (bei verminderter Pulszahl) wegen der Zusammenziehung der Hautgefäße proportional der Abkühlung, — heiße (bis 40°) Bäder zeigen nach anfänglicher Steigerung eine Abnahme des Druckes wegen der Erweiterung der Hautgefäße. Oberhalb 40° steigt der Blutdruck wieder: der Puls, welcher bei 38° vermindert war, hebt sich bei über 40° (*O. Müller*¹⁰⁹).

Patho-
logisches.

Pathologisches. Bei chronischer Nierenentzündung, Arteriosklerose, Bleikolik, nach Ergotininjektionen ist der Blutdruck erhöht, ebenso bei Herzhypertrophie mit Dilatation; erniedrigt bei Herzinsuffizienz. Digitalis erhöht oft den Blutdruck bei Herzfehlern, nach Morphiumeinspritzung sinkt er. — Im Fieber sinkt meist der Blutdruck; Herzinsuffizienz, Chlorose und Phthise zeigen gleichfalls schwachen Druck.

Die Kurve des Blutdruckes zeigt regelmäßige Schwankungen, und zwar:

Die puls-
atorischen
Blutdruck-
schwankun-
gen.

1. Die pulsatorischen Druckschwankungen. Die vom Ventrikel in den Anfang der großen Gefäße eingeworfene Blutmasse bewirkt entsprechend jeder Systole ein Ansteigen des Blutdruckes im Arteriengebiete; die dadurch bewirkte Erweiterung des Gefäßes ist die sicht- und fühlbare Pulsbewegung. Die pulsatorische Drucksteigerung verläuft natürlich mit der Schnelligkeit der Pulswellen (§ 54) an den Arterien entlang.

Der Ablauf der pulsatorischen Druckänderung wird durch die Pulsdruckkurve dargestellt. Der Druck auf der Höhe der pulsatorischen Blutdruckschwankung wird als maximaler oder systolischer Pulsdruck, Pulsdruckmaximum, der Druck am untersten Punkte der Blutdruckschwankung als minimaler oder diastolischer Pulsdruck, Pulsdruckminimum bezeichnet, die Breite der Druckschwankung heißt Pulsdruckamplitude (*v. Recklinghausen*⁷⁹).

Beim Menschen fand *r. Recklinghausen*¹⁰ z. B. bei Messung am Oberarm folgende Werte für den maximalen, minimalen Pulsdruck und die Pulsdruckamplitude: 158, 99, 59, — 145, 88, 57 *cm* Wasser.

*Hürthle*¹¹ fand beim Kaninchen den pulsatorischen Druckzuwachs fast gleich $\frac{1}{3}$ des Druckes während der Pulspause; *v. Born*¹¹⁰ gleich $\frac{1}{4}$ des maximalen Blutdruckes.

Der Ablauf der pulsatorischen Druckschwankung wird im allgemeinen von den gewöhnlichen elastischen Manometern keineswegs getreu wiedergegeben, sondern mit mehr oder weniger großen Entstellungen. Über den wahren Verlauf der Druckschwankungen in der Aorta und in den peripheren Gefäßen vgl. *Frank*¹¹¹.

2. Die respiratorischen Druckschwankungen. Der Druck in den Arterien erleidet durch die Atembewegungen regelmäßige Schwankungen, und zwar in der Art, daß bei jeder stärkeren Inspiration der Druck sinkt, bei jeder Expiration steigt. Diese Schwankungen erklären sich zunächst rein mechanisch daraus, daß mit jeder Expiration das Blut in der Aorta den Druckzuwachs durch die komprimierte Luft im Thorax erfährt, bei jeder Inspiration dagegen die Druckabnahme durch die auf die Aorta wirkende Verdünnung der Luft in den Lungen. Außerdem aspiriert die inspiratorische Thoraxerweiterung das Blut der Hohlvenen zum Herzen, die Expiration staut es an und wirkt so auch auf den Blutdruck. Die Schwankungen sind am ausgesprochensten in den dem Thorax naheliegenden Arterien (vgl. *Kronecker* u. *Heinricius*¹¹²).

Die respiratorischen Blutdruckschwankungen.

Zum Teil aber rühren die respiratorischen Blutdruckschwankungen her von nervösen Einflüssen, nämlich von einer mit der rhythmischen Erregung des Atemcentrums parallel gehenden Erregungsschwankung des vasomotorischen Centrums, wodurch sich, jeder Anregung entsprechend, die Arterien contrahieren und so den arteriellen Druck steigern („*Traube*¹¹³—*Heringsche*¹¹⁴ Druckschwankungen“). Diese Schwankungen treten besonders dann deutlich in die Erscheinung, wenn bei einem curarisierten, also nicht mehr selbständig atmenden und daher künstlich geatmeten Tiere die künstliche Atmung ausgesetzt oder ungenügend ausgeführt wird; durch die zunehmende Venosität des Blutes wird das vasomotorische Centrum stark gereizt, der Blutdruck steigt an, die Blutdruckkurve zeigt deutlich die rhythmischen Schwankungen.

Traube-Heringsche Druckschwankungen.

Unter besonderen Versuchsbedingungen lassen sich noch verschiedene andere nervös bedingte regelmäßige Schwankungen der Blutdruckkurve beobachten. So können durch Übertragung der Impulse vom Atemcentrum auf das Vaguscentrum Veränderungen der Pulsfrequenz und dadurch Änderungen des Blutdruckes verursacht werden (*Fredericq*¹¹⁵). — *S. Mayer*¹¹⁶ beobachtete Blutdruckschwankungen, bei denen zahlreiche Respirationen einer Blutdruckwelle entsprechen; das Zustandekommen derselben ist noch nicht völlig klar. — Endlich können Reflexe durch die Atembewegungen von den Lungen her Blutdruckschwankungen hervorrufen: pulmonale Reflexwellen (*Morawitz*¹¹⁷).

60. Der Blutdruck in den Capillaren und Venen.

Bestimmung des Blutdruckes in den Capillaren. — Legt man ein Glasplättchen von bekannter Größe auf die gefäßhaltige Unterlage und belastet es in passender Weise so lange, bis die Capillaren zuerst erblassen, so findet man annähernd den Druck, welcher den Blutdruck dieses Capillargebietes gerade überwindet. Man erhält den Druck (ausgedrückt in Zentimeter Wassersäule), wenn man die Zahl für das drückende Gewicht (Gewicht + Gewicht des Glasplättchens) durch die Zahl für die Druckfläche (angegeben in Quadratcentimetern) dividiert (*N. v. Kries*¹¹⁸, *Lombard*¹¹⁹). Für die Capillaren des Fingers bei erhobener Hand beträgt der Druck 24 *mm* Hg, — der gesenkten Hand 62 *mm*, — am Ohre 20 *mm*, — am Zahnfleisch des Kaninchens 32 *mm*. — *r. Recklinghausen*¹²⁰ übt mittelst eines gelochten Gummibeutels, der mit der Pumpe aufgeblasen werden kann und zwischen die zu untersuchende Haut und eine Glasplatte zu liegen kommt, einen zunehmenden resp. abnehmenden Druck auf die Haut aus und beobachtet durch das Loch im Gummi und die Glasplatte hindurch das Erblassen resp. Wiedererrotwerden der Haut. — *Basler*¹²¹ bringt

Bestimmung des Blutdruckes in den Capillaren.

einen Finger unter ein mit Goldschlägerhaut bespanntes Kästchen, welches die Durchsicht auf den Finger gestattet, und erhöht dann durch Lufteinblasen den Druck im Kästchen, bis die Haut gerade zu erblasen beginnt.

*Roy u. Graham-Brown*¹²³ pressen die Schwimmhaut des Frosches von unten her mittelst einer mit einem Manometer versehenen elastischen Blase gegen eine feste Glasplatte, gegen welche das Mikroskop eingestellt werden kann.

*Einflüsse auf
den
Capillar-
druck.*

Der Blutdruck in den Capillaren eines umschriebenen Bezirkes wächst: — 1. durch Erweiterung der zuführenden kleinen Arterien. — 2. Durch Steigerung des Druckes in den zuführenden kleinen Arterien. — 3. Durch Verengung der aus dem Capillarbezirke abführenden Venen. Der Verschluß der Venen ließ den Druck bis zum vierfachen steigen (*N. v. Kries*¹¹⁸). — 4. Durch Verstärkung des Druckes in den Venen (z. B. hydrostatisch bei Lageveränderungen).

*Bestimmung
des
Blutdruckes
in den
Venen.*

Bestimmung des Blutdruckes in den Venen. — Beim Tier kann man ebenso wie bei der Druckmessung in Arterien das Innere der Vene durch eine eingebundene Kanüle mit einem Manometer in Verbindung setzen. Für die Messung am Menschen benutzt *r. Recklinghausen*¹²⁴ wie bei der Messung des Druckes in den Capillaren einen gelochten Gummibeutel, der zwischen eine gut sichtbare Hautvene und eine Glasplatte zu liegen kommt und allmählich mit der Pumpe aufgeblasen wird; es wird das Zusammenfallen der Vene, resp. bei allmählich abnehmendem Druck das Wiederaufgehen derselben beobachtet und in diesem Moment der Druck an einem mit dem Gummibeutel in Verbindung stehenden Manometer abgelesen. — *Frank u. Reh*¹²⁴ legen eine Manschette an den Oberarm und steigern in ihr den Druck, bis infolge Venenstauung das Volumen des Unterarms zunimmt.

*In den großen
Venen-
stämmen ist
der Druck
negativ.*

In den großen Venenstämmen, nahe dem Herzen, findet sich ein negativer Druck. Hierdurch wird es ermöglicht, daß der Lymphstrom sich ungehindert ergießen kann. In fortschreitender Entfernung vom Herzen findet eine allmähliche Steigerung des Druckes statt. *Burton-Opitz*¹²⁵ fand am Hunde den Venendruck in der Vena cava sup. nahe dem rechten Herzohr — 2,96, in der Vena jugular. ext. 0,52, in der Vena facialis 5,12, in der Vena brachialis 3,90, in der Vena femoralis 5,42 mm Hg.

*Einflüsse auf
den Blut-
druck in
den Venen.*

Alle Umstände, welche die den Kreislauf unterhaltende Druckdifferenz zwischen Arteriensystem und Venensystem vermindern, müssen den Venendruck steigern, z. B. Vagusreizung — und umgekehrt. — Von besonderem Einfluß auf den Druck in den dem Herzen nahegelegenen, großen Stämmen ist die Atmung, indem bei jeder Inspiration das Blut unter Verminderung des Druckes dem Brustkorbe zustrebt, bei jeder Expiration unter Vermehrung desselben sich anstaut (§ 47). Über die geringe, durch jede Contraction des rechten Vorhofes in den Hohlvenen erfolgende Anstauung des Blutes war bei der Herzbewegung (§ 39 B) bereits die Rede. Die respiratorischen sowohl als auch die kardialen Schwankungen geben sich mitunter in den Venae jugulares communes gesunder Menschen zu erkennen (§ 55). — Lageveränderungen der Glieder oder des Körpers ändern aus hydrostatischen Gründen vielfach den Venendruck. Den höchsten Druck tragen die Unterextremitätenvenen; sie sind daher zugleich die muskelreichsten. An ihnen kommt es somit auch bei Insuffizienz ihrer Muskeln und Klappen leicht zu Erweiterungen (Varicenbildung).

*Respira-
torische*

*und kardiale
Schwan-
kungen.*

*Hydro-
statische
Einflüsse.*

61. Der Blutdruck in der Arteria pulmonalis.¹²⁶

*Methode der
Bestimmung.*

Methode. — 1. Bestimmungen des Blutdruckes in der Arteria pulmonalis sind mit Eröffnung der linken Brusthöhle von *C. Ludwig u. Beutner*¹²⁷ (1850) ausgeführt worden, indem bei künstlicher Atmung direkt die Manometerröhre mit dem linken Pulmonalisaste in Verbindung gebracht wurde. Hierdurch wurde bei Katzen und Kaninchen

der kleine Kreislauf der linken Lunge vollständig, bei Hunden größtenteils unterbrochen. Zu dieser Störung kommt noch hinzu, daß mit Eröffnung des Brustkorbes durch Wegfall des elastischen Zuges der Lungen (§ 47) das Venenblut nicht mehr normal in das rechte Herz einfließt, und daß dazu nun dieses selbst unter dem vollen Luftdrucke steht.

2. Knoll¹²⁵ drang, ohne die Pleurahöhlen zu eröffnen, durch das Cavum mediastinale anterius zur A. pulmonalis vor, dann brachte er in den Stamm des Gefäßes eine seitenständige Kanüle ein: so konnte der Druck ohne Einschränkung des Stromgebietes und ohne Verlagerung des Herzens am spontan atmen Tiere untersucht werden. Er fand so beim Kaninchen den Mitteldruck — 12,2 mm Hg.

3. Der Druck in der rechten Kammer kann nach dem Verfahren von *Chauveau* u. *Marey* (vgl. § 40) durch Einführung eines mit einem elastischen Bläschen versehenen Katheters von der rechten Vena jugularis externa aus bestimmt werden. Beim Hunde führte *Badoud*¹²⁹ in gleicher Weise eine offene Sonde, die mit einem elastischen Manometer verbunden war, ein.

Als mittleren Druck in der Art. pulmonalis gibt *Tigerstedt*¹²⁶ auf Grund der vorliegenden Untersuchungen an: beim Hund ca. 20 (10—33), bei der Katze ca. 18 (7,5—24,7), beim Kaninchen ca. 12 (6—35) mm Hg. Das Verhältnis des Pulmonalis- zum Aortadrucke gibt *Beutner*¹²⁷ auf 1 : 3, *Goltz* u. *Gaule*¹³⁰ auf 1 : 2,5, *Führer* u. *Starling*¹³¹ auf 1 : 6 an. Der Druck in der Aorta kann innerhalb sehr weiten Grenzen schwanken, ohne daß der Pulmonalisdruck dadurch entsprechend beeinflußt würde; eine bestimmte Verhältniszahl zwischen dem Drucke in der Aorta und Pulmonalis kann danach überhaupt nicht aufgestellt werden (*Tigerstedt*¹²⁶).

Mittlerer
Druck in der
Art. pulmo-
nalis.

Die Lungen werden im Brustraum dadurch aufgebläht erhalten, daß auf ihrer äußeren, pleuralen Oberfläche ein negativer Druck herrscht. Bei offener Glottis stehen die innere Lungenfläche und ebenso die Wände der in ihr verlaufenden Alveolencapillaren unter dem vollen Drucke der Luft. Das Herz und die großen Gefäßstämme im Thorax, also auch die Stämme der Arteria und Venae pulmonales, stehen aber nicht unter dem vollen Luftdrucke, sondern unter dem Luftdrucke minus dem Drucke, der dem elastischen Zuge der Lungen entspricht (vgl. § 47). Es wird also das Blut der Luncapillaren die Neigung haben, von den Capillaren nach den großen Gefäßstämmen zu strömen. Da der elastische Zug der Lungen sich vornehmlich auf die dünneren Vv. pulmonales geltend macht, und da die Semilunarklappen der Art. pulmonalis sowie die Systole der rechten Kammer eine Strömung rückwärts nicht zulassen, so folgt also aus den Druckverhältnissen, daß das Capillarblut des kleinen Kreislaufes nach den Venae pulmonales abfließt.

Der
Capillar-
strom wird
durch den
elastischen
Zug der
Lungen
befördert.

Dünnwandige Röhren, welche innerhalb der Substanz der Wandung eines elastischen, dehnbaren Sackes eingebettet liegen, erleiden in ihrem Lumen eine Veränderung je nach der Dehnungsart dieses Sackes. Wird der Sack nämlich direkt aufgeblasen, dadurch also, daß der Luftdruck in seinem Innern zunimmt, so verkleinert sich das Lumen der Röhren (*Funke* u. *Latschenberger*¹³²), — wird der Sack jedoch durch Luftverdünnung in einem ihn umgebenden, abgeschlossenen Raume aufgebläht, so werden die Röhren in der Wand dilatirt. In letzterer Art, nämlich durch negativen Aspirationsdruck, werden die beiden Lungensäcke innerhalb des Brustkorbes ausgedehnt erhalten; daher sind die Gefäße der lufthaltigen Lungen weiter, als die der kollabierten (*Quincke* u. *Pfeiffer*¹³³, *Bowditch* u. *Garland*¹³⁴, *De Jager*¹³⁵, *Lohmann* u. *E. Müller*¹³⁶). Es fließt somit mehr Blut durch die im Thorax gedehnten Lungen als durch die kollabierten. — In gleichem, beförderndem Sinne wirkt weiterhin jede Inspirationsdehnung. Der negative, in den Lungen bei der Einatmung herrschende Druck erweitert

Druck bei
der In- und
Expiration.

nämlich erheblich die Venae pulmonales, in welche daher das Lungenblut leicht hinüberfließt, während das in den dickwandigen Stämmen unter hohem Drucke strömende Blut der Arteria pulmonalis kaum eine Einwirkung erfährt. Die Stromgeschwindigkeit des Blutes in den Lungengefäßen wird also inspiratorisch beschleunigt (*De Jager*¹³⁵). — Im Gegensatz zu diesen Anschauungen kommt jedoch *Cloetta*¹³⁷ auf Grund plethysmographischer Untersuchungen an den Lungen zu dem Resultat, daß die Durchblutung der Lungen auf der Höhe der Inspiration schlechter, während der Expiration dagegen besser ist.

Gefäßcontractionen, welche im großen Kreislaufe Drucksteigerungen bewirken, führen dazu auch im kleinen Kreislaufe, weil mehr Blut zum rechten Herzen strömt (*Openchowski*¹³⁸).

Die Gefäße des kleinen Kreislaufes sind sehr dehnbar und mit geringem Tonus ausgestattet; es kompensiert sich daher leicht eine Unwegsamkeit selbst großer Pulmonalisäste (*Lichtheim*¹³⁹).

Der verstärkte
2. Pulmonalton
als Zeichen
höheren
Druckes.

Pathologisches. — Verstärkung des Druckes im Gebiete der Pulmonalis findet beim Menschen unter krankhaften Störungen des Kreislaufes vielfach statt und hat stets die pathognostisch sehr wichtige Verstärkung des zweiten Pulmonaltones zur Folge.

62. Die Geschwindigkeit des Blutstromes.¹⁴⁰

Volk-
manns
Hämodromo-
meter.

Methode. — 1. *Volkmanns* Hämodromometer¹⁴¹ (1850) — mißt direkt die Fortbewegung der Blutsäule innerhalb einer in ein Blutgefäß eingebundenen Glasröhre.

Eine Glasröhre von Haarnadelform [Fig. 47, A] (130 cm lang, 2 oder 3 mm breit), mit einer Skala ausgerüstet, ist auf einem metallenen Basalstück *B* so befestigt, daß jeder Schenkel zu einem anderthalbmal durchbohrten Hahne führt. Das Basalstück ist der Länge nach durchbohrt, es trägt an beiden Enden kurze Kanülen *c c*, welche in die beiden Enden einer durchschnittenen Ader eingebunden werden. Der ganze Apparat ist zunächst mit physiologischer Kochsalzlösung gefüllt. Die Hähne (welche sich durch ineinander greifende Zähne stets zugleich drehen) stehen zuerst so, wie Fig. I angibt: es strömt alsdann das Blut einfach der Länge nach durch das Basalstück. Wird nun in einem bestimmten Zeitmoment die Hahnstellung Fig. 47, II ausgeführt, so muß das Blut die längere Bahn der Glasröhre durchlaufen. Man sieht, wie es die helle Wasserschicht vor sich hertreibt, und beobachtet den Zeitmoment, wo es den Endpunkt des Röhrenschenkels erreicht. Aus der bekannten Länge der Röhre und der beobachteten Zeit der Blutdurchströmung ergibt sich die Stromgeschwindigkeit.

Resultate.

*Volkmann*⁹¹ fand die Geschwindigkeit des Stromes in der Carotis des Hundes = 205—357 mm; — in der Carotis des Pferdes = 306, — in der Maxillaris desselben = 232, — in der Metatarsa = 56 mm.

Der Apparat ist nur sehr unvollkommen, da die Beobachtungszeit nur einige Sekunden dauert, und durch die Einschaltung der Röhre dem Blutstrome neue Widerstände gesetzt werden.

Ludwigs
Stromuhr.

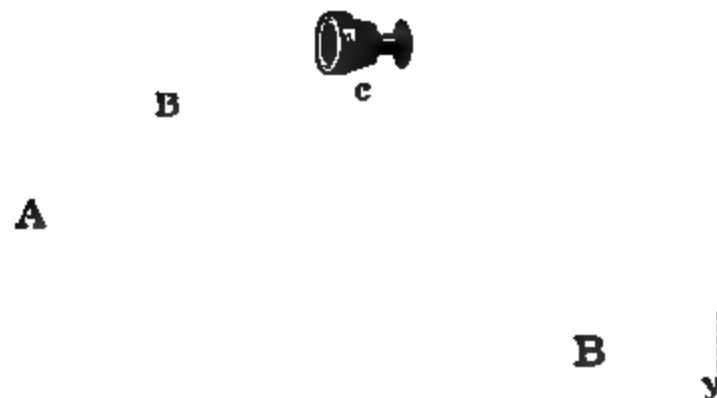
2. *Ludwigs*¹⁴² Stromuhr (1867) — mißt die Schnelligkeit des Blutstromes durch die Blutmenge, welche aus der Ader in eine mit letzterer verbundene geaichte Glas-
kugel übertritt.

Zwei kommunizierende, gleich geräumige und genau ausgemessene Glaskugeln (Fig. 47, B) *A* und *B* sind mit ihren unteren Enden mittelst der Röhren *c* und *d* in der Metallscheibe *e e*, befestigt. Diese Scheibe ist um die Achse *xy* so drehbar, daß nach erfolgter Umdrehung die Röhre *c* mit *f* und *d* mit *g* kommuniziert; *f* und *g* tragen weiterhin horizontal gerichtete Kanülen *h* und *k*, welche in die Enden der durchschnittenen Ader eingebunden werden. In der Stellung, wie die Figur sie angibt, wird nun *h* in das centrale, *k* in das periphere Ende des Gefäßes (etwa der Carotis) eingebunden. Die Kugel *A* ist mit Öl, *B* mit defibriniertem Blute angefüllt. In einem angemerkten Zeitmomente läßt man nun dem Blutstrome durch *h* den Eintritt; — dieser trägt das Öl vor sich her, welches nach *B* übertritt, während das defibrinierte Blut aus *B* durch *k* in die periphere Strecke des Gefäßes hinwegströmt. Sobald nun das Öl bei *m* ankommt, wird — bei angemerakter Zeit

— der Kugelapparat AB um seine Achse xy gedreht, so daß nun B an Stelle von A kommt. So wiederholt sich die Erscheinung, und die Beobachtung kann oft lange fortgesetzt werden. Aus der beobachteten Zeit, welche zur Füllung der einen Kugel durch das einströmende Blut notwendig ist, berechnet sich die auf die Zeiteinheit entfallende Menge.

3. *C. Vierordts*¹⁴² Hämatometer (1858) — mißt die Schnelligkeit des Blutstromes durch eine dem *Eitelweinschen* „Stromquadranten“ nachgebildete Vorrichtung. *Vierordts*
Hämatometer.

Fig 47.

A *Volkmanns* Hämodromometer. — B *Ludwigs* Stromuhr.

Ein in einer strömenden Flüssigkeit niederhängendes Pendel wird von dieser abgelenkt, und zwar um so stärker, je größer die Stromgeschwindigkeit ist. — Der Apparat stellt ein Metallkästchen (Fig. 48, I. A) mit planparallelen Glaswänden dar, welches an seinen schmalen Seiten zum Ein- und Ausströmen des Blutes 2 Kanülen (e , a) besitzt. Im Inneren hängt dem eintretenden Blutstrom gegenüber ein Pendelchen (p), dessen an der Bogenkala abzulesender Ausschlag mit der Schnelligkeit des Stromes wächst. Der Apparat wird vorher empirisch geeicht.

Chau-
veaus
Dromograph.

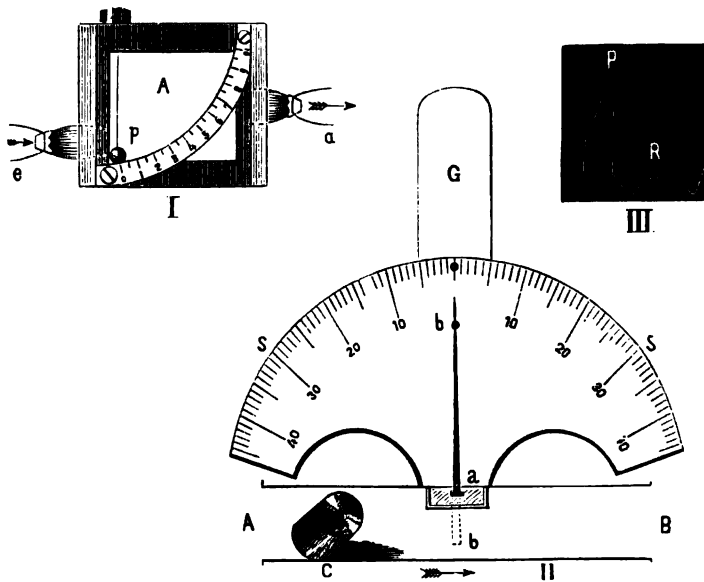
4. *Chauveaus*¹⁴⁴ u. *Lortets*¹⁴⁵ Dromograph (1860) — beruht auf demselben Prinzip und ist dazu mit einer Schreibvorrichtung versehen. — Eine hinreichend weite Röhre (Fig. 48. II. *AB*) (welche bei *C* noch ein Nebenrohr zur Verbindung mit einem Druckmesser besitzt) wird in die durchschnittenen Ader (Carotis des Pferdes) eingeschaltet. Durch einen mit einer Gummipatte verschlossenen Ausschnitt bei *a* reicht ein leichtes Pendel *ab* in die Röhre hinein, das sich nach oben in einen dünnen Zeiger *b* verlängert. Dieser macht, der Stromgeschwindigkeit entsprechend, Ausschläge, die an der Skala *SS* abgelesen werden. Das Werkzeug wird vorher bei Wasserdurchströmung geeicht. — Man kann die Spitze des Zeigers auf einer beruhten Schreibfläche eine Kurve aufzeichnen lassen: die Geschwindigkeitskurve oder dromographische Kurve (Fig. 48. III).

Die dromo-
graphische
Kurve nach
Chauveau.
Cybulskis
Photohämo-
tachometer.

5. *Cybulskis*¹⁴⁶ Photohämotachometer — beruht auf dem Prinzip der *Pitot*-schen Röhre.

Strömt eine Flüssigkeit in einer Röhre (Fig. 49. II) *de* in der Richtung der Pfeile, so steht in dem Rohre *p*, welches ein der Strömung entgegengerichtetes, rechtwinklig ab-

Fig. 48.



I Vierordts Hämotachometer. — II Chauveaus u. Lortets Dromograph. — III Die dromographische Kurve nach Chauveau.

gebogenes Ansatzstück trägt, die Flüssigkeitssäule höher als in dem Manometer *m*, welches nur in die Seitenwand eingefügt ist. Während *my* nur den Seitendruck angibt, zeigt *px* diesen und dazu die Geschwindigkeitshöhe der Flüssigkeit an (S. 138). Aus der Differenz beider Niveaustände läßt sich die Geschwindigkeit des Stromes in der Röhre bestimmen. Man kann den Apparat auch rein empirisch eichen.

Die von *Cybulski* verwendete *Pitot*sche Röhre hat eine etwas abweichende Form: sie ist nämlich rechtwinklig gebogen (I, *cp*). Das Ende *c* wird in das centrale, das Ende *p* in das periphere Stück der durchschnittenen Arterie eingebunden. Es steigt nun bei freier Durchströmung auch hier in dem in der Richtung des Stromes liegenden Manometer *a* die Flüssigkeit höher als in *b*. Um nun eine übermäßige Länge der Manometer *a* und *b* zu vermeiden und somit das Werkzeug praktisch verwendbar zu machen, verbindet *Cybulski* die Manometer *a* und *b* durch eine haarnadelförmige Röhre, welche mit Luft gefüllt ist und über der Biegung durch einen Hahn *i* abgesperrt werden kann. Man läßt die Flüssigkeit bis 1 und 2 steigen. Ist nun der Hahn *i* geschlossen, so stellen die Röhren ein Luftmanometer dar, in welchem sich die Differenzen der Niveaustände 1 und 2 scharf ausprägen. Die Schwankungen der beiden Niveauhöhen werden mittelst einer Camera (mit schnell beweglicher Hintergrundfläche *K*) photographiert.

Die Figur C' gibt eine Nachbildung der Kurven aus der A. carotis eines Hundes. Die Schnelligkeit der Strömung betrug in dem Momente 1, — 1 = 238 mm, in der Phase 2, — 2 = 225 mm, endlich bei 3, — 3 = 177 mm.

6. Aus der plethysmographischen Kurve (vgl. § 56) läßt sich die Geschwindigkeitskurve gewinnen. — Die Änderungen im Volumen der eingeschlossenen Glieder müssen offenbar um so schneller erfolgen, je schneller das Blut in den zuführenden Arterien strömt: man kann daher aus der plethysmographischen Kurve die Geschwindigkeitskurve konstruieren (Fick¹⁴⁷). v. Kries¹⁴⁸ hat die Geschwindigkeitskurve direkt durch den Plethysmographen gewonnen. Er verband den Hohlraum des Plethysmographen durch einen Schlauch mit einer Gasflamme; wird das Volumen des eingeschlossenen Gliedes größer, so schießt die Gasflamme sofort empor, um sich dann wieder auf ihre frühere Höhe einzustellen. Die Höhe, bis zu welcher die Gasflamme empor schießt, hängt von der Geschwindigkeit des Blutstromes in den Arterien des Gliedes ab. Die Schwankungen der Flamme werden auf lichtempfindliches Papier, welches sich auf einem rotierenden Cylinder befindet, photographiert; die erhaltene Kurve heißt Tachogramm; sie zeigt die Strompulse (vgl. Frank¹⁴).

Ableitung der Geschwindigkeitskurve aus der plethysmographischen Kurve.

Fig. 49

I.

Das Tachogramm.

Von dem Stamme der Aorta an vergrößert sich das arterielle Gebiet stetig durch die Teilung der Äste, so daß in der Capillarauflösung sich der Querschnitt des Strombettes bis zum 500fachen und darüber erweitert hat. Von hier aus wird durch Sammlung der venösen Stämme der Querschnitt wieder enger, bleibt aber dennoch weiter als der arterielle Anfang.

Querschnitt des Strombettes.

Ausnahmen machen die Aa. iliacae communes, welche zusammen enger sind als der Stamm der Aorta. Ferner sind die Querschnitte der vier Venae pulmonales zusammen enger als der der Arteria pulmonalis.

Durch einen jeden Querschnitt des Kreislaufsystems, des großen wie des kleinen, muß sich eine gleich große Blutmenge verschieben. So muß auch durch die Aorta und Pulmonalis trotz des sehr ungleichen Druckes in ihnen (§ 61) die gleiche Blutmasse fließen.

Einfluß des Gesamtquerschnittes der Blutbahn.

I. Schema des Photohämotachometers von Cybulski. — II. Pitota Röhre.

Die Geschwindigkeit der Strombewegung muß sich also an den einzelnen Stellen des gesamten Strombettes umgekehrt verhalten wie der Querschnitt des Strombettes. Es nimmt daher die Stromgeschwindigkeit von der Wurzel der Aorta und Pulmonalis bis zu den Capillaren hin sehr bedeutend ab, so daß sie in denen der Säuger nur noch 0,8 mm in einer Sekunde (beim Frosche 0,53 mm) beträgt, beim Menschen 0,6—0,9 mm (C. Vierordt¹⁴⁹). Nach A. W. Volkmann⁹¹ fließt das Blut in den Capillaren bei Säugern 500mal langsamer als in der Aorta. In den Venenstämmen — wird der Strom wiederum beschleunigt, er ist aber in den größeren noch 0,5—0,75mal geringer als in den zugehörigen Arterien.

Stromgeschwindigkeit in den Capillaren.

Stromgeschwindigkeit in den Venen.

Von den dünneren Venenästen sich sammelnd, wird das Lumen gegen die Hohlvenen hin enger: also muß in gleichem Verhältnisse die Stromgeschwindigkeit zunehmen. Die Schnelligkeit des Stromes in den Hohlvenen mag halb so groß sein wie in der Aorta. — Über die Schnelligkeit des Stromes des Venenblutes sind zwar direkte Beobachtungen angestellt mit dem Hämodrometer und der Stromuhr. So fand *Volkman*⁹¹ für die Jugularis 225 mm in 1 Sekunde, allein bei dem vorhandenen sehr geringen Drucke muß die Anwendung stromprüfender Werkzeuge bedeuende Abweichungen von der Norm setzen.

Die Geschwindigkeit des Blutstromes hängt nicht ab von der Größe des mittleren Blutdruckes, sie kann daher in blutarmen Gefäßen wie in blutüberfüllten sich gleich bleiben. Dagegen wird die Stromschnelligkeit in einer Strecke bedingt durch den Unterschied des Druckes, der am Anfang und Ende dieser Bahnstrecke herrscht; sie wird daher abhängig sein — 1. von der *vis a tergo* (Herzaktion) und — 2. von der Größe der an der Peripherie liegenden Widerstände (Erweiterung oder Verengung der kleineren Gefäße für den arteriellen Strom).

Entsprechend der geringeren Druckdifferenz im arteriellen und venösen Gebiete beim Fötus (§ 59) ist die Stromgeschwindigkeit hier gering (*Cohnstein & Zuntz*⁹²).

Pulsatorische
Acceleration.

In den Arterien bedingt jeder Pulsschlag eine Beschleunigung der Strombewegung. In großen Gefäßstämmen fand *C. Vierordt*¹⁴³ den pulsatorischen Geschwindigkeitszuwachs = $\frac{1}{4} - \frac{1}{2}$ der Geschwindigkeit in der pulslosen Zeit. Diese pulsatorischen Stromgeschwindigkeitsvariationen hat *Chauveau* durch seinen Dromographen verzeichnen lassen: Fig. 48. III zeigt die Geschwindigkeitskurve aus der Carotis des Pferdes. In den kleinen Arterien beobachtet man noch eine pulsatorische Beschleunigung; gegen die Capillaren hin erlischt diese Erscheinung.

63. Die Kreislaufszeit.

Bestimmung
der Kreis-
laufszeit
durch In-
jektionen.

Die Zeit, welche das Blut gebraucht, um einmal die ganze Bahn des Kreislaufes zu durchströmen, ist zuerst von *Eduard Hering*¹⁵⁰ (1829) bei Pferden in der Weise festgestellt worden, daß er in die V. jugularis ext. gelöstes Kaliumeisencyanür einspritzte und untersuchte, wann diese Substanz in dem Aderlaßblute derselben Vene der anderen Halsseite zuerst auftrat. *Carl Vierordt*¹⁴³ vervollkommnete (1858) die Technik dieser Versuche, indem er unter der angeschlagenen Vene der anderen Körperseite in gleichmäßigen Zeitabständen Näpfchen auf rotierender Scheibe vorbeiführen ließ. Der Nachweis des Kaliumeisencyanürs geschieht durch Zusatz von Eisenchlorid zu dem aus der Blutprobe sich ausscheidenden Serum. So fand sich die Dauer der Kreislaufszeit beim

Ergebnisse.

Pferde	31,5 Sek.	Igel	7,61 Sek.	Ente	10,64 Sek.
Hunde	16,7 „	Katze	6,69 „	Bussard	6,73 „
Kaninchen	7,79 „	Gans	10,86 „	Hahn	5,17 „

Vergleicht man diese Kreislaufszeiten mit der normalen Pulsfrequenz der Tiere, so ergibt sich: Die durchschnittliche Kreislaufszeit entspricht 27 Herzsystemen. Dies würde, auf den Menschen bezogen, 22,5 Sekunden für die Kreislaufszeit ergeben, bei 72 Pulsen in 1 Minute.

Bedenken
gegen die
Methode.

Da das Kaliumeisencyanür als Kaliumsalz (S. 105) ein Herzgift ist, so bringt die Injektion desselben, an der zahlreiche Tiere zugrunde gehen, an sich bereits Störungen der Circulation hervor. *L. Hermann*¹⁵¹ hat daher (1884) das unschädliche Natriumeisencyanür gewählt. Bei Fröschen, bei denen *Landois* Säugetierblutkörperchen in die seitliche Vene einspritzte und an der anderen Seite mikroskopisch aufsuchte, fand er so 7—11 Sekunden.

Bei der Bewertung der Methode ist zu bedenken, daß die Geschwindigkeit in dem Achsenstrom der Gefäße größer ist als in den Randpartien (vgl. S. 139); die Methode

kann daher nur Aufschluß geben über die kürzeste Zeit, in der ein Partikelchen unter den günstigsten Verhältnissen die ganze Kreislaufbahn durchlaufen kann (vgl. r. *Kries*¹⁵²). Auf die Zeit für den Umlauf der ganzen Blutmasse ermöglicht sie dagegen keinen Rückschluß; diese ist unzweifelhaft größer.

Nach einer anderen Methode hat *Stewart*¹⁵³ gearbeitet. Bestimmt man galvanometrisch zunächst an einer uneröffneten Ader den elektrischen Widerstand und injiziert nun in einem markierten Momente etwas Kochsalzlösung in die Blutbahn, so wird, wenn das salzhaltige Blut die zum Galvanometer abgeleitete Strecke passiert, der galvanische Widerstand abnehmen; dieser Moment wird gleichfalls markiert.

*Stewart's
Methode.*

So fand *Stewart* für den kleinen Kreislauf etwa $\frac{1}{5}$ der gesamten Kreislaufszeit (= 10,4 Sekunden; Kaninchen, Hund). Es betrug ferner die Kreislaufszeit der Niere 8 Sekunden, der Leber 3,8 Sekunden; — venöse Blutbeschaffenheit verlängert die Kreislaufszeit.

64. Die Blutbewegung in den Venen.

Die Blutbewegung in den Venen ist im allgemeinen eine durchaus gleichmäßige Strömung, sie erfährt aber infolge der besonderen Eigentümlichkeiten der Venen mannigfache Abweichungen. Folgende Momente kommen hierbei in Betracht:

1. Die relative Schlaffheit, große Dehnbarkeit und leichte Zusammendrückbarkeit sogar der dicksten Stämme; — 2. die vielfältigen und zugleich geräumigen Anastomosen unter benachbarten Stämmen sowohl in gleicher Gewebslage als auch von der Oberfläche zur Tiefe hin. Hierdurch ist es möglich, daß bei partialer Kompression des Venengebietes das Blut noch zahlreiche, leicht dehnbare Wege zum Ausweichen findet, wodurch also einer wirklichen Stauung vorgebeugt wird; — 3. das Vorhandensein zahlreicher Klappen, welche dem Blutstrom nur die centripetale Richtung gestatten. Diese fehlen in den kleinsten Venen, sie sind am zahlreichsten in den mittelgroßen. Hydrostatisch sind die Klappen dadurch von hoher Bedeutung, daß sie lange Blutsäulen (z. B. bei aufrechter Stellung in der Cruralvene) in Abschnitte zerlegen, so daß die ganze Säule nicht den hydrostatischen Druck bis nach unten hin wirken lassen kann.

*Besondere
Eigen-
schaften der
Venen.*

Sowie ein Druck auf die Vene ausgeübt wird, schließen sich die zunächst unteren und öffnen sich die zunächst oberen Klappen und lassen so dem Blute zum Herzen hin freie Bahn. Ein derartiger Druck wird nun regelmäßig auf die Venen bei Contractionen der benachbarten Muskeln durch die Verdickung der Muskeln ausgeübt und so der Blutstrom in den Venen befördert. Daß das Blut aus der geöffneten Vene stärker hervorquillt, wenn die Muskeln bewegt werden, sieht man beim Aderlasse.

*Wirkung
äußeren
Druckes.*

Abweichende Anschauungen über die Blutbewegung in den Venen und die Bedeutung der Venenklappen siehe bei *Ledderhose*¹⁵⁴.

Bei der Streckung und Außenrollung des Oberschenkels erschläft und kollabiert die Schenkelvee in der Fossa iliaca unter negativem Innendruck, beim Beugen und Erheben füllt sie sich strotzend unter steigendem Drucke. Durch diese pumpenartige Wirkung wird das Blut (mit Hilfe der Klappen) aufwärtsgeleitet. Etwas Ähnliches findet beim Gehen statt (*Braune*¹⁵⁵).

65. Die Blutbewegung in den kleinsten Gefäßen.

Methode. Die Strombewegung des Blutes innerhalb der kleinsten Gefäße kann an günstigen Objekten direkt mikroskopisch beobachtet werden. (*Malpighi* beobachtete zuerst (1661) den Kreislauf in den Lungengefäßen des Frosches.) Als Objekte sind geeignet für durchfallendes Licht: — der Schwanz von Froschlärven und jungen Fischen, die Schwimmhaut, die Zunge, das Mesenterium oder die Lunge curarisierter Frösche; — bei

*Mikro-
skopische
Beobachtung
des Capillar-
stromes.*

Säugern: die Flughaut der Fledermäuse, die hervorgezogene, mit Fäden über ein senkrechtes Glasplättchen ausgebreitete Palpebra tertia, viel weniger günstig das Mesenterium. — Bei auffallendem Lichte — lassen sich mit schwachen Vergrößerungen betrachten: die Gefäße der Froschleber, der Pia mater des Kaninchens, der Froschhaut und der menschlichen inneren Lippenhaut, sowie auch der Conjunctiva palpebrarum et bulbi.

Die roten Blutkörperchen bewegen sich nur in der Mitte des Gefäßes (Achsenstrom), während die wandständige durchsichtige Plasmaschicht von ihnen freibleibt (*Poiseuillescher Raum*). Dieser ist namentlich

Der Poiseuillesche Raum.

Lauf der roten Blutkörperchen.

Fig. 59.

an den kleinsten Arterien und Venen zu erkennen, wo der Achsenstrom $\frac{1}{6}$, die helle Plasmaschicht jederseits $\frac{1}{6}$ der ganzen Breite ausmacht, weniger deutlich an den Capillaren. — Die roten Blutkörperchen verlaufen in den feinsten Capillaren nur einzeln hintereinander, in größeren Gefäßen dicht nebeneinander, dabei vielfältig sich wendend und drehend. Dort, wo der Strom sich teilt, bleibt mitunter ein Blutkörperchen auf der vorspringenden Teilungskante hängen, biegt sich mit seinen Rändern beiderseits in das Gabelrohr hinein und zieht sich sogar etwas in der Mitte verdünnt aus. So kann es oft längere Zeit haften, bis die zufällig einseitig stärker werdende Strömung es befreit, worauf es vermöge der ihm eigenen Elastizität schnell seine frühere Form wieder annimmt.

Kleines Mesenterialgefäß vom Frosche im Zustande der Auswanderung der Leukocyten; *ww* die Gefäßwand, — *nn* der Poiseuillesche Raum, — *rr* die roten Blutkörperchen, *ll* die der Wand entlang laufenden Leukocyten, bei *cc* in verschiedenen Stadien der Auswanderung begriffen. — *ff* angewanderte Zellen.

Lauf der weißen Blutkörperchen.

Durchaus abweichend ist die Bewegung der weißen Blutkörperchen: — sie rollen direkt auf der Gefäßwand, an ihrer peripheren Zone vom Plasma des *Poiseuilleschen* Raumes bespült, mit ihrer inneren Kugelfläche in den Zug der roten Körperchen hineinragend. Die Erklärung, weshalb allein die Leukocyten dicht der Wandung entlang verlaufen, ist von *Schklarewski*¹⁵⁶ (1868) durch den experimentellen Nachweis geliefert worden, daß überhaupt in Capillaren (z. B. von Glas) die spezifisch leichtesten Körperchen aus künstlichen, körnchenreichen Gemischen durch den „Auftrieb“ an die Wand gedrängt werden, während die spezifisch schwereren sich in der Mitte des Stromes halten. — Die Fortbewegung der weißen Blutkörperchen erfolgt 10–12mal langsamer als die der roten; hauptsächlich deshalb, weil sie sich in den peripheren Flüssigkeitsschichten des Gefäßes befinden, wo die Strombewegung am langsamsten ist (vgl. S. 139). Zuweilen ist die Bewegung der weißen Blutkörperchen eine ruckweise, indem sie von Zeit zu Zeit infolge ihrer Klebrigkeit an der Gefäßwand haften bleiben.

Die Auswanderung der Blutkörperchen aus den Gefäßen.

Die Auswanderung der Blutkörperchen aus den Gefäßen (*Diapedesis*). Betrachtet man den Kreislauf in den Mesenterialgefäßen, so gelingt es nicht selten, namentlich wenn durch Anwendung von schwachen Reizmitteln (wozu schon die Berührung mit der Luft gehört) eine Entzündung sich zu entwickeln beginnt, Leukocyten durch die Gefäßmembran in mehr oder weniger großer Zahl auswandern zu sehen (*Dutrochet* 1824, *Waller* 1846, *Cohnheim*¹⁵⁷). Sie fangen zunächst an, sich langsamer zu bewegen, wobei sich stets mehrere von ihnen ansammeln, dann setzen sie sich fest, bohren sich in die Wand hinein und gelangen schließlich völlig durch dieselbe hindurch, um noch eine Strecke

weit in dem perivascularären Gewebe fortzuwandern (Fig. 50). Es ist zweifelhaft, ob sich die Körperchen durch die etwa vorhandenen interendothelialen Stomata hindurchzwängen oder ob sie einfach zwischen den Endothelien durch die Kittsubstanz hindurchpassieren (§ 49. II). — *Hering*¹⁸² beobachtete, daß sogar unter normalen Verhältnissen aus größeren Gefäßen, welche von Lymphräumen umgeben sind, die Zellen in letztere eintreten. Er hält das Überwandern weißer, ja sogar einiger roter Blutkörperchen aus den kleinen Blutgefäßen in die Lymphgefäße für einen normalen Vorgang.

66. Töne und Geräusche in den Gefäßen.

1. Arterien. — In der Carotis (seltener in der Subclavia) hört man bei etwa $\frac{4}{5}$ aller Gesunden zwei deutliche Töne, welche nach Dauer und Höhendifferenz den beiden Herztönen entsprechen und durch Fortpflanzung des Schalles vom Herzen entstehen: „fortgeleitete Herztöne“. Durch die bei der Systole des Herzens entstehende starke Spannung der Gefäßwand kann aber auch in dem Gefäß selbst ein Ton, entsprechend dem ersten Herzton, entstehen. Mitunter ist nur der zweite Herzton allein vernehmbar, dessen Entstehungsort der Carotis näher gelegen ist.

*Fortgeleitete
Herztöne in
der Carotis
und
Subclavia.*

Übt man auf eine beschränkte Stelle einer stärkeren Arterie, z. B. der A. cruralis, einen Druck aus, der so in seiner Stärke bemessen sein muß, daß nur noch eine dünne Stelle des Lumens für den Durchlauf des Blutes übrig bleibt, so entstehen die sog. Stenosen-geräusche. Es dringt dann durch die verengte Stelle mit großer Schnelligkeit und Kraft ein feiner Blutstrahl in die hinter der Kompressionsstelle belegene weitere Partie der Schlagader, der als „Preßstrahl“ die Flüssigkeitsteilchen in lebhafte Oszillationen und Wirbelbewegungen versetzt und hierdurch das Geräusch in der peripherischen weiteren Röhrenpartie erzeugt. Analog verhält es sich an Knickungen, scharfen Biegungen und Schlingelungen der Schlagadern.

*Druck-
geräusche in
den Arterien.*

Ein Geräusch dieser Art ist auch das an der Subclavia beim Pulse mitunter hörbare „Subclaviculargeräusch“. Es entsteht durch Verwachsungen der beiden Pleurahäuter an den Lungenspitzen (namentlich bei Lungenkranken, Tuberkulösen), wodurch die A. subclavia durch Zerrung und Knickung eine lokale Verengung erfährt, die sich auch an der Verkleinerung oder am Fehlen der Pulsweite in der Radialis (Pulsus paradoxus) mitunter nachweisen läßt. — In gleicher Weise entstehen Geräusche — a) wenn das Arterienrohr an einer Stelle eine pathologische Erweiterung (Aneurysma) besitzt, in welche hinein der Blutstrom von dem normalen engen Rohre aus sich ergießt. — b) wenn seitens eines Organes auf eine Schlagader ein Druck ausgeübt wird, z. B. durch den stark vergrößerten Uterus in der Schwangerschaft oder durch einen krankhaft erzeugten Tumor.

*Das Sub-
claviculär-
geräusch.*

*Geräusche in
Aneurysmen.*

*Geräusche
bei Druck
von außen.*

Nicht genauer hinsichtlich der Art ihrer Entstehung bekannt sind das ziemlich laute Geräusch in den zahlreichen, stark gewundenen, erweiterten Arterienstämmen des schwangeren Uterus („Uterin- oder Placentargeräusch“), ferner das viel weniger deutliche in den beiden Arteriae umbilicales, „Nabelstranggeräusch“, das an den dünnwandigen Köpfen fast der Hälfte der Säuglinge hörbare „Gehirngeräusch“, sowie das Geräusch in der krankhaft vergrößerten Milz und das Schwirren in der Schilddrüse bei Morbus Basedowii.

2. Venen. Das Nonnengeräusch. — Oberhalb der Clavicula, in dem Grübchen zwischen den Ursprüngen der beiden Köpfe des Sternocleidomastoideus, und zwar am häufigsten rechts, vernimmt man bei anämischen und chlorotischen, zuweilen aber auch bei gesunden Menschen entweder ein kontinuierliches oder ein der Diastole des Herzens oder auch der Inspiration entsprechendes rhythmisches Geräusch von sausendem oder brausendem, selbst zischendem oder singendem Charakter, welches innerhalb des Bulbus der Vena jugularis communis entsteht und als Nonnengeräusch (Nonne = Brummkreisel) bezeichnet wird. Die Ursache des Nonnengeräusches liegt in dem wirbelnden Einstromen des Blutes aus dem relativ engen Teile der Vena jugularis communis in den darunter liegenden, erweiterten Bulbus derselben. Hierdurch ist es verständlich, daß Druck begünstigend für das Auftreten des Geräusches wirkt, ebenso Seitenwendung des etwas erhobenen Kopfes. Auch mit der Schnelligkeit des Blutstromes wird die Intensität des Geräusches gesteigert werden; so erklärt es sich, daß die Inspiration und die Diastole des Herzens (beides den venösen Strom befördernde Momente) das Nonnengeräusch verstärken. Dasselbe gilt von der günstigen Wirkung der aufrechten Körperhaltung.

*Das Nonnen-
geräusch.*

67. Die Transfusion des Blutes.¹⁵⁹

Indikationen
zur
Transfusion.

Wenn infolge eines großen Blutverlustes die Menge des Blutes im Körper so stark vermindert ist, daß dadurch eine Gefahr für die Erhaltung des Lebens entsteht (§ 35, 2) (*Anaemia acuta*), so liegt es nahe, das verloren gegangene, zum Leben notwendige Blut durch Blut eines anderen lebenden Wesens zu ersetzen. Die Übertragung von Blut des einen lebenden Wesens in das Gefäßsystem eines anderen wird als *Transfusion* bezeichnet. Ebenso könnte man bei Vergiftungen, bei denen das Blut seine lebenswichtigen Eigenschaften eingebüßt hat, z. B. *Kohlenoxydvergiftung* (§ 21), einen Teil des untauglich gewordenen Blutes durch einen Aderlaß entleeren und durch gesundes Blut ersetzen: *depletorische Transfusion*. Die über die Transfusion ausgeführten Untersuchungen haben das folgende gelehrt:

Bedeutung
der Gleich-
artigkeit des
zu trans-
fundierenden
Blutes.

1. Es darf einem lebenden Wesen nicht Blut einer anderen Art transfundiert werden, also einem Menschen niemals Tierblut. Da das Blut häufig schon unter gewöhnlichen Verhältnissen für die Blutkörperchen einer anderen Art *Hämolyse* enthält (S. 46), so lösen sich entweder die Blutkörperchen des Empfängers in dem transfundierten Blute auf oder die Blutkörperchen des transfundierten Blutes in dem Blute des Empfängers. Dadurch wird einmal die beabsichtigte Wirkung der Transfusion aufgehoben, da die Blutkörperchen der lebenswichtigste Bestandteil des Blutes sind; andererseits aber wird eine große Reihe gefährlicher Nebenwirkungen hervorgerufen, die teilweise wohl auf die Verstopfung lebenswichtiger Gefäßbezirke durch die miteinander verklebenden Stromata der aufgelösten Blutkörperchen, teilweise auf das Freiwerden giftig wirkender Substanzen (*Kaliumsalze*, vgl. S. 106) und andere Momente zurückzuführen sind. Vermehrung der Respirationsfrequenz bis zur Atemnot, Konvulsionen, Tod durch *Asphyxie* sind beobachtet (*Loeb, Strickler u. Tuttle*¹⁶⁰, *Lefmann*¹⁶¹). Das Hämoglobin der aufgelösten Blutkörperchen wird zum Teil in Gallenfarbstoff umgewandelt; bei einigermaßen erheblichen Mengen aber erfolgt Ausscheidung durch die Niere: *Hämoglobinurie*.

Bei Verwendung des Blutes derselben Art kann eventuell das Vorkommen von *Isohämolyse* und *Isoagglutininen* (vgl. S. 47) ungünstige Folgeerscheinungen hervorrufen (*W. Schultz*¹⁶²).

Gefahr der
Gerinnung
des trans-
fundierten
Blutes.

2. Die Gerinnung des transfundierten Blutes muß vermieden werden, da sonst durch etwaige Gerinnsel lebenswichtige Blutgefäße verstopft werden können. Diese Gefahr ist immer vorhanden, wenn ohne weiteres nicht defibriniertes Blut zur Transfusion verwandt wird: direktes Überleiten des Blutes aus der geöffneten Ader des Blutspenders in das Gefäßsystem des Empfängers; Übertragen des nicht defibrinierten Blutes mittelst einer eingefetteten Spritze. Der Faserstoff oder seine Vorstufen spielen für die wiederbelebende Eigenschaft des Blutes aber keine Rolle, diese ist an die roten Blutkörperchen gebunden, die ihre Funktionen auch, nachdem das Blut defibriniert ist, beibehalten. Daher kann das defibrinierte Blut mit gleichem Erfolge wie das nicht defibrinierte alle Funktionen innerhalb des Körpers übernehmen (*Panum*¹⁵⁹, *Landois*¹⁵⁹).

Lufteintritt
in die Venen.

3. Bei dem Einlassen des defibrinierten Blutes in eine Vene muß darauf geachtet werden, daß keine Luft mit in die Vene tritt. Luft-eintritt in die Venen (auch bei Operationen am Halse beim Anschneiden der großen Venen vorkommend im Momente einer tiefen Inspiration von Seiten des Patienten) kann sofortigen Tod hervorrufen; wahrscheinlich dadurch, daß im rechten Herzen ein Blutschaum sich bildet, welcher den Kreislauf zum Stillstand bringt.

4. Auch bei der Transfusion defibrinierten Blutes sind üble Folgezustände beobachtet worden; vielleicht infolge des in dem defibrinierten Blute enthaltenen Fibrinfermentes. Nach *Freund*¹⁶³ ist jedoch die beim Defibrinieren im Blute entstehende, Fieber erzeugende Substanz vom Fibrinferment verschieden. *Landois* hat Tieren mit gutem Resultate Blut transfundiert, das nicht defibriniert, sondern durch Zusatz von Blutelektrolyt ungerinnbar gemacht worden war.

Bedeutung
des Fibrin-
fermentes.

Infolge der zahlreichen Bedenken, die einer Transfusion von Blut entgegenstehen, hat man häufig mit gutem Erfolge statt dessen Transfusionen einer isotonischen (0,9%) Kochsalzlösung (vgl. *Ercklentz*¹⁶⁴) ausgeführt. Diese können an sich zwar keine belebende Wirkung ausüben, sie können aber doch auf rein mechanischem Wege die Kreislaufverhältnisse bessern. Nach einem größeren Blutverluste vermag das Herz den Rest des Blutes nicht mehr im Körper umherzutreiben, weil das Blutgefäßsystem zum Teil nicht gefüllt ist; wird jetzt durch eine Kochsalztransfusion die Menge der im Gefäßsystem vorhandenen Flüssigkeit wieder so weit vermehrt, daß eine Blutbewegung durch die Herztätigkeit möglich ist, so reichen eventuell die noch vorhandenen roten Blutkörperchen aus, um das Leben zu unterhalten (*Goltz*¹⁶⁵, *Kronecker* u. *Sander*¹⁶⁶). In Fällen hochgradigen Blutverlustes freilich, in denen die noch vorhandenen Blutkörperchen unzureichend sind, kann natürlich eine Kochsalz-Transfusion eine Blut-Transfusion nicht ersetzen (*Landois*¹⁶⁹).

Transfusion
von Koch-
salzlösung.

68. Vergleichendes.

Wirbeltiere. — Das Herz der Fische (Fig. 51, I) sowie der kiementragenden Larven der Amphibien ist ein einfaches, venöses: es besteht aus Vorkammer und Kammer. Aus der Kammer fließt das Blut zu den Kiemen, von diesen arterialisirt, sammelt es sich zur Aorta, fließt in alle Körperteile und kehrt endlich durch die Körpercapillaren und Venen, die sich zu einem Venensinus vereinigen, wieder zum Vorhof zurück. — Die Amphibien (Frosch, II) haben zwei Vorkammern und eine Kammer. Aus letzterer entspringt nur ein Gefäß, welches die Arteriae pulmonales abgibt und als Aorta dann alle Körperorgane versorgt. Die Venen des großen Kreislaufes vereinigen sich zu einem Venensinus, der in den rechten Vorhof führt, die Venen des kleinen Kreislaufes münden in den linken Vorhof. Bei den Amphibien und teilweise bei den Fischen (Ganoiden, Plagiostomen, Dipnoern) entspringt die Aorta aus einem selbständig pulsierenden Herzabschnitt, dem Bulbus cordis oder Conus arteriosus. Bei den Reptilien (III und IV) schreitet die Teilung des Herzens in eine rechte und linke Hälfte weiter fort, indem auch die Kammer in zwei Abteilungen zerfällt. Die Scheidewand der Kammer bleibt aber bei den Schlangen, Eidechsen und Schildkröten durchbrochen; bei den Krokodilen ist sie vollständig, doch bleibt immerhin eine Kommunikation (Foramen Panizzae) zwischen linkem und rechtem Aortenbogen bestehen. — Alle Vögel und Säuger haben, wie der Mensch, zwei getrennte Vorkammern und zwei getrennte Kammern. — Das niederste aller Wirbeltiere, Amphioxus, hat einen dorsalen und ventralen Gefäßstamm, welche durch zahlreiche Querschlingen verbunden sind; einzelne Abschnitte dieses Gefäßapparates pulsieren, ein eigentliches Herz fehlt.

Wirbeltiere:
Fische.

Amphibien.

Reptilien.

Vögel und
Säuger.

Wirbellose.

Wirbellose. — Bei den Tunicaten findet sich ein an der Ventralseite des Darmes gelegenes Herz, die Blutgefäße führen in Lückensysteme der Leibeshöhle. — Die Mollusken haben ein dorsal vom Darm gelegenes Herz, welches das von den Atmungsorganen kommende arterielle Blut aufnimmt und in überwiegend geschlossenen Gefäßen nach den Organen hinleitet. Blutlacunen sind in den Verlauf der Gefäße aber auch da eingeschaltet, wo wie bei den Cephalopoden Arterien und Venen durch Capillaren verbunden sind. — Bei den Arthropoden bildet ein an der Dorsalseite des Darmes verlaufender contractiler Längsschlauch, das sog. „Rückengefäß“, das Centralorgan der Circulation; dasselbe ist in mehrere Abschnitte (Kammern) geteilt, von denen jeder durch eine rechte und linke Querspalte (venöse Ostien) das zum Herzen strömende Blut aufnimmt, durch eine vordere Öffnung (Aorta) wird das Blut rhythmisch in die Zwischenräume der Körperorgane ausgestoßen. Geschlossene Gefäßbahnen fehlen. — Die Würmer haben zum Teil überhaupt kein eigenes Gefäßsystem, bei anderen ist ein solches vorhanden, am vollständigsten ausgebildet bei den Anneliden: ein dorsales und ventrales contractiles Gefäß, welche durch zuweilen

ebenfalls pulsierende Querschlingen verbunden sind (ähnlich bei *Amphioxus*, s. oben). den Echinodermen findet sich ein ringförmiges Gefäßgeflecht um den Schlund herum ein zweites unter dem Scheitelpol; von diesen Gefäßringen gehen sich verzweigende G

Fig 61.

6,

3

1

Schemata des Kreislaufes: - I. Fisch: A Atrium mit dem Hohlvenen-Sinus, S, 1' Ventr B Bulbus aortae, c Aa. branchiales, in Kiemengefäße, D Vv. branchiales, E Circulus cephalicus ad F Aorta communis, G Art. caudalis, H Ductus Cuvieri, I Ven. cardinalis anterior, K Ven. cardi posterior, L Ven. caudalis, MM Nieren II Frosch: I Hohlvenen-Sinus, II Atrium dext III Atrium sinistrum, IV Ventriculus cordis, 1' Truncus aorticus communis mit dem Bulbus, d abgehend: 1 Aa. pulmonales, 2 Arcus aortae, 3 Aa. carotides, 4 Aa. linguales, (5 Carotiedrüsen), axillares, 7 Aorta communis, 8 A. coeliaca, 9 Aa. cutaneae, v Vv. pulmonales, pp Lungen III. Saurier: I Atrium dextrum mit den Hohlvenen, II Ventriculus dexter, III Atrium sinister IV Ventriculus sinister, V Aorta communis antica; 1 Art. pulmonalis, 2 Arcus aortae, 3 Aa. carot 4 Aorta communis postica, 5 Art. coeliaca, 6 Aa. subclaviae, 7 Vv. pulmonales, 8 Lungen - Schildkröte: I Atrium dextrum mit den Hohlvenen, II Ventriculus dexter, III Atrium sinister IV Ventriculus sinister, 1 Aorta dextra, 2 Aorta sinistra, 3 Aorta communis postica, 4 Art. coe 5 Aa. subclaviae, 6 Aa. carotides, 7 Aa. pulmonales, 8 Vv. pulmonales

aus. — Die Coelenteraten und ebenso die Protozoen haben kein besonderes Gefäßsystem.

Vergleichendes über das Blut s. § 15.

69. Historisches.

Ansicht der
Alten.

Den Alten (*Empedocles*, geb. 473 v. Chr.) war zwar nicht die Bewegung des wohl aber der „Kreislauf“ desselben unbekannt. Nach *Aristoteles* (384 v. Chr.) das Herz, die Akropolis des Leibes, (welches keinem Bluttier fehlt), das Blut in Höhlen, und durch die Adern strömt es als Nährflüssigkeit zu allen Körperteilen hi niemals strömt das Blut zum Herzen wieder zurück.

Durch *Praxagoras* (341 v. Chr.) wurden (außer der Trachea) auch die Schl „Arterien“ genannt; er unterschied zuerst letztere von den Venen. Durch ihn sow *Herophilus* und *Erasistratus* (300 v. Chr.), die berühmten Ärzte der alexandri Schule, kam (auf Grund des Leerseins der Schlagadern nach dem Tode) - die liche Anschauung auf, daß in den Arterien Luft enthalten sei, welche (durch die Atmung zugeführt werde (daher der Name „Arterie“). - Diesen Irrtu

legte *Galenus* (130—200 n. Chr.) durch Vivisektionen. „Wo immer“ — sagt er — „ich eine Arterie verletzte, sah ich Blut hervortreten. Und wenn ich durch zwei Ligaturen ein Stück Arterie an beiden Seiten unterband, so habe ich gezeigt, daß das Mittelstück voll Blut war.“

Man hielt aber auch jetzt noch an der alleinigen centrifugalen Blutbewegung fest; zwischen dem rechten und dem linken Herzen nahm man irrtümlich verbindende Öffnungen im Septum an.

Miguel Serveto (spanischer Dominikaner-Zögling, theologischer Schriftsteller und Arzt, 1553 in Genf auf *Calvins* Antrieb als Ketzer verbrannt) zeigte zuerst, daß das Septum des Herzens ohne Öffnungen sei; er suchte daher nach einer Kommunikation zwischem dem rechten und linken Herzen, und so gelang es seinen Forschungen (1546), den kleinen Kreislauf zu entdecken; „sit autem communicatio haec non per parietem cordis medium (septum), ut vulgo creditur, sed magno artificio a cordis dextro ventriculo, longo per pulmones ductu, agitur sanguis subtilis; a pulmonibus praeparatur, flavus efficitur et a vena arteriosa (Arteria pulmonalis) in arteriam venosam (Venae pulmonales) transfunditur.“ — Fast ein Vierteljahrhundert später verfolgte *Caesalpinus* die Bahn des großen Kreislaufes (1569): bei ihm kommt zuerst das Wort „Circulatio“ vor. — Weiterhin erkannte und bestätigte auch *Fabricius ab Aquapendente* (Padua, 1574) aus der Stellung der von ihm genauer untersuchten Venenklappen [welche schon um die Mitte des 5. Jahrhunderts n. Chr. *Theodoretus*, Bischof von Syrien, ferner auch *Jac. Sylvius*, *Vesalius* (1543) und *Canani* (1546) erwähnen] die centripetale Blutbewegung in den Venen (welche bis dahin fast durchwegs als centrifugal gegolten hatte; doch kannte schon *Vesal* den centripetalen Strom in den Hauptstämmen). *William Harvey*, Schüler des *Fabricius* (bis 1604), konstruierte endlich (1616—1619), teils auf eigene Forschungen sich stützend, teils die Ergebnisse der früheren Forscher zusammenfassend, das Bild des Gesamtkreislaufes, die größte physiologische Errungenschaft (veröffentlicht 1628), von welcher eine neue Epoche der Physiologie anhebt.

Entdeckung
des kleinen

und großen
Kreislaufes.

Einzel-
entdeckungen
am Gefäß-
system.

Nach *Hippokrates* ist das Herz fleischig und die Wurzel aller Gefäße; bekannt sind demselben die großen, aus dem Herzen hervorgehenden Gefäße, die Klappen, die Sehnenfäden, die Herzohren, der Schluß der Semilunarklappen. *Aristoteles* benennt zuerst die Aorta und die Hohlvenen, die Schule des *Erasistratus* die Carotis, dieser deutete auch die Funktion der venösen Klappen. — Bei *Cicero* findet sich die Unterscheidung zwischen Arterien und Venen, *Celsus* (5 n. Chr.) betont, daß die Venen, unterhalb einer Kompressionsbinde angeschlagen, bluten. *Aretaeus* (50 n. Chr.) weiß, daß das Arterienblut hell, das Venenblut dunkel ist, daß das venöse Blut später gerinnt, daß arterielle Blutungen weniger leicht zu stillen sind als venöse. — *Plinius* der Ältere († 79 n. Chr.) schreibt dem Menschen die pulsierende Fontanelle zu. Das Vorhandensein eines Knochens im Septum größerer Säuger (Bos, Cervus, Elephas) war *Galen* (130—200 n. Chr.) bekannt. Nach seiner Vermutung kommunizieren endlich die Venen mit den Arterien durch feinste Röhren, was allerdings erst *de Marchettis* (1652) und *Blancard* (1676) durch Injektionen und *Malpighi* durch mikroskopische Beobachtungen der Kreislaufsbewegung beim Frosch (1661) und *William Cowper* (1697) bei Warmblütern erhärten konnten. *Stenson* (geb. 1638) konstatierte zuerst die muskulöse Natur des Herzens, was freilich schon von der hippokratischen und alexandrinischen Schule ausgesprochen war. — *Cole* erwies die kontinuierliche Erweiterung des Arteriengebietes gegen die Capillaren hin (1681). — *Joh. Alfons Borelli* (1608—1679) berechnete zuerst die Kraft des Herzens nach hydraulischen Gesetzen, — *Craanen* (1685) beschrieb bereits systolische Contractionen an den Venae pulmonales, — *Leeuwenhoek* (1694) die anastomotische Verknüpfung der Herzmuskelfasern untereinander. *Chirac* (1698) unterband, allerdings resultatlos, beim Hunde eine Kranzarterie des Herzens. — Das Eisen in den roten Blutkörperchen entdeckte *Menghini* (1746). — *Aristoteles* kennt bereits die giftige Wirkung des Kohlendunstes; *Porcia* wählt durch ihn freiwillig den Tod. — Der Aderlaß wurde schon bald nach dem trojanischen Kriege von griechischen Ärzten ausgeführt.

Die ersten Andeutungen über den direkten Blutaustausch zwischen zwei Individuen von Gefäß zu Gefäß leiten bis zur Zeit vor *Cardanus* (1556). Im Anschlusse an die Entdeckung des Blutkreislaufes wurde sodann in England im Jahre 1638 von *Potter* aufs neue die Ausführbarkeit der Transfusion erwogen. Zahlreiche Versuche wurden an Tieren angestellt; namentlich an verbluteten suchte man durch Überleitung frischen Blutes das Leben wieder zu erwecken. Der Physiker *Boyle* sowie der Anatom *Lower* waren bei diesen Versuchen besonders tätig (1666). Man verwendete teils das Blut derselben, teils einer anderen Art. Die erste Transfusion an einem Menschen wurde von *Jean Denis* in Paris 1667 mittelst Lammblut ausgeführt.

Die Alten (Israeliten, — *Empedocles*, *Kritias*, *Lucretius*) verlegten vielfach den Sitz des lebenden Prinzips für den Körper und sogar die Seele selbst in das Blut (*Aristoteles*, *Galen*).

Literatur (§ 48—69).

1. *K. Hürthle*: P. A. 82, 1900, 415. B. k. W. 1912, Nr. 17. P. A. 147, 1912, 525.
- M. Rothmann*: P. A. 155, 1914, 318. — 2. *C. Hirsch* u. *C. Beck*: D. A. k. M. 69, 1901, 503.
- 72, 1902, 560. A. P. P. 54, 1906, 54. — 3. *Trommsdorff*: Diss. Göttingen 1900. — 4. *R. du Bois-Reymond*, *T. G. Brodie* u. *F. Müller*: A. P. 1907, Suppl., 37. — 5. *Münzer* u. *Bloch*: M. K. 1909, Nr. 9—11. — 6. *W. Müller*: Mitteil. aus d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. 21, 1910, 377. — 7. *Determann*: Die Viskosität d. menschl. Blutes. Wiesbaden 1910. — 8. *Poiseuille*: Annal. de Chimie et de Physique. 3. sér. 7, 1843, 50. Poggendorfs Annalen der Phys. u. Chem. 58, 1843, 424. C. r. 16, 1843, 60. — 9. *G. Hamel*: Z. B. 25, 1889, 474. — 10. *P. Gerlach*: P. A. 147, 1912, 71. — 11. *F. Scharfer*: P. A. 151, 1913, 97. — 12. *R. F. Fuchs*: Z. a. P. 2, 1902, 15. — 13. *E. Steinach* u. *R. H. Kahn*: P. A. 97, 1903, 105. — 14. *H. Triepel*: Einführ. in die physikal. Anatomie. Wiesbaden 1902, pag. 195 ff. — 15. *N. Gréhaud* u. *H. Quinquaud*: Journ. de l'anat. et de la physiol. 21, 1885, 287. — 16. *P. Grützner*: D. A. k. M. 89, 1907, 132. — 17. *K. Hürthle*: P. A. 147, 1912, 582. B. k. W. 1913, 371 u. 1590. D. m. W. 1913, Nr. 13. S. A. 29, 1913, 100. — 18. *K. Hasebroek*: D. A. k. M. 77, 1903, 350. 102, 1911, 567. P. A. 143, 1912, 519. Über den extrakardialen Kreislauf des Blutes. Jena 1914. — 19. *K. Glaessner*: D. A. k. M. 97, 1909, 83. — 20. *Moritz*: D. A. k. M. 66, 1899, 349. — 21. Zusammenfassende Darstellung: *R. Tigerstedt*: E. P. 8, 1909, 593. — 22. *C. Vierordt*: A. p. H. 13, 1854, 284. Die Lehre vom Arterienpuls. Braunschweig 1855. — 23. *Marey*: Journ. de physiol. de l'homme, 3, 1860, 241. La circulation du sang. Paris 1881. — 24. *Brondgeest*: Onderzoekingen g. i. h. physiol. Labor. d. Utrecht. Hooges. D. R. 2, 1873, 326. — 25. *M. v. Frey*: Die Untersuchung des Pulses. Berlin 1892. — 26. *A. Jaquet*: Z. B. 28, 1891, 1. — 27. *Schliep*: B. k. W. 1880, 741. — 28. *O. Frank* u. *J. Petter*: Z. B. 49, 1907, 70. *J. Petter*: In. Diss. Gießen 1906. Z. B. 51, 1908, 335 u. 354. *O. Frank*: Hämodynamik in R. Tigerstedt: Handbuch der physiol. Methodik. Leipzig 1911. 2. Bd., 4. Abteil. — 29. *Landois*: Die Lehre vom Arterienpuls. Berlin 1872. — 30. *J. L. Hoorweg*: P. A. 46, 1890, 115. 47, 1890, 439. 52, 1892, 480. 110, 1905, 598. — 31. *K. Hürthle*: P. A. 47, 1890, 17. — 32. *M. v. Frey* u. *L. Krehl*: A. P. 1890, 31. C. P. 4, 1890, 409. — 33. *K. L. v. Lhota*: P. A. 141, 1911, 514. — 33a. *R. Geigel*: D. A. k. M. 99, 1910, 31. — 34. *J. Tewildt*: P. A. 98, 1913, 347. — 35. *T. A. Aulo*: S. A. 21, 1909, 146. — 36. *G. Mansfeld*: P. A. 134, 1910, 598. — 37. *Frey*: M. m. W. 1905, 1983. — 38. *Belski*: Z. k. M. 57, 1905, 529. — 39. *F. Buchanan*: J. o. P. 37, 1908, LXXIX. — 40. *H. Hüsler*: D. A. k. M. 54, 1895, 234. — 41. *Rehfish*: C. i. M. 1904, 133. — 42. *W. Janouski*: D. A. k. M. 91, 1907, 240. — 43. *K. F. Wenckebach*: Die Arrhythmie als Ausdruck bestimmter Funktionsstörungen des Herzens. Leipzig 1903. Die unregelmäßige Herz-tätigkeit u. ihre klin. Bedeutung. Leipzig u. Berlin 1914. — 44. *H. E. Hering*: P. A. 82, 1900, 1. — 45. *E. H. Weber*: L. B. 2, 1850, 164. — 46. *Marey*: La circulation du sang. Paris 1881. — 47. *Moens*: Die Pulskurve. Leiden 1878. — 48. *Grashey*: Die Wellenbewegung elastischer Röhren und d. Arterienpuls des Menschen. Leipzig 1881. — 49. *L. Landois*: P. A. 91, 1902, 516. — 50. *Czermak*: Mitteil. aus d. physiol. Privatlaborat. in Prag. Wien 1864. Gesammelte Schriften. Leipzig 1879. 1, 708. — 51. *E. Grunmach*: A. P. 1879, 417. 1888, 129. V. A. 102, 1885, 565. — 52. *K. Ruschke*: Beitrag z. Lehre v. d. Fortpflanzungsgeschwindigk. d. Pulswellen. Langensalza 1913. — 53. *Volhard*: Verh. d. Kongr. f. i. M. 1902, 402. — 54. *W. S. Morrow*: P. A. 79, 1900, 442. — 55. *H. E. Hering*: P. A. 106, 1905, 1. 149, 1913, 594. Z. e. P. u. T. 1, 1905, 26. — 56. *K. F. Wenckebach*: A. P. 1906, 297. — 57. *L. Fredericq*: Bullet. de l'Acad. Royale de médecine de Belgique. 21, 1907, 211. C. P. 22, 1908, 297. — 58. *Rühl*: Z. e. P. u. T. 6, 1910, 619. — 59. *E. Edens*: D. A. k. M. 100, 1910, 221. 103, 1911, 245. — 60. *A. Mosso*: L. B. 25, 1874, 305. — 61. *Mosso*: A. i. B. 12, 1889, 63. — 62. *Mosso*: Die Temperatur des Gehirns. Leipzig 1894, 135. — 63. *Herz*: W. m. P. 1896. W. K. 1896. — 64. *A. Krehl*: C. P. 16, 1902, 257. — 65. *Halles*: Statik des Geblüts. Deutsche Übersetzung. Halle 1748, pag. 156. — 66. *Poiseuille*: Recherches sur la force du coeur aortique. Thèse. Paris 1828. *Magendie*: Journ. de phys. 9, 341. — 67. *Ludwig*: A. A. P. 1847, 242. — 68. *J. Setchenow*: Z. r. M. 3. R. 12, 1861, 334. — 69. *v. Kries*: A. P. 1878, 419. — 70. *Fick*: Ges. Schriften III, S. 593, 1877. — 71. *K. Hürthle*: P. A. 43, 1888, 399. 47, 1890, 1. 72, 1893, 566. — 72. *W. Coult*: A. P. 1890, 564. — 73. *M. v. Frey*: Die Untersuchung des Pulses. Berlin 1892, pag. 47. — 74. *M. Ishihara*: P. A. 97, 1903, 429. — 75. *O. Frank* u. *J. Petter*: Z. B. 54, 1910, 18. — 76. *A. Horner*: Der Blutdruck des Menschen. Wien u. Leipzig 1913. — 77. *S. v. Basch*: W. m. W. 1883, 673. Z. k. M. 2, 79. B. k. W. 1887, 179. — 78. *Riva-Rocci*: Gazzetta medica di Torino 1896 u. 1897. — 79. *H. v. Recklinghausen*: A. P. P. 55, 1906, 375 u. 412. — 80. *Gaertner*: W. m. W. 1899, 1412. M. m. W. 1900, 1195. — 81. *H. v. Recklinghausen*: A. P. P. 55, 1906, 463. — 82. *Fairre*: G. m. 26, 1856, 727. — 83. *Albert*: Medizin. Jahrbücher. 1883, 249. — 84. *O. Müller* u. *K. Blauel*: D. A. k. M. 91, 1907, 517. — 85. *S. v. Basch*: Z. k. M. 2, 1880, 96. 3, 1881, 513. B. k. W. 1887, 179. — 86. *J. Strasburger*: Z. k. M.

- 54, 1904, 373. — 87. *A. Taraststjerna*: S. A. 21, 1909, 405. — 88. *Wolfensohn-Kriss*: Arch. f. Kinderheilk. 53, 1910, 332. — 89. *Ribemont*: Archives de tocologie. 1879, 641. — 90. *L. Seitz*: Volkmanns Samml. klin. Vorträge N. F. Nr. 320, 1901, 488. — 91. *A. W. Volkmann*: Die Hämodynamik. Leipzig 1850, 177. — 92. *A. Fraenkel*: A. P. P. 40, 1898, 43. — 93. *K. Brenner*: In. Diss. Stuttgart 1912. — 94. *H. Stäbel*: P. A. 135, 1910, 249. — 95. *F. Hofmeister*: P. A. 44, 1889, 360. — 96. *Fr. N. Schulz*: P. A. 115, 1906, 386. — 97. *J. Cohnstein* u. *N. Zuntz*: P. A. 34, 1884, 173. 42, 1888, 342. — 98. *E. Weber*: C. P. 20, 1906, 123. — 99. *Worm-Müller*: L. B. 25, 1873, 573. Transfusion und Plethora. Kristiania 1875. — 100. *E. N. r. Regéczy*: P. A. 37, 1885, 73. — 101. *Federn*: W. m. P. 1898, 833. — 102. *Grebner* u. *Grünbaum*: W. m. P. 1899, 2033. — 103. *E. Masing*: D. A. k. M. 74, 1902, 253. — 104. *O. Moritz*: D. A. k. M. 77, 1903, 339. — 105. *Karrenstein*: Z. k. M. 50, 1903, 324. — 106. *Stursberg*: D. A. k. M. 90, 1907, 562. — 107. *Friedmann*: Medizin. Jahrbücher 1882, 200. — 108. *Kornfeld*: Wien. med. Blätter 22, 1899, Nr. 30. — 109. *O. Müller*: D. A. k. M. 74, 1902, 316. — 110. *M. v. Born*: S. A. 24, 1911, 127. — 111. *O. Frank*: Z. B. 46, 1905, 441. — 112. *G. Heinrich* u. *H. Kronecker*: L. A. 14, 1888, 411. — 113. *Traube*: Gesammelte Beitr. z. Pathol. u. Physiol. 1, 1871, 387. — 114. *E. Hering*: S. W. A. 60, 2. Abt., 1869, 829. — 115. *Fredericq*: A. B. 3, 1882, 55. — 116. *S. Mayer*: S. W. A. 74, 3. Abt., 1876, 281. — 117. *P. Morawitz*: A. P. 1903, 82. — 118. *N. r. Kries*: L. B. 27, 1875, 149. — 119. *W. P. Lombard*: C. P. 25, 1911, 157. A. J. P. 29, 1912, 335. — 120. *H. v. Recklinghausen*: A. P. P. 55, 1906, 490. — 121. *A. Basler*: P. A. 147, 1912, 393. — 122. *C. S. Roy* u. *J. Graham Brown*: J. o. P. 2, 1880, 323. — 123. *H. v. Recklinghausen*: A. P. P. 55, 1906, 468. — 124. *L. Frank* u. *M. Reh*: Z. e. P. u. T. 10, 1912, 241. — 125. *Burton-Opitz*: A. J. P. 9, 1903, 198. — 126. Zusammenfassende Darstellung: *R. Tigerstedt*: E. P. II, 2, 1903, 528. — 127. *A. Beutner*: Z. r. M. N. F. 2, 1852, 97. — 128. *Ph. Knoll*: S. W. A. 97, Abt. 3, 1888, 207. — 129. *Badoud*: Arbeiten aus dem physiol. Laborat. d. Würzburger Hochschule. 3, 1876, 237. — 130. *Fr. Goltz* u. *J. Gaule*: P. A. 17, 1878, 100. — 131. *H. Fühner* u. *E. H. Starling*: J. o. P. 47, 1914, 286. — 132. *O. Funke* u. *J. Latschenberger*: P. A. 15, 1877, 405. 17, 1878, 547. — 133. *Quincke* u. *Pfeiffer*: A. A. P. 1871, 90. — 134. *H. P. Bowditch* u. *G. M. Garland*: J. o. P. 2, 1879, 91. — 135. *S. de Jager*: P. A. 20, 1879, 426. 27, 1882, 152. 33, 1884, 17. 36, 1885, 309. 39, 1886, 171. — 136. *A. Lohmann* u. *E. Müller*: Sitz.-Ber. d. Gesellsch. z. Beförderung d. Naturw. z. Marburg 1913, Nr. 4. — 137. *M. Cloetta*: A. P. P. 63, 1910, 147. 66, 1911, 409. 70, 1912, 407. P. A. 152, 1913, 339. — 138. *Th. Openchowski*: P. A. 27, 1882, 233. Z. k. M. 16, 1889, 201 u. 404. — 139. *Lichtheim*: Die Störungen des Lungenkreislaufes und ihr Einfluß auf den Blutdruck. Berlin 1876. — 140. Zusammenfassende Darstellung: *R. Tigerstedt*: E. P. 4, 1905, 481. — 141. *Hüttenheim*: Diss. Halle 1846. — 142. *J. Dogiel*: L. B. 19, 1867, 200. *Stolnikow*: A. P. 1886, 1. *K. Hürthle*: P. A. 97, 1903, 193. — 143. *C. Vierordt*: Die Erscheinungen und Gesetze der Stromgeschwindigkeiten des Blutes. Frankfurt a. M. 1858. — 144. *Chauveau*, *Bertolus* u. *Laroyenne*: Journ. de la physiol. 3, 1860, 695. — 145. *Lortet*: Recherches sur la vitesse du cours du sang dans les artères du cheval au moyen d'un nouvel hémodynamographe. Paris 1867. — 146. *N. Cybulski*: P. A. 37, 1885, 382. *O. Frank*: Z. B. 37, 1899, 1. — 147. *Fick*: Untersuch. aus d. physiol. Laborat. d. Züricher Hochschule. 1, 1869, 51. W. V. N. F. 20, 1886, 52. — 148. *J. r. Kries*: A. P. 1887, 254. Studien z. Pulslehre. Freiburg 1892. Z. e. P. u. T. 9, 1911, 453. — 149. *O. Frank*: Z. B. 50, 1908, 303. — 150. *E. Hering*: Zeitschr. f. Physiologie. 3, 1829, 85. 5, 1833, 58. A. p. H. 12, 1853, 112. — 151. *L. Hermann*: P. A. 33, 1884, 169. — 152. *r. Kries*: Beiträge z. Physiologie, Festschrift f. Ludwig. 1887, 101. — 153. *G. N. Stewart*: J. o. P. 15, 1894, 1 u. 31 u. 73. — 154. *G. Ledderhose*: D. m. W. 1904, 1563. Mitteil. aus d. Grenzgebieten d. Mediz. u. Chirurg. 15, 1905, 355. — 155. *W. Braune*: L. B. 22, 1870, 261. Beiträge z. Anatomie u. Physiol. Festschrift f. C. Ludwig. 1, 1875, 1. — 156. *A. Schklarewsky*: P. A. 1, 1868, 603, 657. — 157. *J. Cohnheim*: V. A. 40, 1. 41, 1867, 220. — 158. *E. Hering*: S. W. A. 56, 2. Abt., 1867, 691. — 159. *L. Landois*: Die Transfusion des Blutes. Leipzig 1875. Deutsche Zeitschr. f. Chirurgie 9, 1878, 457. M. m. W. 1891, Nr. 50. Eulenburs Real-Encyclopädie, 2. Aufl., Wien u. Leipzig 1890, 20, 32, Artikel: „Transfusion“. *Panum*: V. A. 27, 1863, 240 u. 433. 63, 1875, 1. 66, 1876, 26. *Ponjick*: V. A. 62, 1876, 273. — 160. *Loeb*, *Strickler* u. *Tuttle*: V. A. 201, 1910, 5. — 161. *G. Lefmann*: H. B. 11, 1908, 255. — 162. *W. Schultz*: B. k. W. 1910, 1407. — 163. *H. Freund*: D. A. k. M. 105, 1912, 44. — 164. *W. Ercklentz*: Z. k. M. 48, 1903, Heft 3 u. 4. — 165. *Goltz*: V. A. 29, 1864, 394. — 166. *H. Kronecker* u. *J. Sander*: B. k. W. 1879, 767. D. m. W. 1884, 507.

Physiologie der Atmung.

70. Bedeutung und Einteilung.

Bedeutung der Atmung. Durch die Atmung wird dem Körper der zu den Oxydationsprozessen notwendige O zugeführt, sowie die durch die Verbrennungsvorgänge gebildete CO_2 und H_2O entfernt. Im wesentlichen wird die hierzu erforderliche Tätigkeit von den Lungen geleistet; daneben kommt auch noch die Haut als Atmungsorgan in Betracht. Man unterscheidet die „äußere“ und die „innere“ Atmung: erstere umfaßt den Gasaustausch zwischen der äußeren Luft und den Blutgasen der Atmungsorgane (Lungen und Haut). — letztere den Gaswechsel zwischen dem Capillarblut des großen Kreislaufes und den Geweben der Körperorgane.

Äußere und innere Atmung.

71. Bau der Lungen.

Respiratorische Bronchiolen. Aus der Trachea und den Bronchien entwickeln sich durch vielfache Verzweigung immer kleinere Äste bis herab zu den „kleinsten Bronchien“. Diese haben noch glatte Muskelfasern und tragen im Innern ein zusammenhängendes Flimmerepithel. Die unmittelbare Fortsetzung der kleinsten Bronchien sind die „respiratorischen Bronchiolen“, an denen zuerst nur auf einer Seite die Cylinderepithelien kleinen Pflasterzellen und diese einem gemischten Epithel aus großen Platten und kleinen Pflasterzellen weichen und zugleich wandständige Alveolen auftreten. Aus diesen respiratorischen Bronchiolen gehen schließlich die blind endigenden „Alveolengänge“ hervor, welche ringsum gemischtes Epithel führen und die kleinen Pflasterzellen nur noch in kleinen Nestern zeigen. Die sich weiterhin teilenden und noch einzelne Muskelfasern führenden Alveolengänge sind ringsum mit zahlreichen, dicht nebeneinander liegenden, halbkugeligen oder sphäroiden Ausbuchtungen (Alveoli) besetzt.

Alveolengänge.

Bau der Lungenalveolen. **Bau der Alveolen** (Fig. 52). — 1. Die gestaltgebende Bläschenmembran ist strukturlos, elastisch, mit eingelagerten Kernen. Feine Poren in den Wandungen der Septa verbinden benachbarte Alveolen (Kohn¹, Hansemann¹). — 2. Netze zahlreicher, feiner, elastischer Fasern umspinnen die Bläschen. Sie verleihen der Lungensubstanz hauptsächlich die große Elastizität. [Da die elastischen Fasern sich durch große Widerstandsfähigkeit auszeichnen, so trifft man dieselben im Auswurfe lungenkranker Menschen nicht selten in ihrer noch erhaltenen, charakteristischen Anordnung, ein sicheres Zeichen, daß die Substanz der Lunge zerfällt (§ 94).] — 3. Das respiratorische Epithel der Lungenalveolen ist ein einschichtiges Plattenepithel. Man erkennt an demselben zerstreut liegende, kernhaltige, protoplasmatische Zellen (1), welche sich weiterhin zu kleinen (7–15 μ), kernlosen, teils helleren (2), teils dunkleren Plättchen umgestalten. Schließlich können sich mehrere zu größeren (22–45 μ), kernlos gewordenen Platten (3) vereinigen, in welche man noch hier und da unvollständig erhaltene Spalten, den ursprünglichen Zwischenräumen entsprechend, hineinziehen sieht. Die Platten sind durch die Dehnung der Lungen bei der Atmung aus ursprünglich kubischen Zellen umgebildet worden. — 4. In die Alveolenwand sind eingelagert die Capillaren der Blutgefäße; sie wulsten die Membran gegen den Alveolenraum vor. Die Maschen des Capillarnetzes sind sehr eng und die einzelnen Gefäße lassen immer nur ein Blutkörperchen hindurchtreten.

Die Größe der Alveolen ist verschieden, im Mittel etwa 0,20—0,30 mm. Nach *Aeby*² beträgt die Zahl der Alveolen 300–400 Millionen, jede Alveole hat eine Wandfläche von 0,321 mm², dies ergibt für die ganze Lunge eine respirierende Oberfläche von 129,84 m² beim Manne, 103,52 m² beim Weibe.

Die Gefäße der Lungen - gehören zwei verschiedenen Systemen an: A. dem *Gefäße des kleinen Kreislaufes.* System der Pulmonalgefäße (kleiner Kreislauf). Die Verzweigungen der A. pulmonalis folgen denen der Luftkanäle, welchen sie unmittelbar anliegen. Die Lungenvenen, in ihren Stämmen gleichfalls die Luftkanäle begleitend, sind zusammen enger als die Art. pulmonalis (S. 167) (Wasserabgabe in den Lungen).

Fig. 62.

Flächenansicht mehrerer Lungenalveolen. A Alveole mit den Blutcapillaren (c), welche hervorgehen aus größeren, die Alveole abgrenzenden Gefäßen (gg). — B Das Epithel einer Alveole: 1 kernhaltige Zellen, 2 kernlose Plättchen, 3 große, verschmolzene, kernlose Platten. — C Fläche der Alveole mit Epithelien und unter denselben liegenden Capillaren. — D Alveole, deren eingestülpter Rand mit Lungenepithelien und Platten bekleidet ist. — E Alveole, deren Begrenzung allein durch die Züge elastischer Fasern (ff) dargestellt ist.

B. Das System der Bronchialgefäße (großer Kreislauf) — liefert das Ernährungsmaterial für das Atmungsorgan. Zwischen den Verzweigungen der Arteriae bronchiales und pulmonalis bestehen vielfache Anastomosen (*Zuckerkanal*³). Die aus den Capillaren hervortretenden Gefäße gehen teils in die Anfänge der Venae pulmonales über (aus diesem Grunde haben alle erheblichen Stauungen im kleinen Kreislaufe auch Stauungen in dem Blutlaufe der Bronchialschleimhaut, verbunden mit Bronchialkatarrhen, zur Folge) — teils bilden sie besondere Venenbahnen, die als Venae bronchiales sich im hinteren Mediastinalraum in die Stämme der Vv. azygos, intercostales oder cava superior ergießen.

Das interstitielle Gewebe der Lungen ist von einem Netzwerk von Saftkanälchen durchzogen; um die größeren Bronchien, die Lungenläppchen und die Gefäße herum findet sich ein gröberes, unregelmäßiges Lymphgefäßnetz (*Miller*⁴). Das Saftkanalsystem und

Lungen-
resorption.

die Lymphgefäße injizieren sich, wenn Tiere flüssige Farbstoffe zerstäubt einatmen. In die Lungen eingeführte Flüssigkeit wird sehr schnell resorbiert, selbst größere Mengen. Sogar Blut wird in gleicher Weise aufgenommen, schon nach 3—5 Minuten finden sich die Blutkörperchen im interstitiellen Lungengewebe.

Lymph-
gefäße der
Pleuren.

Von der an elastischen Fasern sehr reichen **Pleura pulmonalis** — beginnen die Netze der oberflächlichen Lymphgefäße der Lungen mit freien Stomata (*Klein*⁴); ebenso kommunizieren die Lymphgefäße der **Pleura parietalis** an vielen Stellen (am Zwerchfell nur an bestimmten Bezirken) durch Stomata mit dem Brustraume der Pleuren, nach *Klein* sogar mit der freien Fläche der Bronchialschleimhaut.

Die Nerven — der Lungen, Bronchien, Trachea und des Larynx tragen Ganglien (*Kandarazky*⁵).

glatte
Muskeln der
Luftkanäle.

Die Wirkung der glatten Muskelfasern — der Trachea und des gesamten Bronchialbaumes scheint darin zu bestehen, dem erhöhten Drucke (wie bei allen forcierten Expirationen: Sprechen, Singen, Blasen, Pressen) innerhalb der Luftkanäle Widerstand zu leisten. Der motorische Nerv für dieselben ist der N. vagus. Reizung des Vagus bewirkt Verengung der Bronchien, hauptsächlich der kleinen Bronchien oder Bronchiolen (*Lohmann* u. *Müller*⁶). (Im Vagus sollen auch broncho-dilatatorische Fasern verlaufen (?), besonders bei der Katze.) Muscarin, Pilocarpin, Physostigmin reizen die Endigungen des Vagus in der Lunge und bewirken so Contraction der Bronchialmuskeln, Atropin hebt dieselbe wieder auf (*Dixon* u. *Brodie*⁷), ebenso wie Atropin, aber weniger stark wirkt Adrenalin (*P. Trendelenburg*⁸, vgl. *Baehr* u. *Pick*⁹). Reflektorisch kann Contraction der Bronchialmuskulatur am leichtesten durch Reizung der Nasenschleimhaut bewirkt werden (*Dixon* u. *Brodie*); sensible Vaguszweige regen sie ebenfalls an (*Roy* u. *Brown*¹⁰). Über das Verhalten der isolierten Bronchialmuskulatur s. *P. Trendelenburg*⁸, *Titone*¹¹.

Asthma.

Pathologisches. — Reizungen der glatten Muskeln, wodurch eine kramphafte Verengung der kleineren Bronchien entsteht, können asthmatische Anfälle erzeugen. Ist hierbei das expiratorische Entweichen der Luft aus den Lungenbläschen erschwert oder behindert, so kann es zu einer akuten Lungenblähung (Emphysema acutum) kommen (*Biermer*¹²). Durch reflektorische Erregung der Bronchialmuskeln kann auch von anderen Organen aus Asthma hervorgerufen werden; so z. B. besonders durch Erkrankungen der Nase: polypöse Wucherungen der Schleimhaut.

72. Mechanismus der Atembewegungen.¹³

Abdominaler Druck.

Inspiration
und Ex-
piration.

Der Mechanismus des Atemholens besteht in einer abwechselnden Erweiterung: Inspiration und Verengung des Brustkorbes: Expiration. Da die äußeren Oberflächen der Lungen vermittelt ihres glatten, feuchten Pleuraüberzuges der von der Pleura parietalis überkleideten, inneren Fläche der Brustwandung unmittelbar und völlig luftdicht anliegen, so müssen die Lungen bei jeder Ausdehnung des Thorax ebenfalls ausgedehnt, bei jeder Verkleinerung mit verkleinert werden. Die Bewegungen der Lunge sind also völlig passiv, die Lunge folgt den Bewegungen der Thoraxwand (*Galenus*).

Die Lungen
sind im Zu-
stande
elastischer
Spannung.

Vermöge ihrer vollkommenen Elastizität (*Cloetta*¹⁴) werden die Lungen jeglichem Raumwechsel der Brusthöhle zu folgen imstande sein, ohne daß die beiden Pleurablätter jemals voneinander weichen. Da auch im nicht erweiterten Thorax der Innenraum größer ist als das Volumen der zusammengesunkenen, herausgenommenen Lungen, so müssen sich die Lungen in ihrer natürlichen Lage innerhalb des Brustkorbes in einem gewissen Grade elastischer Spannung befinden (§ 47). Diese wird um so größer sein, je stärker der Brustraum erweitert ist, und umgekehrt. Sobald die Pleurahöhle durch eine Perforation von außen oder durch eine Lungenverletzung von innen geöffnet wird, zieht sich die Lunge durch ihre Elastizität zusammen und es entsteht ein mit Luft gefüllter Raum

zwischen Lungenoberfläche und Brustrauminnenfläche (Pneumothorax). Die betreffende Lunge ist hierdurch für die Atmungstätigkeit lahmgelegt; doppelseitiger Pneumothorax zieht demnach den Tod nach sich.

An menschlichen Leichnamen kann man die Größe des elastischen Zuges der Lunge in der Weise messen, daß man durch einen Intercostrarraum ein Manometer bis in den Pleuraraum einfügt, — oder indem man das Manometer in die durchschnittene Luftröhre einbindet und nun doppelseitigen Pneumothorax macht. Nach letzterem Verfahren fand *Donders*¹³ bei Expirationsstellung 6 mm, bei Inspirationsstellung bis 30 mm Hg. — Am Lebenden fand *Aron*¹⁶ bei ruhiger Inspiration 1,64, bei ruhiger Expiration 3,02 mm Hg.

Bestimmung
der
elastischen
Spannung
der Lungen.

Werden mit der inspiratorischen Erweiterung des Brustkastens zugleich auch die Lungen ausgedehnt, so würde — falls für diese Zeit zunächst die Glottis geschlossen wäre — eine Verdünnung der Luft innerhalb der Lungen stattfinden, da sich ja das Volumen dieser Luft auf ein größeres ausdehnen müßte. Würde nun plötzlich die Glottis geöffnet, so würde die atmosphärische Luft so lange in die Lungen einströmen, bis die Lungenluft gleiche Dichtigkeit mit der Atmosphäre erlangt hätte. — Umgekehrt: werden mit dem Brustkorbe bei der Expiration auch die Lungen verkleinert, so würde — falls wir uns zunächst ebenso die Stimmritze geschlossen denken — die Lungenluft verdichtet, d. h. auf ein kleineres Volumen zusammengepreßt. Würde nun plötzlich die Glottis geöffnet, so würde soviel Luft aus den Lungen entweichen, bis innen und außen gleicher Druck herrschte. Da beim gewöhnlichen Atmen die Stimmritze offen steht, so wird der Ausgleich des verminderten oder vermehrten Luftdruckes in der Lunge bei der In- und Expiration allmählich erfolgen. Aber auch so noch herrscht während der ruhigen Einatmung ein geringer negativer, bei der Ausatmung ein geringer positiver Druck in der Lungenluft.

Der Luft-
wechsel in
den Lungen
ist Folge der
Druck-
differenz der
Luft inner-
halb und
außerhalb
der Lungen.

Setzt man bei Tieren ein Manometer mit einer seitlichen Trachealöffnung in Verbindung, während die Atmung ungehindert bleibt, so zeigt sich bei jeder Einatmung eine negative, bei jeder Ausatmung eine positive Druckschwankung. Für den Menschen hat *Donders*¹⁵ den Versuch in der Weise modifiziert, daß er bei geschlossenem Munde das U-förmige Manometerrohr mit einem Nasenloch verband bei Offenhalten des anderen und nun ruhig in- und expirierte. Er fand, daß bei jeder ruhigen Inspiration das Hg einen negativen Druck von 1 mm anzeigte, bei jeder Expiration einen positiven von 2–3 mm. *Aron*¹⁶ beobachtete bei Operierten mit Trachealfistel bei der Inspiration — 2 bis —6,6 mm Hg, bei der Expiration +0,7 bis +6,3 mm Hg; (beim Sprechen waren die entsprechenden Schwankungen —6 und +7, beim Husten —6 und +46,1). Wenn die Mund- und die eine Nasenöffnung geschlossen sind, so daß das in der anderen Nasenöffnung befindliche Manometer allein mit dem Respirationskanale kommuniziert, und nun möglichst energisch in- und expiriert wird, so beträgt der größte Inspirationsdruck —57 mm (36–74), der stärkste Expirationsdruck +87 (82–100) mm (*Donders*¹⁵).

Messung des
Druckes.

Druck
bei ruhigem
Atmen.

Druck bei
forciertem
Atmen.

Trotz des höheren Expirationsdruckes darf nicht geschlossen werden, daß die Ausatemungsmuskeln kräftiger wirken als die Einatemungsmuskeln, denn es muß bei der Einatmung eine Reihe von Widerständen überwunden werden, so daß nach Überwältigung dieser nur noch ein geringer Kraftaufwand für die Aspiration des Hg übrig bleibt. Diese Widerstände sind: — 1. Der elastische Zug der Lungen; — 2. Das Emporheben des Gewichtes des Thorax; — 3. die elastische Torsion der Rippenknorpel — und 4. das Niederpressen der Baucheingeweide und die elastische Dehnung der Bauchwandungen. Alle diese Widerstände wirken bei der Ausatmung unterstützend für die Expirationsmuskeln. Mit Rücksicht hierauf kann es keinem Zweifel unterliegen, daß die gesamte Kraft aller Inspiratoren größer ist als die aller Exspiratoren (vgl. *Stigler*¹⁷).

Bei der
Inspiration
zu über-
wältigende
Widerstände.

Die
Inspira-
tions-
kraft über-
wiegt die der
Exspira-
tion.

Der im Abdomen herrschende sogenannte „Abdominaldruck“ wird natürlich durch den Atmungsvorgang beeinflusst; doch gehen die Angaben darüber, in welchem Sinne er sich bei den einzelnen Phasen der Atmung ändert, noch sehr auseinander. Nach *Winkler*¹⁸ ist das Verhalten des Abdominaldruckes davon abhängig, ob die Tätigkeit des Zwerchfells oder die der Bauchmuskulatur bei der Atmung überwiegt.

Intra-
abdominaler
Druck.

Wird bei forcierter Einatmung die Luft in der Luftröhre verdünnt, so verengert und verkürzt sich die Trachea nebst den Bronchi; umgekehrt ist das Verhalten bei der Expiration (*Nicaise*¹⁹, vgl. *Kahn*²⁰).

Ist die Lunge
luftdicht?

Bläst man eine Lunge auf, so entweicht konstant Luft durch die Wandungen der Alveolen und der Trachea nach außen. Dasselbe findet auch statt bei heftigstem expiratorischen Pressen (Hautemphysem bei Keuchhusten), so daß selbst Pneumothorax, Lufttritt in die Blutbahn und sogar der Tod eintreten kann (*J. R. Ewald* u. *Kobert*²¹).

Fetale
Lunge.

Bis zur Geburt — liegen die luftloeren Lungen zusammengesunken (ateletisch) im Brustkorbe und füllen ihn so aus, daß eine Eröffnung des Brustraumes (beim toten Fötus) keinen Pneumothorax erzeugt (*Bernstein*²²). Auch bei Kindern, welche bis 8 Tage gelebt und normal geatmet haben, sinken bei Eröffnung der Pleurahöhlen die Lungen nicht zusammen, sondern sie bleiben der Brustwand anliegen. Erst im weiteren Wachstum wird der Thorax so umfangreich, daß die Lungen sich unter elastischer Spannung dehnen müssen; dann erst ziehen sich die Lungen nach Eröffnung des Brustraumes elastisch auf ein kleineres Volumen zusammen.

73. Mengenverhältnis der gewechselten Atmungsgase.

Nur ein Teil
der Lungen-
luft wird
gewechselt.

Da die Lungen im Brustkorbe niemals ihren Luftgehalt völlig abgeben, so wird bei der Inspiration und Expiration stets nur ein Teil der Lungenluft dem Wechsel unterworfen sein, dessen Größe von der Tiefe der Atemzüge abhängt.

*Hutchinson*²³ hat in Bezug hierauf folgende Unterscheidungen getroffen:

Residualluft.

Bestimmung
am
Lebenden.

1. **Residualluft** — nennt er dasjenige Luftvolumen, welches nach vollständiger Expiration noch in den Lungen zurückbleibt. *Gréhan*²⁴ (1860) ermittelte (nach dem Vorgange von *Dary*) beim Lebenden den Wert in folgender Weise. Nach vorheriger tiefster Expiration atmet ein Mensch eine Zeitlang aus einem Spirometer, gefüllt mit einem gemessenen Inhalt H, ein und auch darin wieder aus. Kann man annehmen, daß sich die Residualluft mit dem H völlig gemischt hat, so kann man aus der prozentischen Zusammensetzung des Luftgemenges nach stärkster Ausatmung das Quantum der Residualluft berechnen: so fand er 1200—1700 cm³. *Bernstein*²⁵ ermittelte bei einer ähnlichen Versuchsanordnung die Größe der RL zu ca. 800 cm³ = $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{5}$ der Vitalkapazität. — *Durig*²⁶ läßt die Versuchsperson nach maximaler Expiration eine gemessene Menge eines sehr sauerstoffreichen Gemenges von bekannter Zusammensetzung atmen; nachdem sich der Stickstoff der Residualluft (der 80% beträgt) gleichmäßig über das geatmete Luftquantum verteilt hat, wird dieses analysiert; aus dem N-Gehalt berechnet sich die Größe der Residualluft. Er fand so als Normalwert 1000—1250 cm³.

Nach einem völlig abweichenden Verfahren hat man die Größe der Residualluft in folgender Weise bestimmt. Man kann die Größe eines unbekannten Luftvolumens berechnen aus der Volumenzunahme, welche es erfährt, wenn der auf ihm lastende Druck vermindert wird. *Pflüger*²⁷ konstruierte zur Ausführung des Versuches sein Pneumometer. Der Mensch befindet sich in einem großen, hermetisch verschlossenen Kasten („Menschendose“), in welchem zunächst der Druck der Atmosphäre herrscht. Nun wird die Luft darin durch partielles Auspumpen verdünnt, ein eingesetztes Manometer gibt den nunmehr herrschenden Luftdruck an. Hierbei wird natürlich dem in der Expiration ruhig Sitzenden von seiner Residualluft ein Teil entweichen, der in einem kleinen, luftdicht mit den Luftwegen kommunizierenden Spirometer aufgefangen und gemessen wird. So fand *Pflüger* 400—800 cm³. — *Gad*²⁸, der mit abweichender Vorrichtung, jedoch nach gleichem Prinzip arbeitete, gibt die Residualluft gleich der halben Vitalkapazität an. — *Schenck*²⁹ das Verhältnis der letzteren zu ersterer wie 3,7:1.

Reserveluft.

2. **Reserveluft** — ist dasjenige Luftvolumen, welches nach einer ruhigen mühelosen Expiration noch nachträglich bei forcierter Ausatmung ausgetrieben werden kann. Es mißt 1248—1804 cm³.

Respirations-
luft.

3. **Respirationsluft** — heißt dasjenige Luftvolumen, welches bei ruhiger Atmung eingenommen und ausgegeben wird. Es beträgt beim Erwachsenen gegen 500 cm³ (367 bis 699 cm³, *Vierordt*³⁰) [nach *Marcet*³¹ sogar nur 250 cm³].

Komple-
mentärluft.

4. **Komplementärluft** — ist dasjenige Luftvolumen, welches auf der Höhe einer ruhigen Inspiration durch eine unmittelbar sich anschließende forcierte Einatmung noch dazu aufgenommen werden kann.

5. Vitale Kapazität — wird dasjenige Luftvolumen genannt, welches von der höchsten Inspirations- bis zur tiefsten Expirationsstellung aus den Lungen entweicht. Es beträgt im Mittel 3200 bis 3800 cm^3 .

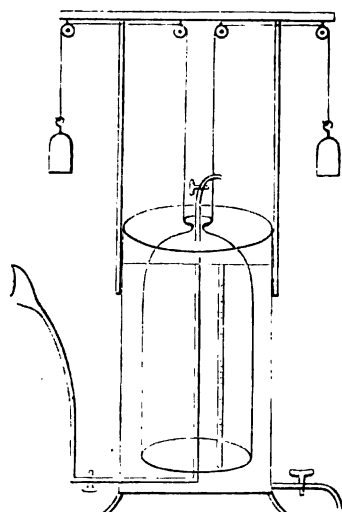
Vitale Kapazität.

Aus vorstehendem folgt, daß nach einer ruhigen Einatmung die beiden Lungen etwa 3000—3900 cm^3 Luft enthalten (1 + 2 + 3), nach einer ruhigen Ausatmung (1 + 2) jedoch 2500—3400 cm^3 . Hieraus sowie aus 3. geht hervor, daß mit einem gewöhnlichen Atemzuge ungefähr nur $\frac{1}{6}$ — $\frac{1}{7}$ der Lungenluft gewechselt wird.

Größe des normalen Lungenluftwechsels.

Macht man während einer Reihe ruhiger Atemzüge eine einmalige H-Inspiration und untersucht, wie lange noch bei weiteren ruhigen Atemzügen das H in der Ausatmung gefunden wird, so findet man gleichfalls, daß nach Verlauf von 6—10 Atemzügen die Lungenluft völlig erneuert (also H-frei) ist.

Fig. 53.



Hutchinsons Spirometer.

Die Luft in dem Raume von der Nasenöffnung bis zu den Bronchiolen nimmt am eigentlichen Atmungsvorgange, der Sauerstoffaufnahme und Kohlen säureabgabe nicht teil, da diese sich nur innerhalb der Alveolen abspielen; dieser Raum wird als „schädlicher Luftraum“ bezeichnet. Nach *Loezy*³² beträgt er etwa 140 cm^3 .

Schädlicher Luftraum.

Die Bestimmung der vitalen Kapazität — geschieht mittelst des Spirometers von *Hutchinson* (Fig. 53). Durch eine mit einem Mundstück versehene, weite Röhre bläst man (bei geschlossener Nase) die Expirationsluft in eine über Wasser aufgehängte (durch Gewichte im Gleichgewicht gehaltene), graduierte Gasometerglocke. Nach vollendeter Expiration wird die Röhre geschlossen und das Volumen der ausgeatmeten Luft an der Glocke abgelesen. Um grobe Fehler zu vermeiden, ist es notwendig, das Wasser des Spirometers auf Körpertemperatur zu erwärmen (*v. Hoesslin*³³, *Gebhardt*³⁴). — Natürlich kann man zur Bestimmung auch eine Gasuhr benutzen.

Bestimmung der vitalen Kapazität durch das Spirometer.

Von Einflüssen auf die vitale Kapazität sind bekannt:

1. Die Körperlänge — (*Hutchinson*). Die vitale Kapazität steigt mit zunehmender Körperlänge.
2. Das Rumpfvolumen — (*C. W. Müller*³⁵)

Einflüsse auf die vitale Kapazität.

beträgt im Durchschnitt das Siebenfache der vitalen Kapazität.

3. Das Körpergewicht. — Eine Überschreitung des Körpergewichtes um 7% des normalen Mittels hat anfänglich für jedes zunehmende Kilo eine Verminderung der vitalen Kapazität um 37 cm^3 zur Folge.

4. Das Alter. — Das 35. Lebensjahr zeigt das Maximum der vitalen Kapazität; von hier aufwärts bis zum 65. Jahr und abwärts bis zum 15. Jahr ist pro anno 23,4 cm^3 abzuziehen.

5. Das Geschlecht. — *Arnold*³¹ fand im Mittel bei Männern 3660, bei Weibern 2550 cm^3 . Ist bei beiden Geschlechtern die Körperlänge und der Brustumfang gleich groß, so verhält sich im Mittel die vitale Kapazität der Männer zu derjenigen der Weiber wie 10 : 7.

74. Zahl der Atemzüge. Größe der Lungenventilation.

Die Zahl der Atemzüge schwankt bei Erwachsenen zwischen 12—16—24 in einer Minute (4 Pulse kommen dabei im Mittel auf einen Atemzug). Dabei machen sich mannigfache Einflüsse geltend.

1. **Die Körperhaltung.** — *Guy*³⁷ zählte beim Erwachsenen im Liegen 13, im Sitzen 19, im Stehen 23 Atemzüge in einer Minute.

Einflüsse auf die Zahl der Atemzüge.

2. **Das Alter und Geschlecht.** — Nach *Chait*³⁸ wird die maximale durchschnittliche Atmungsfrequenz bei Kindern im Alter bis zu einem Jahr beobachtet, die minimale

durchschnittliche Atmungsfrequenz bei Erwachsenen beider Geschlechter im Alter von 30 Jahren. Bis zum Alter von 8 Jahren atmen die Knaben häufiger als die Mädchen, in der Zeit vom 8. bis 15. Lebensjahr fängt das weibliche Geschlecht an, häufiger zu atmen als das männliche; vom 15. Jahre an bis ins Alter atmen die Frauen bedeutend häufiger als die Männer.

Beim Neugeborenen zählt man 62—68 Atemzüge (*Dohrn*³⁹, *c. Recklinghausen*⁴⁰).

3. Die Tätigkeit. — Bei körperlichen Anstrengungen nimmt die Zahl der Atemzüge zu, und zwar eher als die der Herzschläge. Die Vermehrung der Atembewegungen wird angeregt durch Stoffwechselprodukte, welche die angestrengt tätigen Muskeln liefern (*Geppert* u. *Zuntz*⁴¹, *Johansson*⁴², bestritten von *Haldane* u. *Priestley*⁴³) (die Pulsfrequenz steigt jedoch bei angestrengter Muskelaktion zum größten Teil durch Miterregung des Centrums der beschleunigenden Herznerven; *Johansson*⁴², *H. E. Hering*⁴⁴). Nach *Krogh* u. *Lindhard*⁴⁵ soll die Beschleunigung der Atem- und Pulsfrequenz von dem motorischen Rinden-centrum ausgehen.

4. Aufenthalt in heißer Umgebung, — auch Steigerung der Bluttemperatur im Fieber vermehren die Zahl der Atemzüge, die sogar einen dyspnoetischen Charakter annehmen können (Wärmedyspnoe).

In der Ruhe beträgt beim erwachsenen Manne die pro Minute geatmete Luftmenge 4—7 Liter (z. B. 12 Atemzüge zu je 500 cm³ = 6 Liter); bei Muskeltätigkeit steigt dieser Wert durch Vermehrung der Zahl der Atemzüge und in noch höherem Grade durch Vertiefung der einzelnen Atemzüge auf 10—20—40 Liter.

Beim Neugeborenen (von 3 kg Körpergewicht) beträgt am Tage nach der Geburt die Größe eines Atemzuges bei vollkommen ruhigem Schlafe 19,5 cm³; bei einer Frequenz von 62 Atemzügen in der Minute werden also in einer Minute 1200 cm³ Luft geatmet (*v. Recklinghausen*⁴⁰).

75. Die Atmungskurve (Pneumatogramm). Typus der Atembewegungen.

Bewegung
der einzelnen
Teile des
Brustkorbes.

Methode. — 1. Die Darstellung des Bewegungsganges der einzelnen Teile des Brustkorbes.

Stethograph.

a) *K. Vierordt* u. *Ludwig*⁴⁶ ließen zuerst die Bewegung einer bestimmten Thoraxstelle auf einen Fühlhebel übertragen, dessen verlängerter Arm als Schreibhebel die Kurve auf rotierender Trommel aufzeichnete. — Gleichfalls nach dem Prinzip der Hebels konstruierte *Riegel*⁴⁷ seinen Doppel-Stethographen; zwei Hebelwerke an demselben Stativ, der eine Hebel wird an einer Stelle der gesunden Brustseite, der andere an der entsprechenden Stelle der erkrankten appliziert. — *J. Rosenthal*⁴⁸ konstruierte einen Fühlhebel, der bei Tieren gegen das Zwerchfell bei geöffneter Bauchhöhle andrückte, um die Bewegungen desselben zu registrieren (Phrenograph).

b) Nach dem Prinzip der Luftübertragung ist der von *Brondgeest*⁴⁹ angegebene Apparat (Fig. 54) konstruiert. Das Luftkissen desselben stellt ein untertassenförmiges Messinggefäß (*a*) dar, überspannt mit doppelter Kautschukmembran (*b c*), zwischen deren Blättern so viel Luft befindlich ist, daß sich die äußere Membran hervorwölbt. Diese wird an eine Thoraxstelle gelegt und die Kapsel mit Bändern (*d d*) um den Brustkorb befestigt. Jede Erweiterung des letzteren preßt gegen die Membran *c*, wodurch die Luft in der Kapsel komprimiert wird. Diese steht durch ein Röhrchen nebst Schlauch *S* mit der Registrierkapsel, welche in Fig. 37, S. 146 abgebildet ist, in Verbindung.

Pneumo-
graph.

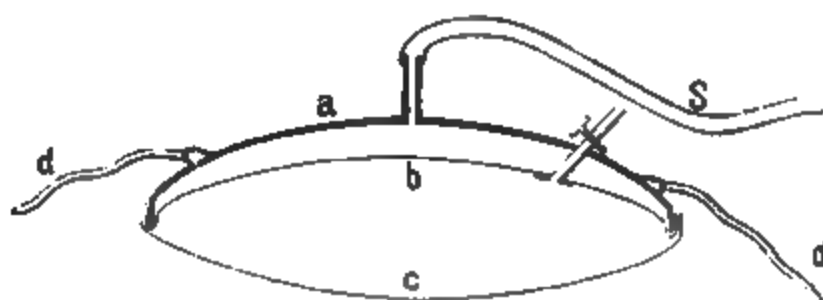
Statt einer Kapsel nimmt *Marey*⁵⁰ zur Konstruktion seines „Pneumographen“ ein Stück eines dicken, cylindrischen, elastischen Schlauches, welches durch ein Röhrchen nebst Schlauch mit der Registrierkapsel verbunden ist, und befestigt dasselbe mit Bändern gürtelförmig um die Brust.

Ver-
zeichnung
der Volums-
schwankun-
gen der
Atmungs-
gase.

2. Die Darstellung der Volumenschwankungen der gewechselten Atmungsgase.

Bei dem von *Gad*⁵¹ konstruierten Pneumoplethysmograph (Fig. 55) hebt die ausgeatmete Luft einen sehr leichten, äquilibrierten, durch Wasser abgesperrten Kasten, der einen Schreibhebel mitbewegt. Bei der Einatmung sinkt dieser Kasten.

Fig. 51.



Brondgeers's Luftkissen zur Registrierung der Atmungskurven.

Die Inspiration beginnt mit mäßiger Geschwindigkeit, wird weiterhin in der Mitte beschleunigt, um gegen das Ende wieder langsamer zu werden.

Fig. 56.

Die Expiration beginnt mit mäßiger Geschwindigkeit, beschleunigt sich sodann und wird endlich im letzten Teile stark verlangsamt. Die Inspiration dauert etwas kürzer als die Expiration: die Zeiten beider verhalten sich nach *Vierordt* u. *Ludwig*⁴⁸ wie 10 : 14 (bis 24), nach *J. R. Ewald*⁵² wie 11 : 12. Fälle, in denen In- und Expiration gleich lang sind oder in denen gar letztere kürzer ist, kommen nur ausnahmsweise zur Beobachtung.

Die
Inspiration
ist kürzer als
die
Expiration.

Atemvolumenschreiber (Pneumoplethysmograph)
nach *Gad*.

Bei ruhigem Atemholen existiert eine eigentliche Pause (völlige Ruhe des Brustkorbes) meistens nicht (*Riegel*⁴⁷). Willkürlich kann natürlich in jeder Phase der Bewegung eine Pause gemacht werden.

Die von verschiedenen Teilen des Thorax registrierten Kurven zeigen einen abweichenden „Typus“ der Respiration bei den beiden Geschlechtern. Schon *Hutchinson*²³ wies darauf hin, daß die Frauen meist durch Hebung des Brustbeins und der Rippen den Brustkorb erweitern (Respiratio costalis sive thoracica), während die Männer dies vorwiegend durch Senkung des Zwerchfells bewirken (Resp. diaphragmatica s. abdominalis). — Zwischen beiden Typen steht der gemischte Typus (*Hasse*⁵³).

Respira-
tionstypus

Costaler
Typus bei
Frauen.

Abdominal-
typus bei
Männern.

Nach *Schiefferdecker*⁵⁴ sind die Muskelfasern des männlichen Zwerchfells dicker als die der Frauen, und zwar zum Teil wesentlich dicker; dieser Unterschied dürfte darauf zurückzuführen sein, daß das männliche Zwerchfell intensiver tätig ist als das weibliche.

Diese Verschiedenheit beider Geschlechter im Atemtypus ist jedoch nur bei ruhigem Atemholen vorhanden. Bei tiefer und forcierter Atmung wird bei beiden Geschlechtern die Erweiterung des Brustraumes vornehmlich durch starke Erhebung des Brustkorbes und der Rippen bedingt. Man sieht aladann sogar beim Manne das Epigastrium mitunter eher eingezogen als hervorgedrängt. Im Schlafe wird bei beiden Geschlechtern der Respirationstypus thoracisch. Zugleich geht die inspiratorische Erweiterung des Thorax der Hebung der Bauchwand voran (*Mosso*⁵⁵).

Forcierte
Atmung ver-
mischt den
Typus

Ob der Costaltypus hauptsächlich herrührt von der Einschnürung der unteren Rippen durch Schnürleiber oder Gürtel oder ob er als naturgemäße Anlage mit Rücksicht auf die Schwangerschaft zu betrachten ist, ist zweifelhaft. Daß der Unterschied der Typen im Schlafe bei völliger Entkleidung und ebenso bei jungen Kindern noch ersichtlich sei, wird von einigen behauptet, von anderen wiederum bestritten. Einige Forscher behaupten, daß der Costaltypus bei Kindern beiderlei Geschlechtes angetroffen werde, und suchen

Die Ursachen
der
Atemungs-
typen sind
zweifelhaft.

den Grund für denselben überhaupt in einer größeren Biegsamkeit der Rippen bei Kindern und Weibern, die darum eine ausgiebigere Wirkung der Thoraxmuskeln auf die Rippen zuließe.

Pathologisches. Die Ausdehnung des Thorax kann bei Erkrankung der Atmungs-
werkzeuge entweder auf beiden oder nur auf der einen Seite vermindert sein. Bei der
Erkrankung der Lungenspitzen (bei der Lungenschwindsucht) ist die Ausdehnung in den
oberen Thoraxpartien unternormal. — Ein Einziehen der Thoraxweichteile und auch des
Schwertfortsatzes und der unteren Rippeninsertionen findet sich bei inspiratorischer, starker
Luftverdünnung im Thorax (z. B. bei Verengerungen im Kehlkopf).

Bei Menschen, die an chronischen hochgradigen Atmungsbeschwerden leiden, prägt
sich die Insertion des Zwerchfells als eine, vom Schwertfortsatz horizontal nach außen
verlaufende, seichte Furche schon äußerlich am Leibe aus („Harrisonsche Furche“).

Die Zeit des Inspiriums ist verlängert bei Verengerung der Trachea oder des
Larynx; — die des Expiriums bei Lungenerweiterung (Emphysem), wo mit Aufbietung
aller Expirationsmuskeln ausgeatmet werden muß.

76. Übersicht der Muskelwirkung bei der Inspiration und Expiration ⁵⁶.

A. Inspiration.

I. Bei ruhiger Atmung sind tätig:

1. Das Diaphragma (N. phrenicus, ex III. et IV. n. cervicali).
2. Die Musculi intercostales externi et intercartilaginei (Nervi intercostales).

II. Bei angestrenzter Atmung sind außerdem tätig:

a) Muskeln am Stamme.

1. Die drei Mm. scaleni (Rami musculares Plexus cervicalis et brachialis).
2. M. serratus posterior superior (Nn. intercostales).
3. M. serratus anterior magnus (N. thoracicus longus).
4. M. pectoralis major (Nn. thoracici anteriores).
5. M. pectoralis minor (Nn. thoracici anteriores).
6. M. sternocleidomastoideus (Ramus externus N. accessorii).
7. M. trapezius (R. externus N. accessorii et Rr. musculares plexus cervicalis).
8. Mm. extensores columnae vertebrales (Rami posteriores nervorum dorsalis).
9. Mm. rhomboidei (N. dorsalis scapulae).
10. M. levator scapulae (N. dorsalis scapulae).

b) Muskeln des Kehlkopfes.

1. M. sternohyoideus (Ramus descendens hypoglossi).
2. M. sternothyreoideus (Ram. descendens hypoglossi).
3. M. cricoarytaenoideus posticus (N. laryngeus inferior vagi).

c) Muskeln des Gaumens.

1. M. levator veli palatini (N. facialis oder vagus).
2. M. zygus uvulae (N. facialis oder vagus).

d) Muskeln des Gesichtes.

1. Mm. dilatator narium anterior et posterior (N. facialis).
2. M. levator alae nasi (N. facialis).
3. Die Erweiterer der Mundspalte und -höhle bei der größten Anstrengung des Atmens [„Luftschnappen“] (N. facialis).

B. Expiration.**I. Bei ruhiger Atmung**

bewirkt die Verkleinerung des Thoraxraumes lediglich die Schwere des Brustkorbes, sowie die Elastizität der Lungen, der Rippenknorpel und der Bauchmuskeln.

II. Bei angestrenzter Atmung wirken:

1. Mm. intercostales interni (soweit sie zwischen den Rippenknochen liegen) und Mm. infracostales (Nn. intercostales).
2. Die Bauchmuskeln (Nn. abdominis interni sive anteriores e nervis intercostalibus VIII.—XII.).
3. M. triangularis sterni (Nn. intercostales).
4. M. serratus posterior inferior (Rami exteriores nervorum dorsalium).
5. M. quadratus lumborum (Rami musculares e plexu lumbali).

77. Wirkung der einzelnen Atmungsmuskeln.

A. Inspiration. — 1. Das Diaphragma — stellt eine gegen den Brustraum gewölbte Doppelkuppel dar, in deren größerer, rechtsseitiger Konkavität die Leber, in deren kleinerer, linksseitiger Milz und Magen liegen. In der Ruhe werden diese Eingeweide durch die Elastizität der Bauchdecken und den intraabdominalen Druck so gegen die untere Fläche des Zwerchfells angedrückt, daß dieses sich in die Thoraxhöhle hineinwölbt, wozu der elastische Zug der Lungen beiträgt. Der Mittelteil des Zwerchfells (Centrum tendineum) ist oben größtenteils mit dem Herzbentel verwachsen. Diese Stelle, auf welcher das Herz ruht und die von der unteren Hohlvene (Foramen quadrilaterum) durchbohrt wird, ragt im

Fig. 56.

ruhenden Zustande wieder mehr gegen den Bauchraum herab und ist an Zwerchfellabgüssen deutlich als die tiefste Stelle des Mittelteiles zu erkennen (Fig. 56).

Bei der Con-
traction werden
beide Kuppeln
des Zwerchfells
abgeflacht und so
der Brustraum nach
unten hin erweitert.
Hierbei gehen haupt-
sächlich die dista-
len muskulösen Teile
aus dem gewölbten
Zustande in einen
mehr ebenen über,
wobei sie sich zu-
gleich von der Brust-

Wirkung des
Zwerchfells.

Frontalschnitt durch den Thorax an der Spitze der 12. Rippe (12. C) jenseits zur Demonstration der Gestalt des Zwerchfells in der Expiration (Ze-Ze) und in der Inspiration (Zi-Zi) — Te-Te Thoraxwand im Expirationstadium, i i in der Inspiration. — Ct Centrum tendineum. Die Pfeile zeigen die inspiratorisch erfolgende Richtung der Bewegung an

wand, der sie in der Expiration unmittelbar anliegen, abheben. Die Mitte des Centrum tendineum, wo das Herz ruht, nimmt bei ruhiger Atmung an der Bewegung keinen erheblichen Anteil, bei tiefster Inspiration senkt jedoch auch sie sich nachweislich.

Bei horizontaler Lage und guter Beleuchtung kann man, namentlich bei Männern, oft die Bewegung des Zwerchfells direkt sehen in Form einer wellenförmigen Bewegung, welche im 6. Intercostalraum beginnt und je nach der Tiefe der Inspiration 1–3 Intercostalräume abwärts durchläuft (*Litten*⁵⁷).

Das Zwerchfell kann außer der Erweiterung von oben nach unten den Thorax auch noch im unteren Teile in transversaler Richtung ausdehnen, indem es nämlich von oben auf die Eingeweide des Abdomens drückt, suchen diese seitlich auszuweichen und verschieben

so die anliegende Thoraxwand nach außen. Werden bei Tieren die Baucheingeweide hinweggeräumt, so werden bei jeder Zwerchfellcontraction die unteren Rippen nach innen gezogen (*Alb. v. Haller*): daher ist die Gegenlage der Eingeweide zur normalen Tätigkeit des Diaphragma nötig.

Die Wichtigkeit des Zwerchfells für den Atmungsprozeß ergibt sich daraus, daß nach beiderseitiger Phrenicus-Durchschneidung bei jungen Kaninchen der Tod erfolgt. — Die Contraction des Zwerchfells stellt nicht eine „einfache Muskelzuckung“ dar, denn sie dauert 4–8mal so lange als eine solche; sie ist als eine kurzdauernde tetanische Bewegung anzusehen (*Marckwald*⁵⁸).

Die
Rippenheber.

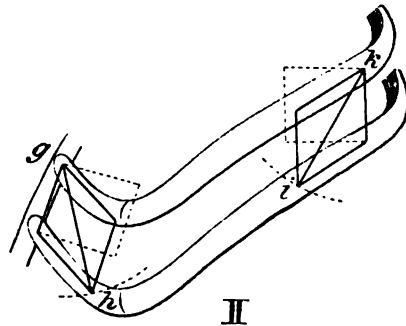
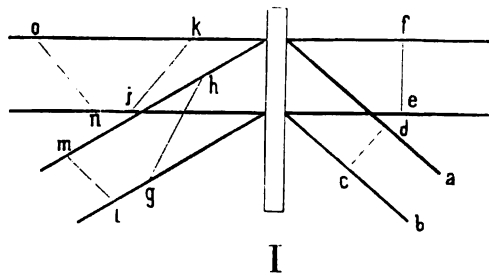
2. Die Rippenheber.

— An ihrer Extremitas vertebralis (welche viel höher liegt als die Extremitas sternalis) sind die Rippen durch Gelenke am Köpfchen und Tuberculum mit den Wirbelkörpern und Querfortsätzen verbunden. Durch beide Gelenke läßt sich eine horizontale Achse legen, um welche die Rippe eine Drehbewegung aufwärts und abwärts ausführen kann. Verlängert man die Drehachsen je eines Rippenpaares von beiden Seiten, bis sie sich in der Mittellinie schneiden, so entstehen Winkel, die an den oberen Rippen groß (125°), an den unteren kleiner (88°) sind. Durch die Bogenkrümmung jeder Rippe kann man sich eine Fläche gelegt denken, welche im Ruhezustande eine von hinten und innen nach vorn und außen abschüssige Neigung hat. Dreht sich die Rippe um ihre Drehachse, so wird diese geneigte Ebene mehr zur horizontalen erhoben. Da die Drehachsen der oberen Rippen mehr frontal, die der unteren mehr sagittal verlaufen, so bewirkt die Hebung der oberen mehr eine Raumerweiterung von hinten nach vorn, die der unteren von innen nach außen. Die Knorpel der Sternalenden erleiden bei der Erhebung der Rippen eine leichte Torsion, wodurch ihre Elastizität in Anspruch genommen wird. Bei jeder Erhebung der Rippen findet eine Erweiterung der Intercostalräume statt (*Fig. 57, I* zeigt, daß bei Hebung der wie Rippen gesenkten Stäbe *a* und *b* der Zwischenraum (Intercostalraum) sich erweitern muß; $ef > cd$). Bei der Erhebung der oberen Rippen müssen natürlich alle unteren Rippen und das Brustbein folgen, weil alle Rippen durch die Weichteile der Intercostalräume miteinander in Verbindung stehen.

Wirkung der
Intercostal-
muskeln.

Erhebt man an einem Thoraxpräparate die Rippen unter Erweiterung der Intercostalräume wie bei einer Inspirationsbewegung, so wird man alle diejenigen Muskeln als Rippenheber (Inspiratoren) betrachten können, deren Ursprung und Ansatz sich nähern. Von den *Mm. intercostales* verkürzen sich bei einem solchen Versuche bei der Hebung der Rippen nur die Externi und die Intercartilaginei (d. i. derjenige Teil der Interni, der zwischen den Rippenknorpeln gelegen ist); nur diese können daher als Rippenheber und Inspiratoren bezeichnet werden. Der übrige Teil der Interni (zwischen den knöchernen Rippen, soweit er von den Externi bedeckt wird) dagegen verlängert sich bei der Hebung der Rippen und verkürzt sich bei der Senkung; sie müssen daher als Exspiratoren angesehen werden.

Fig. 57.



Schema der Wirkung der Musculi intercostales.

Fig. 57, I (linke Seite der Figur) zeigt, daß bei Hebung der Stäbe sich die Linie *gh* verkürzt: ($i k < g h$; — Richtung der Intercostales externi), — *lm* sich jedoch verlängert: ($l m < o n$; — Richtung der interni). — Fig. II zeigt, daß die durch *gh* angedeuteten Intercartilaginei und die durch *lk* gezeichneten Intercostales externi sich bei Hebung der Rippen verkürzen. Bei Hebung der Rippen würde nämlich die Lage dieser Muskelzüge durch die kürzer gewordenen Diagonalen der punktierten Rhomben gegeben sein.

Der Streit über die Wirkung der Intercostalmuskeln ist uralte: — *Galenus* (130—200 n. Chr.) hielt die Externi für Inspiratoren, die Interni für Exspiratoren. — *Hamberger* (1727) schloß sich (nach *Willis'* Vorgange) dieser Ansicht an, er bezeichnete auch noch die Intercartilaginei als Inspiratoren. — *A. v. Haller* (*Hambergers* entschiedener Gegner) betrachtete Interni und Externi beide für Inspiratoren; — *Vesalius* (1540) sprach beide für Exspiratoren an.

Verschiedene Ansichten über die Wirkung der Intercostalmuskeln.

Nach *Landois* ist es eine wichtige Aufgabe der Externi und Intercartilaginei, der inspiratorischen Dehnung der Intercostalräume und dem gleichzeitig verstärkten elastischen Zuge der Lungen entgegen zu wirken, Aufgabe der Interni, bei starker Expirationstätigkeit (z. B. Husten) der expiratorischen Dehnung Widerstand zu leisten. Ohne Muskelgegenwirkung würde auf die Dauer der ununterbrochene Zug und Druck die Intercostalsubstanz dehnen.

Bei ruhiger Atmung sind die *Mm. intercostales externi* und die Intercartilaginei allein als Rippenheber tätig.

Die *Mm. levatores costarum longi et breves*, die wohl auch als Rippenheber aufgeführt werden, können als solche überhaupt nicht in Betracht kommen: denn da sie hinter der Drehungsachse der Rippen angreifen, könnten sie nur dazu dienen, die Rippen zu senken. Da sie jedoch ganz dicht an der Drehungsachse angreifen, könnten sie auch in diesem Sinne nur eine sehr geringfügige Wirkung ausüben.

Bei angestrengter Atmung kommen als Rippenheber die *Scaleni* und der *Serratus posterior superior* hinzu. Der *Serratus anterior magnus*, *Pectoralis major* und *minor* vermögen zur Hebung der Rippen nur dann mitzuwirken, wenn die Schultern unnachgiebig gehalten werden, teils durch festes Aufstützen der Arme, teils durch die *Mm. rhomboidei*, wie an Atemnot Leidende es instinktmäßig ausführen.

Mm. scaleni, serrat. post. sup., serrat. ant. magn., pectoralis maj. u. min.

3. Auf Brustbein, Schlüsselbein und Wirbelsäule wirkende Muskeln. — Bei fixiertem Kopfe (durch die Nackenmuskeln) kann der *Sternocleidomastoideus* durch Emporziehen des *Manubrium sterni* und der *Extremitas sternalis* der *Clavicula* den Brustkorb wirksam nach oben hin durch Emporheben erweitern, die *Scaleni* somit unterstützend. — In ähnlicher Weise, jedoch weniger erfolgreich, kann die *Clavicularinsertion* des *Trapezius* tätig sein. — Eine Streckung der Brustwirbelsäule muß eine Erhebung der oberen Rippen und Erweiterung der Intercostalräume zur Folge haben. — Der *Trapezius*, die *Rhomboidei*, der *Levator scapulae* können schließlich dadurch unterstützend wirken, daß sie den Brustkorb vom Drucke der oberen Extremität entlasten.

M. sternocleidomastoideus.

M. trapezius.

Streckung der Wirbelsäule.

4. Bei angestrengter Atmung wird mit jeder Inspiration ein Senken des Kehlkopfes und Erweiterung der Stimmritze beobachtet. Zugleich wird der Gaumen stark emporgehoben, um dem durch den Mund eintretenden Luftstromen einen möglichst freien Weg zu bereiten.

Kehlkopf und Gaumen.

5. Im Gesichte prägt sich die forcierte Atmung zuerst durch inspiratorische Erweiterung der Nasenlöcher aus (Pferd, Kaninchen). Bei höchster Atemnot wird die Mundhöhle unter Senkung des Kiefers bei jeder Inspiration erweitert („Luftschnappen“).

Gesichts-atmen.

B. Expiration. — Die ruhige Ausatmung verläuft ohne Muskelwirkung, zunächst lediglich bedingt durch die Schwere des Brustkorbes, welcher aus seiner erhobenen Stellung in die tiefere Expirationslage zurücksinkt. Sodann wirkt die Elastizität verschiedener Teile unterstützend mit. Bei der Erhebung der Rippenknorpel, welche mit einer leichten Drehung ihres

Wirkung der Schwere und Elastizität.

unteren Randes von unten nach vorn und oben einhergeht, wird die Elastizität derselben in Anspruch genommen. Sobald daher die inspiratorischen Kräfte nachlassen, federn die Rippenknorpel in ihre mehr gesenkte und nicht mehr torquierte Exspirationslage zurück. Gleichzeitig zieht die Elastizität der gedehnten Lungen die Thoraxwandungen sowie das Zwerchfell allseitig zusammen. Endlich werden auch die gespannten elastischen Bauchdecken, die namentlich beim Manne beim Niedergehen des Zwerchfells während der Inspiration eine Dehnung und Hervorwölbung erfahren, beim Nachlassen des Zwerchfelldruckes wieder in die ungedehnte Ruhelage zurückgehen. Bei umgekehrter Körperlage fällt die Wirkung der Schwere des Thorax weg, dafür kommt jedoch die Schwere der Eingeweide, die auf das Zwerchfell drücken, zur Mitwirkung. Nach einigen Autoren soll aber auch bei ruhiger Ausatmung bereits eine aktive Muskeltätigkeit stattfinden, die von den *M. intercostales interni* geleistet wird.

Mm. intercostales interni.
Bauchmuskeln.

Unter den Muskeln, welche bei angestrenzter Atmungstätigkeit für die Expiration zur Verwendung kommen, stehen die Bauchmuskeln obenan. Sie verengern den Bauchraum und drängen somit die Eingeweide gegen das Zwerchfell aufwärts. — Der *Triangularis sterni* zieht die inspiratorisch erhobenen Sternalenden der vereinigten Knorpel und Knochen der 3.—6. Rippen abwärts, und — der *Serratus posterior inferior* bewegt die 4 unteren Rippen nach unten, wobei die übrigen folgen müssen; hierbei kann er durch — den *Quadratus lumborum*, der ein Abwärtsziehen der letzten Rippe bewirken kann, unterstützt werden.

M. triangularis sterni.

M. serratus post. inf.

M. quadratus lumborum.

78. Maßverhältnisse und Ausdehnungsgröße des Thorax.

Respiratorische Verschiebung der Lungen.

Die Durchmesser des Thorax werden mit dem Tasterzirkel, — der Umfang wird mit dem Zentimeter-Meßband bestimmt.

Oberer und unterer Brustumfang.

Bei starken Männern mißt der obere Brustumfang (dicht unter den Armen) 88 cm, bei Weibern 82 cm — der untere (in der Höhe des Schwertfortsatzes) 82 cm und 78 cm. — Bei wagerechter Haltung der Arme beträgt der Umfang bei Expirationsstellung dicht unter den Brustwarzen und den Schulterblattwinkeln die halbe Körperlänge: bei Männern 82, in tiefster Inspiration 89 cm (*Froelich*⁶¹). In der Höhe des Schwertfortsatzes ist der Umfang um 6 cm geringer. Bei Greisen ist der obere Brustumfang vermindert, so daß der untere weiter ist. (Meist ist die rechte Thoraxhälfte, wohl wegen der stärkeren Muskelentwicklung, etwas umfangreicher). Der Längendurchmesser des Brustkorbes (von der Clavicula bis zum untersten Rippenrand) ist sehr wechselnd. Der Transversaldurchmesser (Abstand beider Seitenflächen voneinander) ist bei Männern oben und unten 25 bis 26 cm, bei Weibern 23—24 cm; in der Höhe oberhalb der Brustwarze ist er um 1 cm größer. Der sagittale Durchmesser (Abstand der vorderen Brustbeinfläche von der Spitze eines *Processus spinosus* ist in der oberen Thoraxpartie 17, in der unteren 19 cm.

Maße des Thorax.

Perkussion.

Über die Ausdehnung der Lungen unterrichtet man sich am Lebenden durch die Perkussion, d. h. durch Anschlagen mittelst eines gepolsterten Hämmerchens (*Wittrichs* Perkussionshammer) gegen die Brustwand (auf ein untergelegtes, dünnes Hornplättchen: *Piorrys* Plessimeter oder auf den untergelegten Finger). Überall, wo lufthaltige Lungensubstanz der Brustwand anliegt, ertönt ein Schall wie beim Anschlagen eines luftgefüllten Fasses [„voller (lauter) Perkussionsschall“]; wo luftleere Teile anliegen, tritt ein Schall auf, wie wenn man auf den Schenkel klopft [„leerer (dumpher) Perkussionsschall“]; sind die lufthaltigen Teile nur sehr dünn oder teilweise luftleer, so wird der Schall „gedämpft“.

Fig. 58 in Verbindung mit Fig. 30 (S. 121) zeigt die Ausdehnung der Lungen an der vorderen Brustfläche. Die schattierten Grenzen *LL* (in Fig. 30) deuten die Lungenränder, die punktierten Linien *PP* die Ausdehnung der Pleura parietalis an. — Die Spitzen der Lungen überragen 3—7 cm die Claviculae an der vorderen, an der hinteren Thoraxseite die Spinae scapularum bis zur Höhe des 7. *Processus spinosus*. Der untere Lungenrand reicht in der Ruhelage des Thorax am rechten Brustbeinrande bis gegen den Ansatz

*Lungen-
spitzen.*
*Unterer
Lungenrand.*

der 6. Rippe, in der Axillarlinie bis zum oberen Bande der 7. Rippe; links reicht (abgesehen von der Lage des Herzens) die untere Lungengrenze vorn gleichweit abwärts. In Fig. 58 zeigt die Linie $a t b$ die untere Grenze der ruhenden Lungen an. Hinten reichen beide Lungen bis zur 10. Rippe. Während einer möglichst tiefen Einatmung steigen die Lungen vorn über die 6. Rippe abwärts bis zur 7. nieder; hinten bis zur 11. Rippe, wobei sich das Zwerchfell von der Thoraxwand abhebt. Bei stärkster Expiration rücken die unteren Lungenränder fast ebenso hoch empor, als sie bei der Inspiration sinken. (In Fig. 58 zeigt $m n$ die Grenze des rechten Lungenrandes bei tiefer Inspiration, $h l$ bei volliger Expiration.)

Respiratorische Verschiebung der Lungenränder.

Besondere Beachtung verdient die Lage des linken Lungenrandes zum Herzen. In Fig. 30 ist die fast dreieckige Stelle von der Mitte des Ansatzes der 4. Rippe bis zur 6. Rippe links vom Sternum sichtbar, an welcher das Herz bei ruhendem Thorax der Brustwand direkt anliegt. In diesem Bereiche, welchem das Dreieck $t t' t''$ in Fig. 58 entspricht, zeigt die Perkussion die „Herzleere“, d. h. hier herrscht völlig leerer Perkussions-

Bereich der Herzdämpfung bei der In- und Expiration

Fig. 58.

Topographie der Lungen- und Herzgrenzen bei der In- und Expiration nach v. Dusch.

(„Schenkel-“)Schall. Im Bereiche des größten Dreieckes $d d' d''$, innerhalb dessen nur relativ dünne Lungenmassen das Herz von der Brustwand trennen (vgl. Fig. 30), ist bei der Perkussion „gedämpfter“ Schall zu hören. Erst nach außen davon ist „voller“, sog. „Lungenschall“. Bei tieferer Inspiration schiebt sich nun der innere Rand der linken Lunge völlig über das Herz bis zur Insertion des Mediastinums (vgl. Fig. 30), wodurch die „Leere“ bis auf das kleine Dreieck $t i i'$ eingangs wird. Umgekehrt weicht bei stärkstem Expirium der Lungenrand so weit zurück, daß die Herzleere den Raum $t e e'$ umfaßt.

79. Pathologische Abweichungen

von den normalen Schallverhältnissen am Brustkorbe.

Andeutungen über die Perkussion (auch des Unterleibes) lassen sich bis auf *Aretaeus* (81 n. Chr.) zurückführen. Der eigentliche Erfinder ist jedoch *Auenbrugger* († 1809), dessen grundlegende Arbeit (1761) namentlich von *Piorry* und *Skoda* ausgebaut wurde; letzterer schuf die physikalische Theorie der Perkussion (1839).

Geschiehtliches.

Im Bereiche der Lungen wird der sonst voll — oder laut — erklingende Perkussionschall gedämpft, wenn entweder die Lungen in geringerer oder größerer Aus-

Abnorme Dämpfung.

dehnung ihren normalen Luftgehalt durch Infiltration verloren haben (eine 4 cm² große, an der Lungenoberfläche liegende, luftleere Stelle gibt bereits gedämpften Schall), oder wenn sie von außen zusammengedrückt sind. Dünnhcit der Brustwandungen bei mageren Individuen, namentlich aber auch sehr tiefe Inspiration und die dauernde Erweiterung der Lungen bei Emphysematikern machen den Perkussionsschall voller oder lauter.

*Tympani-
tischer
Schall.*

„Tympanitisch“ — wird der Perkussionsschall genannt, wenn er eine einem musikalischen Klange sich nähernde, trommelschlagartige Färbung annimmt mit unterscheidbarer Höhe und Tiefe. Legt man einen hohlen Gummiball an das Ohr und klopft mit dem Finger gegen ihn, so erklingt deutlich tympanitischer Schall, und zwar um so höher, je kleiner der Durchmesser der Hohlkugel ist. Auch die Perkussion des Larynx und der Trachea gibt stets einen hellen tympanitischen Ton, dessen Höhe von der Größe des Hohlraumes derselben abhängt. Der tympanitische Schall am Brustkorbe ist stets pathologischen Ursprunges, und zwar findet man ihn bei Kavernen innerhalb der Lungensubstanz (hier wird beim Schließen des Mundes und noch mehr der Nase zugleich der Ton tiefer), bei Vorhandensein von Luft in einem Pleuraraume, sowie bei herab-

*Metallisch
klingender*

gesetzter Spannung des Lungengewebes. Dem tympanitischen Schalle steht der metallisch nachklingende — nahe, welcher in großen pathologischen Lungenhöhlen sowie im lufthaltigen Pleuraraume entsteht, wenn die Bedingungen für eine mehr gleichmäßige Reflexion der Schallwellen innerhalb derselben gegeben sind. Bei Höhlenbildung im oberen vorderen Lungenbereich entweicht mitunter beim Perkussionsschlage die Luft unter einem eigentümlich klirrend-zischenden Geräusche: — „Geräusch des gesprungenen Topfes“ oder „Münzenklirren“.

*und
klirrender
Schall.*

80. Die normalen Atmungsgeräusche.

*Vesiculäres
Atmen.*

Behorcht man entweder direkt oder mittelst des Stethoskops die Brustwand, so vernimmt man, und zwar nur bei der Inspiration, im ganzen Bereiche der anliegenden Lungen das „vesiculäre“ Atmungsgeräusch. Man kann den Schallcharakter desselben nachahmen, wenn man die Mundspalte wie beim Schlürfen stellt und zwischen f und w leise aussprechen läßt. Es ist ein schlürfendes, säuselnd zischendes Geräusch. Seine Entstehung soll es der plötzlichen Ausdehnung der Lungenbläschen (daher „vesiculär“ genannt) durch die inspiratorisch eintretende Luft verdanken und der Reibung derselben beim Eintritt in die Alveolen. Das Geräusch tritt bald weicher, bald schärfer auf; letzteres ist konstant bei Kindern bis zum 12. Jahre, weil hier die Luft beim Eintritte in die um $\frac{1}{3}$ engeren Lungenbläschen eine stärkere Reibung erfährt.

Während der Expiration veranlaßt die entweichende Luft der Lungenbläschen ein schwaches hauchendes Geräusch von „unbestimmter“ weicher Klangfärbung.

*Bronchiales
Atmen.*

Innerhalb der größeren Luftkanäle vernimmt man bei der In- und Expiration ein lautes, wie ein scharfes h oder ch schallendes Geräusch: das „bronchiale“ Atmen. Außer am Halse (Kehlkopf und Luftröhre) hört man es zwischen den Schulterblättern in der Höhe des 4. Brustwirbels (Bifurkationsstelle), und zwar sowohl expiratorisch, als auch rechts (wegen des größeren Kalibers des rechten Bronchus) etwas stärker. An allen übrigen Stellen des Thorax wird es von dem vesiculären Atmungsgeräusch verdeckt. Das bronchiale Atmen entsteht lediglich im Kehlkopfe durch Bildung von Luftwirbeln wegen der starken Einengung des Atmungsweges in der Stimmritze. Dieses „laryngeale Stenosengeräusch“ bewirkt eine Resonanz der tracheo-bronchialen Luftsäule und hiermit den spezifischen Charakter des bronchialen Atmens.

Es ist behauptet worden, daß, wenn man am Halse lufthaltige Tierlunge über den Kehlkopf oder die Luftröhre legt, das dort vorkommende Bronchialatmen vesiculär würde. Dann müßte das vesiculäre Atmen so entstanden gedacht werden, daß das bronchiale Atmen bei der Leitung durch die Lungenbläschen hindurch geschwächt und akustisch verändert wird.

81. Pathologische Atmungsgeräusche.

Die Kenntnis der Sukkussions-, der Reibe- und mancher katarrhalischen Geräusche reicht bis *Hippokrates* (460—377 v. Chr.). Die eigentliche Erfindung der physikalisch begründeten Auskultation rührt von *Laënnec* her (1816), ihre klassische Durchbildung von *Skoda* (1839).

Historisches.

1. Das „bronchiale“ Atmen — entsteht im ganzen Bereich der Lungen dann, wenn entweder die Luftbläschen luftleer geworden sind (durch Erguß), oder wenn die Lungen von außen komprimiert werden. In beiden Fällen leitet die verdichtete Lungensubstanz das bronchiale Atmen bis zur Thoraxwand hin. Auch innerhalb pathologischer, größerer Hohlräume der Lungen, die mit einem größeren Bronchus kommunizieren, wird es vernommen, falls diese hinreichend nahe der Thoraxwand liegen und ihre Wandungen ziemliche Resistenz haben. Hier kann es entweder (bei mangelnder Luftbewegung in der Kaverne) lediglich aus der Trachea hin fortgeleitet sein, oder bei ausgiebigem Luftwechsel kann (wie an der Stimmritze) am einmündenden Bronchus ein Stenosengeräusch entstehen, welches durch Resonanz in der Kaverne „amphorisch“ wird.

*Abnormes
Bronchial-
atmen.*

2. Das „amphorische“ Atmungsgeräusch, ähnlich demjenigen, welches entsteht, wenn eine Flasche angeblasen wird, — wird beobachtet entweder, wenn in der Lunge eine mindestens faustgroße Höhle sich findet, welche beim Luftwechsel angeblasen wird; — oder wenn neben einer teilweise noch lufthaltigen und ausdehnungsfähigen Lunge sich Luft im Pleuraraum befindet (Resonanz).

*Amphori-
sches
Atmen.*

3. Findet die Luft auf ihrem Wege Widerstände in den Lungen, so kann dies verschiedene Atmungsgeräusche erzeugen. — a) Mitunter werden die Lungenbläschen nicht in einem Zuge, sondern absatzweise mit Luft gefüllt, wenn (namentlich in den Spitzen) teilweise Schwellung der Wände der Luftkanälchen den stetigen Luftwechsel erschwert: das „saccadierte“ Atmungsgeräusch ist die Folge davon. — b) Ist ein zu einem pathologischen Hohlraum der Lunge führender Bronchus derart verengt, daß die Luft in demselben vorübergehend Widerstände erfährt, so pflegt der erste Teil der Inspiration scharf inspiratorisch G-artig zu lauten, geht dann aber für die Dauer der letzten $\frac{2}{3}$ der Inspiration in ein bronchiales oder amphorisches Geräusch über: „metamorphosierendes“ Geräusch. — c) Wenn in größeren Luftkanälen die Luft in dem Schleime Blasenspringen erzeugt, so entstehen „Rasselgeräusche“. In den kleinen Lufträumen entstehen sie, wenn die Wandungen derselben bei der Inspiration sich entweder von vorhandenem flüssigen Inhalt abheben, oder wenn sie aufeinander liegend sich plötzlich von einander trennen. Man unterscheidet feuchte (in wässrigem Inhalt) oder trockene (in zähklebrigem Inhalt entstehende) Rasselgeräusche, ferner inspiratorische oder expiratorische, oder kontinuierliche, — sodann großblasiges, kleinblasiges, ungleichblasiges Rasseln, das sehr hohe Knisterrasseln, endlich das in großen Höhlen durch Resonanz erzeugte metallisch klingende Rasseln. — d) Wenn die Schleimhaut der Bronchien stark geschwellt oder mit Schleim so belegt ist, daß die Luft sich hindurchzwängen muß, so entsteht in den großen Luftkanälen ein tief summendes Schnurren (*Rhonchi sonori*), in den kleinen ein hell pfeifendes Geräusch (*Rhonchi sibilantes*). Bei ausgedehnten Bronchialkatarrhen fühlt man nicht selten die Brustwand durch die Rasselgeräusche erzittern („Bronchialfremitus“).

*Saccadiertes
Atmen.*

*Metamorpho-
sierendes
Atmen.
Rasseln.*

*Rhonchi.
Bronchial-
fremitus.*

4. Befindet sich in der Pleurahöhle bei zusammengesunkener Lunge Luft und Flüssigkeit, so hört man bei Erschütterung des Thorax ein Geräusch, wie wenn Wasser und Luft in einer geräumigen Flasche geschüttelt wird (das Sukkussionsgeräusch des *Hippokrates*). Selten vernimmt man ähnliches (höher klingend) in faustgroßen Lungenkavernen.

*Sukkussions-
geräusch.*

5. Wenn die aneinander liegenden Blätter der Pleuren durch entzündliche Zustände rau geworden sind, so verursachen sie, indem sie bei den Atembewegungen sich übereinander verschieben, ein Reibephänomen, das teils gefühlt (oft von dem Befallenen selbst), teils gehört wird. — Reibegeräusche kommen auch bei der Herzbewegung zwischen den beiden Blättern des erkrankten, rauhen Perikardiums vor (§ 43, S. 122).

*Reibe-
geräusche.*

6. Beim lauten Sprechen oder Singen wird die Wand des Brustkorbes miterschüttelt („Pectoralfremitus“), weil die Schwingungen der Stimmbänder sich durch die ganze Bronchialverzweigung fortpflanzen. Die Erschütterung ist natürlich im Bereiche der Luftröhre und der großen Luftkanäle am stärksten. Das aufgelegte Ohr vernimmt von der Stimme nur ein unverständliches Summen. Befinden sich große Ergüsse oder Luft im Pleuraraum oder verstopfen reichliche Schleimmassen die Bronchien, so wird der Pectoralfremitus geschwächt oder aufgehoben. Dagegen haben alle Momente, welche bronchiales Atmen verursachen, eine Verstärkung des Pectoralfremitus zur Folge. Lauter wird er daher an jenen Stellen gehört, wo auch unter normalen Verhältnissen bronchiales Atmen herrscht. Das aufgelegte Ohr hört in diesen Fällen eine verstärkte Schalleitung bis zur Brustwand dringen: „Bronchophonie“.

*Pectoral-
fremitus.*

*Broncho-
phonie.*

82. Mund- und Nasenatmung.

Bei ruhiger Atmung und freier Nase wird in der Regel mit geschlossenem Munde durch die Nase geatmet. Die Luft streicht durch das *Funktion der Nasenhöhle beim Atmen.* Cavum pharyngonasale, sie wird auf diesem Wege — 1. vorgewärmt, und zwar um $\frac{5}{8}$ ihres Wärmeabstandes von der Körpertemperatur (Bloch⁶⁰), — 2. mit Wasserdampf gesättigt (Aschenbrandt⁶¹, Kayser⁶²), damit nicht zu kalte und zu trockene Luft die Lungen-Innenfläche reizt, — 3. von Staubpartikeln gereinigt, die in dem schleimigen Überzuge haften bleiben und durch das Flimmerepithel wieder nach außen befördert werden. Staubteilchen, die gleichwohl in die tieferen Teile des Respirationstractus gelangen, können teilweise auch von hier aus noch durch die Bewegung der Flimmerepithelien nach oben geführt werden. Teilweise aber dringen sie zwischen die Epithelien der Lungenbläschen ein und gelangen so in das interstitielle Lungengewebe und von da auch häufig durch die Lymphgefäße bis zu den Lymphdrüsen der Lungen. So findet sich in den Lungen aller älteren Individuen Kohlenstaub niedergeschlagen, der die Lungen schwärzt. *Staub-infiltration der Lungen.* In mäßigen Mengen sind solche Ablagerungen unschädlich, kommt es jedoch zu massenhafter Infiltration, so kann dies zu Erkrankungen der Lunge Veranlassung geben.

Bei verstärkter Atmung wird mit offenem Munde geatmet, dabei geht überhaupt keine Luft durch die Nase.

Verstopfung der Nase.

Pathologisches. — Dauernde Verstopfung der Nase, welche zum alleinigen Mundatmen führt (z. B. durch sogenannte adenoide Vegetationen im Rachen bei Kindern), kann eine ganze Reihe von Schädigungen im Gefolge haben: Katarrhe des Rachens, der Luftwege und des Mittelohres, abnorme Bildungen im Mund- und Nasenskelett, Schmerzen der Gesichtsmuskeln, Veränderungen der Sprache, Störungen des Intellektes (erschwerter Aufmerksamkeit).

83. Eigentümliche, abweichende Atembewegungen.

1. **Husten:** — Plötzlicher heftiger Expirationsstoß, meist nach vorheriger tiefer Einatmung und Glottisschluß, wobei die Stimmritze gesprengt wird und etwa im Respirationstractus vorhandene feste, flüssige oder gasförmige Substanzen herausgeschleudert werden. Willkürlich oder reflektorisch hervorgerufen, im letzteren Falle durch den Willen nur bis zu einem gewissen Grade zu beherrschen.

2. **Räuspern:** — Im längeren Zuge wird ein Expirationsstoß durch den engen Raum zwischen Zungenwurzel und dem niedergezogenen weichen Gaumen hindurch getrieben zur Wegbeförderung von Fremdkörpern. Beim stoßweise vollführten Räuspern ist gleichzeitige Sprengung der geschlossenen Stimmritze vorhanden (leichter, willkürlicher Husten). Erfolgt nur willkürlich.

3. **Niesen:** — Plötzlicher Expirationsstoß durch die Nase unter Sprengung des durch den weichen Gaumen bewirkten Nasenrachenverschlusses zur Hinausschleuderung von Schleim oder Fremdkörpern (seltener bei geöffnetem Munde) nach vorausgegangener einfacher oder wiederholter krampfhafter Inspiration; die Glottis stets weit geöffnet. Nur reflektorisch durch Reizung der sensiblen Nasennerven erregt, — oder durch plötzlichen Blick ins Helle (Cassius Felix 97 n. Chr.). Durch starke Erregung sensibler Nerven (Nasenreiben, starker Druck aufwärts vor dem Zungenbein) läßt sich der Reflex einigermaßen unterdrücken.

4. **Schnauben und Schneuzen — Aufschnauben, Schnüffeln.** — Laut hörbare, forcierte Atmung durch die Nase wird als Schnauben bezeichnet; — Schneuzen ist das geräuschvolle Hindurchzwängen kräftiger Expirationsstöße durch die, entweder durch die Nasen- und Oberlippenmuskeln, oder durch die Finger verengten Nasenöffnungen zur Entfernung von Fremdkörpern oder Schleim. — Aufschnauben ist die inspiratorische, meist geräuschvolle Aufnahme von Substanzen, oft unter Verengerung der Nasenöffnungen durch Nasen- und Oberlippenmuskeln bei geschlossenem Munde. — Schnüffeln ist die schnell hintereinander in sehr kurzen Zügen erfolgende inspiratorische Aufnahme von Luft (zu Riechzwecken), oft unter säuselndem Geräusche und Bewegung der Nasenöffnung, bei geschlossenem Munde. Alle diese Bewegungen erfolgen willkürlich.

5. **Schnarchen:** — entsteht beim Atmen durch die geöffnete Mundhöhle, indem der In- und Expirationsstrom das schlaff niederhängende Gaumensegel in geräuschvolle, schlotternde Bewegungen versetzt. Meist im Schlafe unwillkürlich; auch willkürlich.

6. **Gurgeln:** — besteht in dem geräuschvollen, langsamen Hindurchtretenlassen der Expirationsluft in Blasenform durch eine bei rückwärts geneigtem Kopfe in der Tiefe zwischen Zunge und weichem Gaumen gehaltene Flüssigkeitsmasse. Willkürlich.

7. **Weinen:** — Durch Gemütsbewegungen hervorgerufene, kurze, tiefe In- und langgezogene Expirationen bei verengter Glottis, erschlafften Gesichts- und Kiefermuskeln (mitunter der *M. zygomaticus minor* tätig), unter Tränensekretion, oft mit klagenden, unartikulierten Lautäußerungen verbunden. Bei intensivem, längerem Weinen entstehen stoßweise und plötzlich erfolgende unwillkürliche Zwerchfellcontractionen, welche durch ventilartiges Gegen-einanderschlagen der Stimmbänder das als — **Schluchzen** bekannte Inspirationsgeräusch erzeugen. Nur unwillkürlich. Das so häufige Schluchzen in der Agone ist nach *Landois* durch eine Reizung der beim Absterben hochgradig erregbaren *Nn. phrenici* durch die elektrischen Vorgänge bei der Contraction des Herzens zu erklären. — **Seufzen** ist eine gedehnte Atembewegung mit meist klagendem Laute, oft unwillkürlich durch schmerzliche Affekte erregt.

8. **Lachen:** — Kurze, schnell erfolgende Expirationsstöße durch die meist zu hellen Tönen gespannten, bald genäherten, bald von einander entfernten Stimmbänder hindurch, unter charakteristischen, unartikulierten Lauten im Kehlkopf mit Erzittern des weichen Gaumens. Mund meist offen, das Antlitz durch Wirkung des *M. zygomaticus major* (nicht des *M. risorius*) mit charakteristischem Zuge. Meist unwillkürlich durch Vorstellungen, oder schwache sensible Reize (Kitzeln) erregt und durch den Willen (durch forcierten Mundschluß und Atemanhalten), ferner auch durch schmerzhaft Reizung sensibler Nerven (Beißen auf Zunge oder Lippen), jedoch nur bis zu einem gewissen Grade („Ausplatzen“), unterdrückbar.

9. **Gähnen:** — Langgezogenes, tiefes, unter sukzessiver Aufbietung zahlreicher Inspiratoren erfolgendes Einatmen bei weit geöffnetem Munde sowie offenem Gaumentor und Glottis; Expiration kürzer, beide oft mit langgezogener, gedehnter, charakteristischer Lautäußerung, auch unter allgemeinem Strecken und Recken. Meistens unwillkürlich, erregt durch Schläfrigkeit oder Langeweile, doch auch willkürlich nachzuahmen.

84. Chemie der Atmung. Methoden der Untersuchung des respiratorischen Gaswechsels.⁶³

Die Untersuchung des respiratorischen Gaswechsels erfolgt in verschiedener Weise, je nachdem man das Verhalten des Gaswechsels während eines längeren Zeitraumes (24 Stunden und mehr) oder während kürzerer Zeit (15 Minuten bis 1 Stunde) feststellen will. Im ersteren Falle muß natürlich die Versuchsperson oder das Versuchstier sich in einem geschlossenen Raume befinden (Respirationsapparat); die durch die Atmung bedingten Veränderungen in der Zusammensetzung der Luft dieses Raumes werden untersucht. Hierbei wird außer der Lungenatmung auch die Perspiration durch die äußere Haut festgestellt. Soll dagegen die Untersuchung des Gaswechsels auf kürzere Zeit beschränkt werden, so genügt es, die Versuchsperson oder das Versuchstier durch ein Mundstück atmen zu lassen; durch geeignete Ventile wird dafür gesorgt, daß die Einatemungs- und Ausatemungsluft durch zwei getrennte Bohrleitungen streicht und so untersucht werden kann.

I. Untersuchung des respiratorischen Gaswechsels in längeren Zeiträumen. — Die Respirationsapparate. — 1) *Regnault* u. *Reiset*⁶⁴ Apparat

(Fig. 59) besteht aus einer Glocke (*R*), in welcher sich das Versuchstier (Hund) aufhält. (Um dieselbe herum ist die Zylinderhülle (*gg*) gesetzt, die eventuell zu calorimetrischen Versuchen benützt werden kann, wozu bei *t* ein Thermometer angebracht ist.) In die Glocke (*R*) führt zunächst das Rohr *c*, welches die (in Fig. 59, *O*) gemessenen Mengen von Sauerstoff (welcher in Fig. 59 *CO*₂ die noch etwa beigemischte Kohlensäure an Kalilauge abgeben soll) zuleitet. Das Maßgefäß für den Sauerstoff (*O*) wird durch eine Chlorcalciumlösung aus der mit großen Flaschen versehenen Chlorcalciumwanne (*CaCl*₂) nach *R* hin entleert. Von *R* aus führen die Röhren *d* und *e*, durch Kautschukröhren mit den kommunizierenden Kaliflaschen (*KOH*, *koh*) verbunden, welche durch einen Wagebalken (*w*) abwechselnd gesenkt und gehoben werden. Hierdurch aspirieren sie abwechselnd die Luft aus *R* und die Kalilauge nimmt hierbei die *CO*₂ auf. Nach dem Versuche zeigt die Gewichtszunahme der Flaschen die Menge der ausgeatmeten *CO*₂. Die Mengen des verbrauchten *O* sind in dem

Der Respirationsapparat von *Regnault* u. *Reiset*.

Maßgefäße (*O*) direkt gemessen worden. Endlich zeigt das Manometer *f* an, ob zwischen dem innern und äußern Drucke der Luft eine Differenz vorhanden ist.

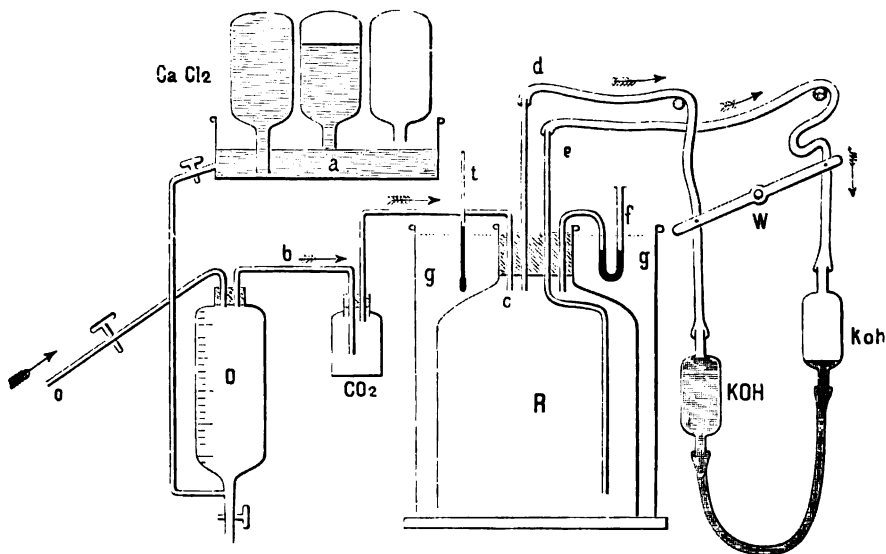
Nach demselben Prinzip konstruierten *Hoppe-Seyler*⁶⁵, *Atwater* u. *Benedict*⁶⁶ einen Respirationsapparat für die Untersuchung des Gaswechsels des Menschen; der letztere dient zugleich zu calorimetrischen Untersuchungen.

Der Respi-
rations-
apparat von
v. Petten-
kofer.

2) Der Respirationsapparat von *v. Pettenkofer*⁶¹ (Fig. 60). — Ein aus Metallwänden konstruiertes, mit Tür und Fenster versehenes Zimmerchen *Z* besitzt bei *a* eine Öffnung für den Eintritt der Luft. Eine (durch Dampf getriebene) Doppelsaugpumpe *P P*, erneuert ununterbrochen in dem Zimmerchen die Luft. Diese wird zunächst geleitet in ein Gefäß *b*, angefüllt mit von Wasser durchtränkten Bimssteinstückchen, in welchem sie mit Wasserdämpfen gesättigt wird; dann wird sie durch die Gasuhr *c* geführt, welche die Gesamtmenge der gewechselten Luftvolumina angibt; dann wird sie nach außen entleert.

Von dem aus dem Zimmerchen leitenden Hauptrohre *x* (welches noch zur Beobachtung etwaiger innerer Druckschwankungen das Quecksilbermanometer *q* trägt) wird zur chemischen Untersuchung der Nebenstrom *n* abgeleitet. Diesen treibt (durch dieselbe

Fig. 59.



Schema des Respirationsapparates von Regnault u. Reiset (1840).

Dampfmaschine bewegt) der nach dem Prinzip der *Müllerschen* Hg-Ventile konstruierte Saugdruckapparat *M M*₁. Vor diesem streicht dieser Luftstrom durch den mit Schwefelsäure gefüllten Kugelapparat *K*, aus dessen Gewichtszunahme man die Menge des Wasserdampfes bestimmt. Hinter der Pumpvorrichtung wird der Luftstrom durch das mit Barytwasser gefüllte Rohr *R* geleitet, welches die CO_2 aufnimmt; die Menge der absorbierten CO_2 wird durch Titrierung bestimmt. Die Menge der durch den Nebenstrom geleiteten Luft mißt endlich die Gasuhr *u*, aus der sie schließlich nach außen entweicht. Die zweite Nebenleitung *N* untersucht die Luft vor dem Eintritt in das Zimmerchen durch die völlig gleiche Anordnung wie in der Nebenleitung *n*. Die Menge des aufgenommenen Sauerstoffs kann bei dieser Methode nur indirekt durch Rechnung bestimmt werden: das Anfangsgewicht der Versuchsperson + dem Gewicht der während des Versuchs aufgenommenen Nahrung (Speisen und Getränke) + dem Gewicht des aufgenommenen Sauerstoffs muß sein = dem Gewicht am Ende des Versuchs + dem Gewicht aller Ausgaben (CO_2 , H_2O , Harn, Faeces). Bestimmt man alle übrigen Werte, so ergibt sich das Gewicht des Sauerstoffs durch eine einfache Subtraktion.

Nach dem Prinzip des *Pettenkofer'schen* Apparates sind konstruiert die Respirationsapparate von *Sondén* u. *Tigerstedt*⁶⁸, von *Atwater*⁶⁶ und *Hagemann*⁶⁹; die letzteren beiden dienen zugleich zu calorimetrischen Untersuchungen.

II. Untersuchung des respiratorischen Gaswechsels in kürzeren

Zeiträumen. *Speck*¹⁰ ließ die Untersuchungsperson durch ein Mundstück und Ventile, welche Ein- und Ausatemungsluft voneinander trennen, aus einem mit Luft gefüllten Spirometer einatmen, die Ausatemungsluft wurde in einen anderen Spirometer gesammelt und eine Probe davon schließlich analysiert. Bei der von *Zuntz-Geppert*¹¹ ausgebildeten Methode atmet ebenfalls die Versuchsperson durch ein Mundstück und Ventile; die Ausatemungsluft wird in einer Gasuhr gemessen und während der ganzen Versuchsdauer eine Probe der Ausatemungsluft gesammelt und diese zum Schluß analysiert.

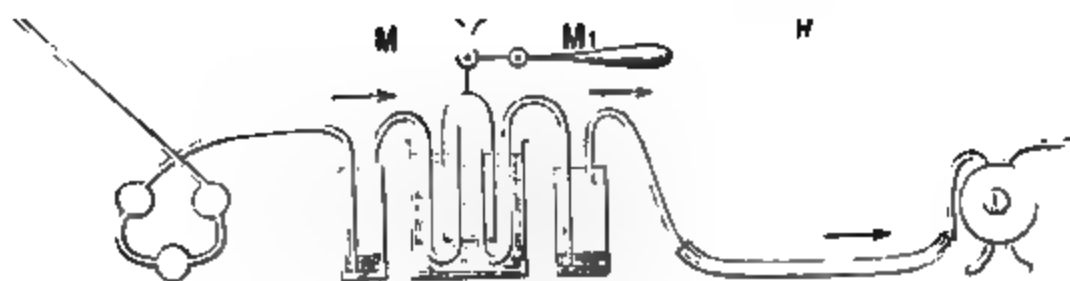
*Unter-
suchung des
Gaswechsels
nach Speck,*

*nach
Zuntz-
Geppert.*

*Jaquet*¹² hat einen Respirationsapparat konstruiert, bei dem die Versuchsperson sich in einem großen luftdicht schließenden Raume aufhält, so daß der Gaswechsel für längere Zeiträume gemessen werden kann. Von der durch den Versuchsraum geleiteten Luft wird, ähnlich wie bei dem *Zuntz-Geppert*'schen Verfahren, ein aliquoter Teil zur Analyse ge-

*Jaquet's
Respirations-
apparat.*

Fig. 60.



Schema des Respirationsapparates von r. Pettenkofer (1880).

sammelt; im Laufe eines 24stündigen Versuches werden so 24 Gasproben gewonnen, so daß auch der Verlauf des Gaswechsels während der Versuche verfolgt werden kann. Der Apparat vereinigt somit die Vorzüge der Methoden I und II miteinander.

85. Zusammensetzung und Eigenschaften der atmosphärischen Luft.

1. Die trockene atmosphärische Luft enthält:

Gasart	Volumenprozent
Sauerstoff	20,94
Stickstoff	78,40
Argon, Krypton, Neon	0,63
Kohlensäure	0,03
	<hr/> 100,00

*Zusammen-
setzung der
atmosphäri-
schen Luft.*

} 79,03

Argon, Krypton und Neon wurden früher mit dem Stickstoff zusammen bestimmt: die Gesamtmenge dieser Gase (früher schlechtweg „Stickstoff“) beträgt 79,03 Volumenprozent der atmosphärischen Luft.

2. Wasserdampf ist in der atmosphärischen Luft stets vorhanden; die Menge nimmt im allgemeinen mit der Höhe der Temperatur zu. — Man hat in Beziehung auf die Feuchtigkeit der Luft zu unterscheiden:

Absolute und relative Luftfeuchtigkeit.

a) die absolute Feuchtigkeit, d. h. die Menge Wasser, welche ein Volumen Luft in Dampfform enthält, — b) die relative Feuchtigkeit, d. h. das Prozentverhältnis der in der Luft vorhandenen Wassermenge zu derjenigen Wassermenge, welche die Luft bei der betreffenden Temperatur überhaupt aufzunehmen imstande ist.

Bestimmung der Luftfeuchtigkeit.

Man bestimmt den Wassergehalt der Luft entweder mittelst eines Hygrometers (ein entfettetes Haar verkürzt sich in trockener und verlängert sich in feuchter Luft; ein mit dem Haar verbundener Zeiger gibt auf einer empirisch geeichten Skala die relative Feuchtigkeit an) oder durch das Psychrometer von August. Dieses besteht aus 2 Thermometern, von denen das eine an seiner Kugel durch einen nassen Lappen stets feucht gehalten wird. Durch die Verdunstung des Wassers auf der Kugel findet Abkühlung statt, und zwar wird dieses Thermometer um so tiefer sinken, je schneller die Verdunstung ist, d. h. je trockener die Luft ist. Aus der Differenz beider Thermometerstände läßt sich der Wassergehalt der Luft berechnen, resp. aus Tabellen ersehen.

Bedeutung derselben.

Erfahrungsgemäß ist es dem Menschen am wohlsten in einer Luft, die nicht völlig ihrer Temperatur entsprechend mit Wasserdampf gesättigt ist, sondern nur zu 70%. Zu trockene Luft reizt die Schleimhaut des Atmungsorganes, zu feuchte erzeugt das Gefühl unbehaglicher Beklemmung und bei warmer Luft das einer drückenden Schwüle. Bei niedriger Temperatur (15°) ist trockene Luft behaglicher als feuchte; bei 24–29° empfindet man trockene kühler als feuchte. Bei großer Lufttrockenheit sind 29° sehr gut erträglich, stark feuchte Luft ist schon bei 24° auf die Dauer unerträglich (Rubner u. Lewaschew⁷³).

Dichtigkeit und Wärme der Luft.

3. Mit zunehmender Erhebung über den Meeresspiegel nimmt die Dichtigkeit der Luft und die Temperatur derselben ab.

86. Zusammensetzung der Ausatemungsluft.

CO₂-Reichtum.

1. Die ausgeatmete Luft ist reich an CO₂: — sie enthält im Mittel bei ruhigem Atmen 4,21% (Speck⁷⁰), — 3,396%, Minimum 2,52%, Maximum 4,64% (Loeury⁷⁴). Der CO₂-Gehalt ist also über 100mal größer als in der atmosphärischen Luft.

O₂-Armut.

2. Sie enthält weniger O als die atmosphärische Luft, nämlich nur noch etwas über 16%; der Sauerstoffverbrauch beträgt im Mittel 4,65% (Speck⁷⁰), — 4,50%, Minimum 3,05%, Maximum 5,55% (Loeury⁷⁴). Natürlich ist jedoch der Sauerstoff- und Kohlensäuregehalt der Expirationsluft großen Schwankungen unterworfen nach dem Grade der Lungenventilation (Zahl und Tiefe der Atemzüge) und nach dem Verhalten der Stoffwechselvorgänge.

Respiratorischer Quotient.

3. Es wird beim Atmen mehr O aus der Luft in den Körper aufgenommen, als CO₂ nach außen entleert wird; somit ist das Volumen der Ausatemungsluft kleiner als das Volumen der eingeatmeten Luft (beide trocken, gleich warm und bei gleichem Barometerstand). Das Verhältnis des Volumens der abgegebenen CO₂ zum aufgenommenen O nennt man den „respiratorischen Quotienten“ (vgl. § 87).

Vergleicht man das Volumen der ausgeatmeten Luft mit der eingeatmeten, ohne den Unterschied in der Temperatur und im Wassergehalt zu berücksichtigen, so erscheint das Volumen der Ausatemungsluft sogar um $\frac{1}{3}$ größer als das der Einatemungsluft, da die Erwärmung und die Tension der Wasserdämpfe die tatsächlich vorhandene Volumenverminderung kompensiert.

4. Die Ausatemungsluft ist bei ruhigem Atemholen mit Wasserdampf H_2O -Abgabe. gesättigt (*Galeotti*⁷⁵, *Loeuy* u. *Gerhartz*⁷⁶). Infolgedessen wird bei wechselndem Wassergehalte der atmosphärischen Luft der Körper verschieden große Mengen Wasser durch die Lungen entleeren. Bei schnellen Atemzügen sinkt der Prozentgehalt der Ausatemungsluft an Wasser. — Auch die Temperatur der Umgebung hat einen Einfluß auf die Größe der Wasserabgabe: bei 15° C liegt ein Minimum, von hier abwärts steigt die Abgabe mäßig, aufwärts jedoch steigt sie rasch (*Rubner*⁷⁷).

5. Die Ausatemungsluft hat eine ziemlich hohe Temperatur; nach *Loeuy* u. *Gerhartz*⁷⁸ beträgt die Temperatur der Mundausatemungsluft zwischen 32 und 35,25°, die der Nasenausatemungsluft ist niedriger, im Mittel 32,2°. Die Werte schwanken mit der Atemtiefe und dem Atemvolumen nur in sehr engen Grenzen. Temperatur der Ausatemungsluft.

6. Nach *Regnault* u. *Reiset* sollte N in sehr geringen Mengen in der Ausatemungsluft vom Körper abgegeben werden; dieser Befund ist von anderen Autoren bald bestätigt, bald bestritten worden. Nach den letzten Untersuchungen von *Krogh*⁷⁹ u. *Oppenheimer*⁸⁰ kann es keinem Zweifel unterliegen, daß dieser Befund auf Versuchsfehler zurückzuführen ist: freier N wird vom Körper durch die Atmung nicht abgegeben. N- und NH_3 -Abgabe.

Nach Versuchen von *Magnus*⁸¹ wird von der lebenden Lunge weder Ammoniak resorbiert, noch aus dem Blute (in welches es injiziert worden war) in die Ausatemungsluft abgegeben. Nach *Höber*⁸² findet jedoch eine Aufnahme von Ammoniak aus den Alveolen in das Blut tatsächlich statt; daß eine Abgabe aus dem Blute in die Alveolen nicht erfolgt, wird nicht etwa durch eine Undurchgängigkeit der Alveolarwand für Ammoniak bedingt, sondern durch die außerordentlich große Absorbierbarkeit des Ammoniaks in Wasser.

7. Geringe Mengen Wasserstoff und Sumpfgas (CH_4) — beide vom Darm aus resorbiert, werden in der Ausatemungsluft ausgeschieden. H- und CH_4 -Abgabe.

*Tacke*⁸³ fand beim Kaninchen pro Stunde und Kilogramm Körpergewicht 0,439 bis 3,9 cm^3 Wasserstoff und 1,214—1,24 cm^3 Sumpfgas. Beim Pferde bestimmten *Zuntz* u. *Lehmann*⁸⁴ den Gehalt der Expirationsluft an Wasserstoff zu 0,013% und an Sumpfgas zu 0,038% im Mittel. Bei Wiederkäuern sind die in der Expirationsluft enthaltenen Mengen Wasserstoff und Sumpfgas wesentlich höher; *Henneberg* u. *Pfeiffer*⁸⁵ fanden beim Hammel, daß 7,3% des gesamten abgegebenen Kohlenstoffs als Sumpfgas ausgeschieden wurden.

Die durch Kälte kondensierten Wasserdämpfe der Expirationsluft mancher Menschen wirken (subcutan) giftig (*Brown-Séquard* u. *d'Arsonval*⁸⁶) durch die Gegenwart einer flüchtigen Basis (*R. Wurtz*⁸⁷), oder von Ammoniak, welches sich als Zersetzungsprodukt in hohlen Zähnen oder in kranken Luftwegen bildet (*Formánek*⁸⁸). Gift der Respirationsluft.

87. Der respiratorische Quotient.

Wenn der in der Atmung aufgenommene O einzig und allein dazu verbraucht würde, um den C der Nahrungsstoffe zu CO_2 zu verbrennen, so müßte das Volumen der abgegebenen CO_2 gleich dem Volumen des aufgenommenen O sein (gleiche Volumina O und CO_2 enthalten gleich große Mengen O). Da aber mit dem aufgenommenen O auch noch andere Bestandteile der Nahrung verbrannt werden (H zu H_2O , N zu Harnstoff, S zu Schwefelsäure usw.), so wird unter gewöhnlichen Verhältnissen das Volumen der ausgeatmeten CO_2 kleiner sein müssen als das des aufgenommenen O, das Verhältnis $\frac{CO_2}{O}$ oder „der respiratorische Quotient“ daher kleiner als 1. Wie groß der respiratorische Quotient im speziellen Falle ist, hängt in erster Linie von der Art der im Körper verbrennenden Nahrungsstoffe ab. Die Kohlehydrate z. B. enthalten im Molekül schon so viel O, als zur Verbrennung des H nötig ist, es wird mithin, wenn nur Kohlehydrate im Körper verbrennen würden, aller eingeatmete O zur Ver-

Respiratorischer Quotient.

brennung von C verbraucht, der respiratorische Quotient also = 1 werden. Die Eiweißstoffe und Fette dagegen enthalten verhältnismäßig viel weniger O im Molekül; wenn diese Stoffe im Körper verbrennen, wird daher ein Teil des eingeatmeten O auch zur Verbrennung anderer Bestandteile wie C verbraucht werden, der respiratorische Quotient wird daher kleiner als 1 sein müssen. So würde er bei der Verbrennung von Eiweiß nur 0,801, bei der Verbrennung von Fett nur 0,707 (bei der Verbrennung von Alkohol 0,667) betragen. Würde im Körper nur Kohlehydrat verbrennen, so würde der respiratorische Quotient den Wert 1 erreichen, bei ausschließlicher Fettverbrennung würde er auf 0,707 sinken. Tatsächlich verbrennt neben Kohlehydrat oder Fett im Körper stets noch Eiweiß, dessen respiratorischer Quotient zwischen dem respiratorischen Quotienten der Kohlehydrate und dem des Fettes liegt. Es kann daher tatsächlich (unter gewöhnlichen Verhältnissen) der respiratorische Quotient weder bis auf den Wert 1 steigen, noch bis auf den Wert 0,707 absinken. Wenn aber neben Eiweiß vorwiegend Kohlehydrat im Körper verbrennt, so wird der respiratorische Quotient verhältnismäßig hoch sein, sich dem Wert 1 wenigstens nähern; wenn dagegen neben Eiweiß vorwiegend Fett verbrennt, so wird der respiratorische Quotient sinken, sich dem Werte 0,707 nähern. Nach *Magnus-Levy*⁸⁹ sind die tatsächlichen Grenzwerte des respiratorischen Quotienten bei einer Verteilung des Kraftwechsels

$$\begin{array}{lcl} \text{mit } 15\% \text{ auf Eiweiß und } 85\% \text{ auf Kohlehydrat} & = & 0,971, \\ \text{" } 15\% \text{ " Eiweiß " } 85\% \text{ " Fett} & = & 0,722. \end{array}$$

Schlußfolgerungen aus der Höhe des respiratorischen Quotienten.

Aus der Höhe des respiratorischen Quotienten ergeben sich daher wichtige Rückschlüsse auf die Art der im Körper verbrennenden Nahrungsstoffe. Ändert sich der respiratorische Quotient, so bedeutet das, daß eine Verschiebung in der Beteiligung der einzelnen Nahrungsstoffe am Gesamtstoffwechsel eingetreten ist: Steigen des respiratorischen Quotienten bedeutet vermehrte Verbrennung von Kohlehydraten, Sinken des respiratorischen Quotienten bedeutet vermehrte Verbrennung von Fett (gleichbleibende Eiweißverbrennung vorausgesetzt).

Wird die Sauerstoffaufnahme und Kohlensäureabgabe nur für kürzere Zeiten bestimmt, so können allerdings auch andere Momente die Höhe des respiratorischen Quotienten beeinflussen. So kann z. B. durch eine geänderte Atemmechanik, Vertiefung und Beschleunigung der Atmung zeitweise eine stärkere Abgabe von Kohlensäure aus dem Blute bedingt und dadurch der respiratorische Quotient erhöht werden. Wird dagegen die Sauerstoffaufnahme und Kohlensäureabgabe längerer Zeiträume miteinander verglichen, so fallen diese störenden Momente fort, da sie nur vorübergehend wirksam sein können; der respiratorische Quotient wird alsdann einzig und allein von der Art der im Körper verbrennenden Nahrungsstoffe bestimmt. — Über abnorm hohe Werte des respiratorischen Quotienten (über 1) infolge der Entstehung von Fett aus Kohlehydraten vgl. § 152. II, — über abnorm niedrige Werte im Winterschlaf vgl. § 88. 6, im Hunger vgl. § 149.

88. Größe des respiratorischen Gaswechsels.

Die Menge des aufgenommenen O und der abgegebenen CO₂ hängt natürlich ab von dem Umfange der sich im Körper vollziehenden Verbrennungsvorgänge. Man kann sich den gesamten Umsatz zusammengesetzt denken aus dem Grundumsatz, d. h. demjenigen Maß von Verbrennungen, welches auch bei möglichster Untätigkeit aller Organe (besonders der Muskulatur und des Verdauungsapparates) vorhanden ist, und dem Leistungszuwachs, der durch erhöhte Tätigkeit der einzelnen Organe

Grundumsatz.

Leistungszuwachs.

bedingt wird. (Über die Berechnung der gesamten Energieproduktion aus dem respiratorischen Gaswechsel vgl. § 195.)

Der Grundumsatz, bestimmt im nüchternen Zustande, etwa 12 Stunden nach der letzten Mahlzeit, bei vollkommener Muskeler schlaffung und Vermeidung aller Körperbewegungen, beträgt nach *Magnus-Levy* und *Falk*⁹⁰ bei gesunden Männern von 60—70 *kg* Gewicht im Mittel:

Größe des Grundumsatzes.

	pro Minute				pro Stunde			
	Sauerstoff		Kohlensäure		Sauerstoff		Kohlensäure	
	<i>cm</i> ³	<i>g</i>	<i>cm</i> ³	<i>g</i>	<i>cm</i> ³ resp. L. ter	<i>g</i>	<i>cm</i> ³ resp. Liter	<i>g</i>
pro 1 <i>kg</i> Körpergewicht	3,6 bis 3,7	0,0051 bis 0,0053	2,7 bis 2,9	0,0053 bis 0,0057	215 bis 225 <i>cm</i> ³	0,31 bis 0,32	160 bis 175 <i>cm</i> ³	0,32 bis 0,34
für den ganzen Körper (60—70 <i>kg</i>)	220 bis 250	0,315 bis 0,358	160 bis 200	0,315 bis 0,393	13—15 Liter	19—22	9—12 Liter	19—24

Benedict u. *Cuthcart*⁹¹ fanden in sehr sorgfältig ausgeführten zahlreichen Versuchen, die sich über die Zeit von 5 Monaten verteilten, bei einem Manne von 64,5—68 *kg* Körpergewicht die folgenden Werte für den Grundumsatz pro Minute und *kg* Körpergewicht: Sauerstoff 3,38—4,09 *cm*³, im Mittel 3,67 *cm*³; Kohlensäure 2,86—3,49 *cm*³, im Mittel 3,12 *cm*³.

Der Grundumsatz ist für ein und dasselbe Individuum unter gleichen Verhältnissen ein annähernd konstanter Wert (*Löwy*⁹²). Bei verschiedenen Individuen wechselt er dagegen in gewissen Grenzen und kann auch bei demselben Individuum durch äußere Einwirkungen Änderungen erleiden.

Bezieht man, wie es gewöhnlich geschieht, den Gaswechsel auf die Einheit des Körpergewichts, so erhält man bei verschiedenen Individuen schwankende Werte. Derartige Abweichungen verschwinden dagegen fast völlig, wenn man den Gaswechsel bezieht auf die Einheit der Körperoberfläche (vgl. § 202). In 7 Versuchen an Männern betrug nach *Magnus-Levy* u. *Falk*⁹⁰ pro Minute und pro 1 *m*² Oberfläche im Mittel die Sauerstoffaufnahme 118 *cm*³, die Kohlensäureabgabe 93 *cm*³ (Grundumsatz).

Die absolute Muskeler schlaffung und Muskelruhe, wie sie bei der Bestimmung des Grundumsatzes von der Versuchsperson absichtlich eingehalten werden muß, kann natürlich immer nur für verhältnismäßig kurze Zeit bestehen; sie ist daher wohl zu unterscheiden von der gewöhnlichen „Bettruhe“, bei welcher leichte Bewegungen und Muskelspannungen nicht ausgeschlossen sind, und noch viel mehr von der „Zimmerruhe“, einem Zustande ruhigen Sitzens und leichter Beschäftigung ohne direkte Arbeitsleistung. *Johansson*⁹³ schied pro Stunde CO₂ aus bei absoluter Ruhe 20,7, bei Bettruhe 24,8, bei Zimmerruhe 33,1 *g*.

Begriff der „Ruhe“.

Zu dem Grundumsatze kommt nun hinzu der Leistungszuwachs, der im wesentlichen bedingt wird durch die Tätigkeit der Muskulatur, die Nahrungsaufnahme und die Einwirkung der Umgebungstemperatur.

Größe des Leistungszuwachses.

1. **Muskelarbeit** (vgl. § 213). — Schon ganz geringfügige Muskelbewegungen und Muskelspannungen erhöhen den Umsatz merklich; so ist der Verbrauch beim Stehen und Sitzen höher als beim Liegen (*Johansson*⁹³).

Einfluß der Muskelarbeit.

(Vgl. auch oben den Verbrauch bei Bett- und Zimmerruhe gegenüber dem bei absoluter Ruhe.) Bei leichter Muskeltätigkeit, wie sie z. B. bei langsamem Gehen in der Ebene stattfindet, steigt der Verbrauch bereits um 200% des Grundumsatzes, bei mittlerer Arbeit um 300—400, bei schwerer Arbeit um 600—700% und mehr (*Magnus-Levy*⁹⁴).

Die Steigerung des O- und CO₂-Wechsels beginnt fast unmittelbar nach dem Beginne der Arbeit und erreicht nach einigen Minuten eine konstante Höhe. Nach Schluß der Arbeit sinkt der O-Verbrauch rasch in 3—15 Minuten zum Ruhewert. Der respiratorische Quotient bleibt bei der Arbeit wesentlich unverändert (*Zuntz u. Katzenstein*⁹⁵, *Loewy*⁹⁶). Bei leichter Arbeit findet relativ etwas mehr O-Verbrauch statt als bei schwerer (*Katzenstein*⁹⁴). Mit der U'bung (d. h. mit einer mehr häuslicherisch aufgewendeten Anstrengung der Muskeln) nimmt die CO₂-Produktion ab (*Gruber*⁹⁷, *Schnyder*⁹⁸).

*Einfluß der
Nahrungs-
aufnahme.*

2. Die **Nahrungsaufnahme** (vgl. § 149) — bewirkt eine Steigerung der O-Aufnahme und CO₂-Abgabe, die aber gegenüber der Steigerung durch Muskeltätigkeit wesentlich geringfügiger ist. Die Größe der Zunahme ist einmal abhängig von der Quantität der eingeführten Nahrung; sie ist daher am bedeutendsten nach der Hauptmahlzeit. *Magnus-Levy*⁹⁹ fand bei einer gemischten Erhaltungskost von 2400—2500 Cal. Brennwert die Steigerung des O-Verbrauchs in Prozenten des Nüchternwertes (217,4 cm³ O₂) in der

	1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.
	S t u n d e							
nach dem Frühstück . . .	27	27	16	6	—	—	—	—
nach dem Mittagbrot . . .	40	35	27	19	17	9	—	—
nach dem Abendessen . . .	33	23	12	6	—1	—	—	—5

Er schätzt die auf zureichende Nahrungsaufnahme folgende Erhöhung des Tagesumsatzes auf ungefähr 10—15% des Grundumsatzes.

Die Wirkung ist aber auch verschieden nach der Qualität der aufgenommenen Nahrung: nach den Versuchen von *Magnus-Levy*⁹⁹ steigert am meisten das Eiweiß, weniger die Kohlehydrate, am wenigsten das Fett.

*Häri*¹⁰⁰ fand durch Zufuhr von Zucker per os die Sauerstoffaufnahme um 3,6—9% gesteigert, die Kohlensäureabgabe um 17—23%.

Der Einfluß der Nahrungsaufnahme auf die Verbrennungen im Körper wird von *Zuntz u. v. Mering*¹⁰¹, *Magnus-Levy*⁹⁹ erklärt durch die Steigerung der Leistungen des Verdauungsapparates, die durch die Nahrungsaufnahme bedingt werden (Verdauungsarbeit): stärkere Muskelarbeit des Magen-Darmtractus, Tätigkeit der Verdauungsdrüsen, Resorption usw. Bei direkter Einführung in das Blut sind sowohl N-freie wie N-haltige Stoffe ohne Einfluß auf die O-Aufnahme; die CO₂-Abgabe ändert sich dabei nur in dem Sinne, wie es der Verbrennung der Substanzen durch die konstant bleibende O-Menge entspricht (*Zuntz u. v. Mering*¹⁰¹).

Im Gegensatz zu diesen Ergebnissen der *Zuntz*schen Schule fand *Rubner*¹⁰² bei seinen Versuchen, daß die Nahrungsaufnahme keineswegs immer eine Steigerung des Kraftwechsels (verglichen mit dem Hungerkraftwechsel) bedingt; bei niedrigen und mittleren Umgebungstemperaturen und bei einer den Bedarf nicht überschreitenden Ernährung vermißte er jeden Einfluß der Nahrungsaufnahme. Die in der Nahrung zugeführten Stoffe traten in isodynamen Mengen (vgl. § 148) für die im Hunger zersetzten Körperbestandteile ein, ohne daß eine Steigerung der Verbrennungen bewirkt wurde. Dagegen trat eine derartige, die Zersetzungen steigernde Wirkung der Nahrungsaufnahme deutlich hervor bei abundanter Ernährung und ganz besonders bei höherer Temperatur der Umgebung (33°); die Wirkung ist sehr erheblich bei Eiweiß, viel geringer bei den N-freien Nahrungsstoffen (Kohlehydraten und Fett). Diesen Einfluß der Nahrung auf die Zersetzungen im Körper nennt *Rubner* die spezifisch-

dynamische Wirkung der Nahrungsstoffe. — Für die praktischen Ernährungsverhältnisse des Menschen, bei denen in der gemischten Kost das Eiweiß gegenüber den N-freien Nahrungsstoffen zurücktritt, ist jedoch dieser Einfluß der Nahrung auf die Zersetzungen von keiner sehr großen Bedeutung, *Rubner*¹⁰² veranschlagt den vollen Tageswert des Energieverbrauchs des Menschen bei mittlerer Kost nur um 7–8% höher als den Hungerverbrauch.

Die spezifisch-dynamische Wirkung der Nahrungsstoffe kann nach *Rubner*¹⁰³ nicht auf die Verdauungsarbeit im Sinne von *Zuntz*¹⁰¹ zurückgeführt werden (vgl. *Heilner*¹⁰³). *Rubner* nimmt zur Erklärung der Erscheinung an, daß bei der Zersetzung der Nahrungsstoffe im Körper Energie in zwei verschiedenen, für den Körper nicht gleichwertigen Formen auftritt, nämlich Wärme, welche als Kraftquelle für die Lebensvorgänge nicht weiter benutzbar ist, und biologisch ausnutzbare Energie; der Betrag der biologisch nicht verwertbaren Wärme ist besonders groß bei der Zersetzung der Eiweißkörper. Die spezifisch-dynamische Wirkung ist eben bedingt durch denjenigen Teil der Energie der Nahrungsstoffe, der bei der Zersetzung sogleich als Wärme auftritt: bei abundanter Ernährung, besonders aber bei hoher Umgebungstemperatur kann diese Wärme überhaupt nicht mehr für die Zwecke des Körpers verwandt werden, sie wird auf dem Wege der physikalischen Wärmeregulation (s. unten) nach außen abgegeben, so daß die spezifisch-dynamische Wirkung unter diesen Umständen voll in Erscheinung tritt. Bei niedrigen und mittleren Temperaturen dagegen und bei einer den Bedarf gerade deckenden Nahrungszufuhr kann diese Wärme zur Aufrechterhaltung der Körpertemperatur verwandt werden, es wird dann eben ein entsprechender Teil bei anderen Zersetzungen eingespart (Compensationstheorie); auf diese Weise tritt unter diesen Verhältnissen die spezifisch-dynamische Wirkung nicht voll oder überhaupt nicht in die Erscheinung; die Nahrungszufuhr verläuft dann ohne Erhöhung der Zersetzungen.

3. Die Temperatur der Umgebung (vgl. § 200). — Zu unterscheiden ist das Verhalten der Kaltblüter und Warmblüter. Einfluß der Temperatur.

Die Kaltblüter (wechselwarme, poikilotherme Tiere) — passen ihre Körpertemperatur der Umgebungstemperatur an; bei höherer Temperatur der Umgebung steigt ihre Eigentemperatur und damit zugleich ihr respiratorischer Gaswechsel und umgekehrt (*H. Schulz*¹⁰⁴).

Die Warmblüter (gleichwarme, homoiotherme Tiere) — erhalten bei weiten Schwankungen der Außentemperatur ihre Körpertemperatur konstant. Erst bei Einwirkung extremer Temperaturdifferenzen oder unter pathologischen Bedingungen ändert sich die Eigentemperatur der Warmblüter; in diesem Falle verhalten sie sich wie Kaltblüter: bei starkem Sinken der Körpertemperatur findet eine beträchtliche Verminderung der CO₂-Abgabe statt (*Pflüger*¹⁰⁵, *Velten*¹⁰⁶, *Erler*¹⁰⁷) — bei Steigerung der Körperwärme (auch im Fieber) eine Erhöhung der CO₂-Abgabe (*C. Ludwig* u. *Sanders-Ezn*¹⁰⁸). — Solange dagegen die Änderungen der Umgebungstemperatur keine ganz extremen sind, bleibt die Körpertemperatur der Warmblüter annähernd konstant. Dieses Resultat kann nun auf zweifache Weise erreicht werden:

1. durch physikalische Wärmeregulation. Dabei bleibt die Wärmeproduktion ganz unverändert, ein Einfluß der Umgebungstemperatur auf den Gaswechsel wird also ganz vermißt. Die Körpertemperatur wird vielmehr dadurch konstant erhalten, daß den Änderungen der Umgebungstemperatur entsprechend die Bedingungen der Wärmeabgabe verändert werden, z. B. durch Veränderungen der Weite der Hautgefäße, der Puls- und Atemfrequenz, der Körperhaltung, endlich auch willkürlich durch Anlegen wärmerer oder dünnerer Kleidung usw. Die Wärmeabgabe wird auf diese Weise trotz den Veränderungen der Umgebungstemperatur stets konstant erhalten. Diese Art der Wärmeregulation ist beim Menschen die vorherrschende.

2. durch chemische Wärmeregulation. Dabei wird bei Änderungen der Umgebungstemperatur die Intensität der Verbrennungen im Körper beeinflusst: bei Sinken der Außentemperatur steigen die Verbrennungen, bei Erhöhung der Außentemperatur werden sie erniedrigt (vgl. *Murschhauser*¹⁰⁹). Bei erheblichem Sinken der Außentemperatur treten leicht unwillkürliche Muskelbewegungen (Zittern) ein, weiterhin werden aber auch willkürliche Bewegungen ausgeführt, wie Umherlaufen, Zusammenschlagen der Arme usw. Dadurch werden natürlich die Verbrennungen wie durch jede Muskelbewegung überhaupt gesteigert (*Speck*¹¹⁰, *Loewy*¹¹¹, *Johansson*¹¹², *Sjöström*¹¹³). Ob bei Vermeidung solcher Muskelbewegungen durch die Einwirkung der Kälte reflektorisch eine Steigerung der Verbrennungen in der Weise zustande kommen kann, daß nur eine erhöhte Wärmeproduktion ohne gleichzeitige Muskelbewegung eintritt, wird von manchen Autoren bezweifelt; nach *Rubner*^{102, 114} läßt sich jedoch eine derartige reflektorische Anregung der Zersetzungen entsprechend dem Sinken der Außentemperatur auch bei absoluter Ruhe des Tieres unzweifelhaft nachweisen. Diese Steigerung der Verbrennungen ist beim gefütterten Tier, bei dem der Stoffwechsel bereits durch die Nahrungsaufnahme erhöht ist, geringer als beim nüchternen Tier. — Entsprechend sinkt bei steigender Außentemperatur der Gaswechsel (*Ignatius, Lund u. Warri*¹¹⁵); die willkürliche Einschränkung aller Muskelbewegungen bei hoher Außentemperatur spielt hierbei natürlich eine wesentliche Rolle.

Neben den bisher angeführten Momenten, die in der Hauptsache die Höhe des respiratorischen Gaswechsels bedingen, sind die folgenden von wesentlich geringerer Bedeutung; zum Teil erklärt sich ihre Wirkung durch die bisher angeführten Einflüsse.

Einfluß des
Alters.

4. Das Alter. — Kinder haben natürlich absolut einen geringeren respiratorischen Gaswechsel als Erwachsene; bezogen auf die Einheit des Körpergewichtes ist dagegen der Gaswechsel größer als der der Erwachsenen, entsprechend einer größeren Lebhaftigkeit des kindlichen Stoffwechsels. Nach *Magnus-Levy u. Falk*⁹⁰ ist der Sauerstoffverbrauch der Kinder pro Kilogramm Körpergewicht 1,3 bis 2,7mal so groß als der der Erwachsenen (auch pro Quadratmeter Oberfläche 1,1 bis 1,6mal größer als bei Erwachsenen). — Im Greisenalter sinkt der Gaswechsel infolge der geringeren Muskeltätigkeit; aber auch pro Kilogramm Körpergewicht ist der Umsatz geringer als beim Erwachsenen. Die folgende Tabelle nach *Magnus-Levy u. Falk*⁹⁰ gibt den Sauerstoffverbrauch von Kindern, Erwachsenen und Greisen von ungefähr gleicher Länge, Schwere und Körperoberfläche.

	Alter	Gewicht	Länge	Sauerstoffverbrauch		Verhältnis des Sauerstoffverbrauchs (der des Erwachsenen = 100 gesetzt)	
				absolut	pro kg Körpergewicht	pro kg Körpergewicht	pro m ² Körperoberfläche
Mädchen . .	13	31,0	138	171,7	5,54	112	111
Frau . . .	39	31,6	134	156,6	4,96	100	100
Greisin . .	75	30,3	ca. 140?	128,6	4,25	86	84
Knabe . . .	15	43,7	152	216,6	4,97	110	110
Mann . . .	24	43,2	148	195,8	4,53	100	100
Greis . . .	71	47,8	164	163,2	3,42	75	78

Der Gaswechsel des Säuglings (*Scherer*¹¹⁵, *Rubner u. Heubner*¹¹⁷, *Magnus-Levy u. Falk*⁹⁰, *Schlossmann u. Murschhauser*¹¹⁸), bezogen auf die Einheit des Körpergewichtes

oder der Körperoberfläche, verhält sich abweichend von dem älteren Kinder; in den ersten drei Tagen ist er sogar niedriger als der des Erwachsenen, steigt dann an und wird dem der Erwachsenen gleich, erreicht aber erst frühestens am Ende des 3. Monats die Höhe wie im späteren Kindesalter.

5. Das Geschlecht. — Bei gleichem Gewicht und gleicher Körperoberfläche haben Erwachsene beiderlei Geschlechtes denselben Grundumsatz (*Magnus-Levy* u. *Falk*⁹⁰). In der Pubertätszeit fanden *Sondén* u. *Tigerstedt*⁶⁸ die CO_2 -Ausscheidung der Knaben bei Zimmerruhe um 31—56% höher als die der Mädchen (stärkere Bewegung der Knaben?); *Magnus-Levy* u. *Falk*⁹⁰ fanden O_2 -Verbrauch und CO_2 -Ausscheidung bei Knaben nur um 6—7% höher als bei Mädchen. — Im Greisenalter war nach den letzten Untersuchern der Sauerstoffverbrauch bei Männern 11% größer als bei Frauen.

Einfluß des Geschlechts.

Durch die Menstruation wird die Intensität der Oxydationsvorgänge nicht beeinflusst (*L. Zuntz*¹¹⁹). Während der Gravidität ist der Sauerstoffverbrauch pro Kilogramm Gewicht der Mutter und des Kindes unverändert oder höchstens um 3—4% erhöht (*Hasselbalch*¹²⁰).

6. Schwankungen zur Tages- und Nachtzeit. — Während des Schlafes ist der Gaswechsel natürlich geringer als im wachen Zustande wegen des Fehlens der Muskelbewegungen, der Nahrungsaufnahme usw., *Sondén* u. *Tigerstedt*⁶⁸ fanden im Mittel für das Verhältnis der CO_2 -Ausscheidung während des Schlafes zu der während des wachen Zustandes den Wert 100:145. An sich hat der Schlaf keinen Einfluß auf den Umfang der Verbrennungsprozesse im Körper; der Umsatz während des Schlafes ist ungefähr derselbe wie der Grundumsatz bei absoluter Muskelruhe. *Benedict* u. *Cathcart*¹²¹ geben allerdings im Gegensatz hierzu an, daß nach ihren Versuchen die Verbrennungsvorgänge im festen Schlaf niedriger waren als im wachen Zustande bei vollkommenster Muskelruhe.

Schwankungen zur Tages- und Nachtzeit.

Im Laufe des Tages zeigt die O-Aufnahme und CO_2 -Abgabe (beim Hungernden und bei Ausschluß wechselnder Muskeltätigkeit) keine wesentlichen Schwankungen (*Rubner*¹¹⁴, *Magnus-Levy*⁹⁰, *Johansson*¹²²); bei Aufnahme von Nahrung bedingt natürlich jede Mahlzeit eine entsprechende Steigerung.

Im Winterschlaf (vgl. § 206), — in welchem die Körpertemperatur stark herabgesetzt ist, die Nahrungsaufnahme und Muskeltätigkeit völlig unterbleibt, selbst die Atembewegungen ganz suspendiert oder doch außerordentlich verlangsamt sind, findet eine starke Herabsetzung des respiratorischen Gaswechsels statt. Am stärksten erniedrigt ist die CO_2 -Ausscheidung: nach *Pembrey*¹²³ kann dieselbe bei *Myoxus* auf $\frac{1}{100}$ der Menge sinken, die im wachen Zustande ausgeschieden wird. Die O-Aufnahme wird ebenfalls, aber in viel geringerem Grade erniedrigt, so daß der respiratorische Quotient bis auf 0,23 sinken kann. Beim Erwachen aus dem Winterschlaf steigt der respiratorische Gaswechsel in kurzer Zeit bedeutend; der respiratorische Quotient wird auf 0,75 erhöht (vgl. *Nagai*¹²⁴).

7. Der Aufenthalt im Hellen — sollte nach älteren Untersuchungen eine direkte Erhöhung des respiratorischen Gaswechsels zur Folge haben gegenüber dem Gaswechsel bei Aufenthalt im Dunkeln; es dürfte sich dabei aber um eine indirekte Einwirkung durch Anregung zu Muskelbewegungen gehandelt haben. Wird der Einfluß wechselnder Muskeltätigkeit ausgeschaltet, so erhöht weder die Einwirkung des Lichtes auf die Augen (*Speck*¹²⁵), noch die Bestrahlung des ganzen Körpers mit Sonnenlicht (*Wolpert*¹²⁶) den respiratorischen Gaswechsel.

Einfluß des Lichtes.

8. Zahl und Tiefe der Atemzüge — haben auf den Verbrauch von O und die Bildung der CO_2 , also auf die Verbrennungsvor-

Einfluß der Atemmechanik.

gänge im Körper keinen Einfluß (*Pflüger*¹²⁷) (abgesehen von der verstärkten Tätigkeit der Atemmuskulatur, die natürlich eine entsprechende Steigerung der Verbrennungen in diesen Muskeln bedingt), — wohl aber ist ein Einfluß derselben auf die Entleerung der im Körper bereits gebildet vorhandenen CO_2 nachweisbar. Sowohl eine Vermehrung der Zahl der Atemzüge bei gleichbleibender Tiefe, als auch eine Vertiefung derselben bei gleichbleibender Zahl hat eine absolute Zunahme der CO_2 -Ausgabe zur Folge; der prozentische Gehalt der Ausatemungsluft an CO_2 ist dabei jedoch vermindert. Beispiel nach *Vierordt*¹²⁸.

Zahl der Atemzüge in 1 Minute	Gewechseltes Luftvolumen	enthält CO_2	= % CO_2	Größe des Atemzuges	enthält CO_2	= % CO_2
12	6000	258 cm^3	= 4,3%	500	21 cm^3	= 4,3%
24	12000	420 "	= 3,5 "	1000	36 "	= 3,6 "
48	24000	744 "	= 3,1 "	1500	51 "	= 3,4 "
96	48000	1392 "	= 2,9 "	2000	64 "	= 3,2 "
				3000	72 "	= 2,4 "

Einfluß der Blutentziehungen.

9. Blutentziehungen beim Tiere bedingen keine Beeinflussung des Gaswechsels (*Finkler*¹²⁹, *Gürber*¹³⁰, vgl. jedoch § 35, 2); auch Bluterkrankungen beim Menschen (Anämie, Chlorose, Leukämie) haben keinen ausgesprochenen Einfluß auf den respiratorischen Gaswechsel (*Kraus* u. *Chrostek*¹³¹, *R. Mayer*¹³², *Thiele* u. *Nehring*¹³³, *Magnus-Levy*¹³⁴), der Gaswechsel ist dabei jedenfalls nicht etwa herabgesetzt, zuweilen sogar im Gegenteil erhöht.

Einfluß des Luftdruckes.

10. Über den Einfluß des veränderten Luftdruckes auf den respiratorischen Gaswechsel vgl. § 95.

Einfluß von Arzneimitteln.

11. Über die Beeinflussung des Stoffwechsels durch Arzneimittel und Gifte vgl. *Loewi*¹³⁵. Nach Versuchen von *Röhrig* u. *Zuntz*¹³⁶ und *Pflüger*¹³⁷ sollte Curare die Verbrennungen stark herabsetzen; *Frank* u. *Voit*¹³⁸, sowie *Frank* u. *r. Gebhard*¹³⁹ zeigten jedoch, daß die Curarevergiftung bei einem vorher wirklich ruhenden Tiere keine Abnahme des Stoffwechsels bedingt.

Größe des gesamten Gaswechsels.

Größe des gesamten Gaswechsels. — Die Kohlensäureabgabe eines erwachsenen Menschen, der ohne sich in absoluter Ruhe zu befinden, keine eigentliche körperliche Arbeit verrichtet, setzt *Bohr*¹⁴⁰ im Durchschnitt für Tag und Nacht auf 250 cm^3 = 0,5 g pro Kilogramm und Stunde an. Für ein Körpergewicht von 70 kg beträgt also die gesamte Kohlensäureabgabe in 24 Stunden 420 l = 840 g. Den respiratorischen Quotienten nimmt *Bohr* unter gewöhnlichen Verhältnissen zu 0,85 an; danach beträgt die Sauerstoffaufnahme im Durchschnitt 300 cm^3 = 0,43 g pro Kilogramm und Stunde und die gesamte Sauerstoffaufnahme für ein Körpergewicht von 70 kg in 24 Stunden 504 l = 720 g. — Die Größe der Wasserausscheidung durch die Lungen veranschlagt *Bohr* unter mittleren Verhältnissen auf etwa 450 g in 24 Stunden.

89. Der Vorgang der Sauerstoffaufnahme und der Kohlensäureausscheidung in der Lunge.

Gasdiffusion innerhalb des Atmungsorganes.

1. Gasdiffusion innerhalb der verschiedenen Luftschichten des Atmungsorganes. In den Lungenalveolen ist die Luft am reichsten an CO_2 und am ärmsten an O; weiterhin von den kleinsten Bronchien zu den größeren und sodann gegen die Bronchi und die Trachea hin ist schichtweise die Atmungsluft mehr der atmosphärischen ähnlich. Daher kommt es, daß, wenn man die Expirationsluft eines Atemzuges in zwei Hälften auf-

fängt, die erste Hälfte (aus den größeren Luftkanälen stammend) weniger CO_2 enthält (3,7 Vol.-Prozent, Vierordt¹²⁸) als die zweite Hälfte (5,4 Vol.-Prozent). Diese Ungleichheit des Gasgemenges in den verschiedenen Tiefen des Atmungsorganes ruft selbstverständlich eine fortwährende Gasdiffusion zwischen den verschiedenen Schichten hervor, und ebenso endlich zwischen den Larynx- und Nasenhöhlen- Gasen und der äußeren atmosphärischen Luft; und zwar wird die CO_2 beständig aus der Tiefe der Lungenbläschen gegen die äußere Luft, hingegen der O der Luft in das Gasgemenge der Lungenalveolen diffundieren. Unterstützt wird diese Diffusion bei Ausfall der Atembewegungen durch das beständige Schütteln der Atmungsgase infolge der kardiopneumatischen Bewegung; im Winterschlaf muß auf diese Weise einzig und allein der Gaswechsel innerhalb der Lungen unterhalten werden (vgl. S. 135). Für gewöhnlich ist jedoch dieser Mechanismus für den Atmungsprozeß unzureichend; es kommt vielmehr der durch die Atembewegung veranlaßte Luftwechsel hinzu: hierdurch wird in die am meisten nach den Ausführungsröhren liegenden Teile der Lungen atmosphärische Luft eingebracht, aus welcher und in welche die Diffusionsströmung von O und CO_2 wegen der größeren Spannungsdifferenzen der Gase um so lebhafter vor sich geht.

Die Gasdiffusion unterstützt durch die kardiopneumatische Bewegung.

Von der eingeatmeten Luft dringt immer nur ein Teil bis in die Alveolen; ein Teil verbleibt in den Bronchien, der Trachea, Mund- resp. Nasenhöhle (sog. „schädlicher Raum“), ohne an dem Gasaustausch teilzunehmen. Bei der Ausatmung mischt sich die Alveolenluft mit der atmosphärischen Luft des „schädlichen Raumes“ und wird so zur Ausatemungsluft. Aus der Größe des schädlichen Raumes (140 cm^3 , vgl. S. 183), der Größe eines Atemzuges (500 cm^3 , vgl. S. 182) und der Zusammensetzung der atmosphärischen und der Ausatemungsluft kann man die Zusammensetzung der Alveolenluft berechnen; nach Bohr¹⁴¹ enthält dieselbe 14,6% O und 5,6% CO_2 , entsprechend einer Partialspannung von 104, bzw. 40 mm Hg (Gesamtspannung nach Abzug der Tension des Wasserdampfes von 50 mm = 710 mm).

Schädlicher Raum.

2. Gasaustausch zwischen der Alveolenluft und dem Blute der Lungencapillaren. Über die Art des Vorganges, durch welchen in der Lunge der Sauerstoff aus der Alveolenluft in das Blut aufgenommen, die Kohlensäure aus dem Blute in die Alveolenluft abgegeben wird, stehen sich zwei Anschauungen gegenüber. Nach der einen handelt es sich dabei um einen rein physikalischen Vorgang nach den Gesetzen der Diffusion, wonach jedes Gas von dem Orte höherer Spannung nach dem Orte niedrigerer Spannung wandert. Nach der anderen Anschauung dagegen übt die Lunge einen spezifischen Einfluß darauf aus in der Weise, daß sie gleichsam wie eine Drüse die Gase secerniert.

Gas-austausch zwischen Alveolenluft und Blut.

Methode der Untersuchung. Pflüger u. Wolffberg¹⁴³ haben in der folgenden Weise die Spannung der Gase im Blute der Lungencapillaren, resp. in der abgesperrten Alveolenluft bestimmt. Bei geöffneter Trachea wird einem Hunde ein elastischer Katheter (Lungenkatheter, Fig. 61 a) in den zum linken unteren Lungenlappen führenden Bronchialast eingeführt. Um denselben in dem letzteren zu dichten, wird um den Katheter eine von ihm durchbohrte Gummiblase (mittels kommunizierender Gummiballonpumpe c) aufgebläht, so daß nun aus dem zugehörigen Lungenterrain keine Luft neben dem Katheter vorbei entweichen kann. Der Katheter ist an seinem Ausfließende vorerst verschlossen; der Hund atmet selbständig und möglichst ruhig. Schon nach 4 Minuten hat sich die Alveolenluft des abgesperrten Lungenbezirkes völlig mit den Blutgasen ausgeglichen. Wird daher nunmehr aus dem Katheter (bei b) die Lungenluft ausgesogen und untersucht, so zeigt die Spannung von CO_2 und O in ihr zugleich auf indirektem Wege die Spannung dieser beiden Gase in dem Blute der Lungencapillaren an.

Lungenkatheter.

*Bestimmung
der Gas-
spannungen
in einer
Blutprobe.*

Um die Spannung der Gase in einer (durch Aderlaß gewonnenen) Blutprobe direkt zu bestimmen, schüttelt man das Blut mit einem Gasgemisch, dessen Zusammensetzung bekannt ist; dadurch kommt ein Ausgleich der Gasspannungen zustande. Stellt man danach die Zusammensetzung des Schüttelgases fest, so ergibt sich daraus unmittelbar die Spannung der Gase in dem untersuchten Blute. Zweckmäßig behandelt man dabei möglichst viel Blut mit wenig Schüttelgas und benutzt als letzteres ein Gasgemenge, in welchem die zu untersuchenden Gase annähernd dieselbe Spannung haben wie im Blute.

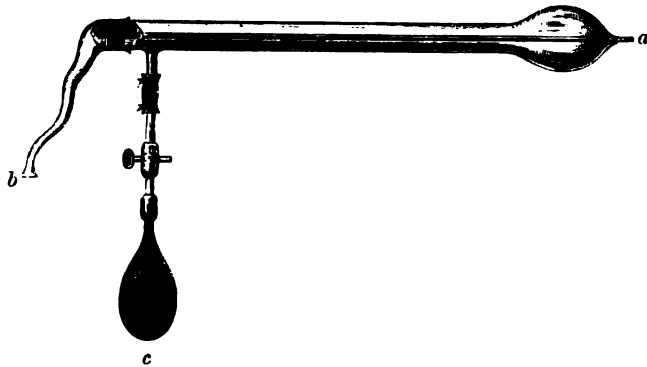
*Pflügers
Resultate.*

Pflüger und seine Schüler (*Wolffberg*¹⁴², *Nussbaum*¹⁴³) kamen bei ihren Versuchen zu dem Resultat, daß die Spannung der Kohlensäure im venösen Blute des rechten Herzens mit der Spannung der Kohlensäure in der abgesperrten Alveolenluft übereinstimmt, wie es der Fall sein muß, wenn für die Abgabe der Kohlensäure nur Diffusionsvorgänge in Betracht kommen; sie schließen daher einen spezifischen Einfluß der Lunge auf den Gaswechsel aus.

*Bohrs
Resultate.*

*Bohr*¹⁴⁴ dagegen fand in eigenen Versuchen, daß die Sauerstoffspannung in dem die Lunge verlassenden Blute größer sein kann, als in der Alveolenluft, und daß umgekehrt die Kohlensäurespannung des Arte-

Fig. 61.



Lungenkatheter.

*Gassekretion
in der Lunge.*

rienblutes niedriger sein kann, als die der Lungenluft. Ein derartiges Verhalten der Gasspannungen würde mit einem bloßen Diffusionsvorgange natürlich unvereinbar sein. *Bohr* hält daher einen spezifischen Einfluß der Lunge auf den Gaswechsel, eine Gassekretion für bewiesen. (Vgl. *Douglas* u. *Haldane*¹⁴⁵, *Krogh*¹⁴⁶, *du Bois-Reymond*¹⁴⁷, *Hartridge*¹⁴⁸).

3. Das Verhalten des Sauerstoffs und der Kohlensäure im Blute. Der Sauerstoff und die Kohlensäure sind im Blute chemisch gebunden, aber in Form sog. dissoziabler Verbindungen, die vom Partiardruck der betreffenden Gase abhängig sind (vgl. § 30).

*Dissoziation
der Gase
des Blutes.*

Den Prozeß der Dissoziation beobachten wir nun innerhalb der Blutbahn sowohl an den O-haltigen wie CO₂-haltigen chemischen Verbindungen des Blutes. Befinden sich dieselben nämlich in einer Umgebung, in welcher der Partiardruck dieser Gase sehr gering ist (die also sehr arm an ihnen sein muß), so dissoziieren sie sich, d. h. sie geben O bzw. CO₂ an die Umgebung ab. Gelangen sie jedoch in eine Umgebung, in der wegen des Reichtums an diesen Gasen der Partiardruck des O oder der CC₂ hoch ist, so nehmen sie wieder diese Gase in chemischer Verbindung auf.

Das Hb des Blutes findet in den Lungencapillaren reichlichen O, daher bildet sich hier unter dem hohen Partiardruck des O die chemische Verbindung des O₂-Hb. Auf seinem Wege durch die Capillaren des großen Kreislaufes kommt dieses in Berührung mit den O-armen resp. O-freien Geweben: es dissoziiert sich das O₂-Hb, sein O fällt den Geweben zu, und mit gasfreiem oder reduziertem Hb kommt das Blut zum rechten Herzen und von da zur Lunge zurück, um aufs neue O aufzunehmen.

Die CO₂ trifft das kreisende Blut am reichlichsten in den Geweben an; der hohe Partiardruck der CO₂ an dieser Stelle bewirkt, daß sich die betreffenden Blutbestandteile mit CO₂ zu einer chemischen Verbindung vereinigen. In den Lungen jedoch, in welchen ein niedriger Partiardruck für CO₂ herrscht, dissoziiert sich das Gas und die CO₂ gelangt zur Ausscheidung.

90. Die Hautatmung (Perspiration).

Methode. — Bei einem in der Kammer eines Respirationsapparates sich befindenden Menschen oder Tiere wird der Lungengaswechsel durch ein Mundstück und eine daran anschließende Rohrleitung nach außen abgeleitet, so daß mit der Luft des Respirationsapparates nur die Haut des Versuchsobjektes in Verbindung steht. Weniger korrekt ist es, den ganzen Kopf außerhalb des Kastens zu lassen und den Hals in der Kammerwand einzudichten. — Von einzelnen Körperteilen, z. B. von einer Extremität, kann man die Hautatmung untersuchen, indem man sie in einem geschlossenen Zylinder eindichtet, ähnlich wie der Arm im Plethysmographen ruht (§ 56).

Das respiratorische Organ der Haut sind die reichlich mit Blutgefäßen versehenen Knäuelndrüsen. Der Körper erleidet durch gasförmige Abgaben von der Haut im Laufe des Tages einen erheblichen Gewichtsverlust, der aber der Hauptsache nach auf die Abgabe von Wasserdampf kommt; daneben findet auch eine geringfügige Kohlensäureabgabe und Sauerstoffaufnahme statt.

Gasabgabe
von der
Haut.

Die Wasserabgabe ist natürlich wechselnd nach der Temperatur und Feuchtigkeit der umgebenden Luft. Für 24 Stunden beträgt sie nach *Atwater* u. *Benedict*¹⁴⁹ 935 g. Für 1 Stunde fand *Schwenkenbecher*¹⁵⁰ bei mittlerer Temperatur und Feuchtigkeit 28 g, *Wolpert*¹⁵¹ bei 25° und 33°/o bis 34°/o Feuchtigkeit 62 g.

Wasser-
abgabe.

Die Kohlensäureabgabe beträgt für 24 Stunden 8—10 g, also nur ca. 1°/o der durch die Lunge abgegebenen Menge. Steigerung der Umgebungstemperatur vermehrt die CO₂-Abgabe, sie beträgt bei 29°—30° C 8 g in 24 Stunden, bei über 33° C 20 g (hier beginnt auch der Schweißausbruch), — bei 38,4° C 27,5 g CO₂ (*Schierbeck*¹⁵²). — Vermehrte Ausscheidung wird auch durch lebhaftes Muskeltätigkeit bewirkt.

Kohlensäure-
abgabe.

Eine Sauerstoffaufnahme durch die Haut ist zwar nachgewiesen worden; sie ist aber sehr geringfügig. Im Höchstfalle macht sie 1°/o der Sauerstoffaufnahme durch die Lungen aus (*Zülzer*¹⁵³).

Sauerstoff-
aufnahme.

Abgabe von gasförmigem N oder NH₃ durch die Haut ist behauptet worden, kommt aber in irgendwie beträchtlichem Maße nicht vor.

Abgabe von
N und NH₃.

Bei Warmblütern mit dicken, trockenen Epidermoidalgebilden ist der cutane Gaswechsel noch geringer als beim Menschen, — Frösche und andere Amphibien mit stets durchfeuchteter Haut zeigen dagegen eine viel hervorragendere Hautatmung. Die Haut liefert hier $\frac{2}{3}$ — $\frac{3}{4}$ aller abgeschiedenen CO₂, bei Winterfröschen noch mehr (*Klug*¹⁵⁴); sie ist daher ein wichtigeres Atmungsorgan als die Lungen. Eintauchen in Öl tötet diese Tiere eher als die Unterbindung der Lungen. Nach *Krogh*¹⁵⁵ wird beim Frosch durch die Haut wesentlich die Kohlensäure abgegeben, während die Sauerstoffaufnahme durch die Lungen erfolgt.

Hautatmung
der Tiere.

91. Die innere oder Gewebsatmung.

Man bezeichnet als „innere Atmung“ oder „Gewebsatmung“ den Gasaustausch zwischen den Capillaren des großen Kreislaufes und den Geweben.

Die Gewebe
als Ort des
O-Ver-
brauchs und
der CO₂-
Bildung.

Der O-Verbrauch und die CO₂-Bildung findet innerhalb der Gewebe selbst statt (*Pflüger*¹⁵⁶) und nicht, wie man früher angenommen hatte, im Blute. Daß der O vom Capillarblute aus schnell in die Gewebe eindringt und hier die Verbrennungen unterhält, geht daraus hervor, daß das Blut in den Capillaren schnell CO₂-reicher und O-ärmer wird, während O-reiches Blut, in der Wärme außerhalb des Körpers aufbewahrt, viel langsamer seinen Sauerstoff verbraucht und CO₂ produziert. Legt man ferner frische Gewebsstücke in O-reiches, defibriniertes Blut, so nimmt ebenfalls der O schnell ab (*Hoppe-Seyler*¹⁵⁷). Auch die Tatsache, daß entblutete Frösche einen fast gerade so hohen Gaswechsel zeigen als normale, beweist, daß in den Geweben selbst der Gaswechsel vor sich geht (*Pflüger* u. *Oertmann*¹⁵⁸). — Läge nicht in den Geweben selbst, sondern im Blute der Hauptsitz der Verbrennung, so müßten, wenn man dem Blute den O vorenthielte (bei der Erstickung), die zu oxydierenden, also reduzierend wirkenden, O-verbrauchenden Stoffe im Blute sich in größerer Menge anhäufen. Dies ist nicht der Fall, denn auch das Blut der Erstickenen enthält nur Spuren reduzierender Stoffe.

Gase der
Körperhöhlen
und Säfte.

Ein weiterer Beweis dafür, daß die CO₂ in den Geweben gebildet wird, liegt darin, daß in den Körperhöhlen, ihren Gasen und Flüssigkeiten die Spannung der CO₂ eine höhere ist als in dem Capillarblute. *Pflüger* u. *Strassburg*¹⁵⁹ fanden nämlich die CO₂-Spannung (in Millimeter Quecksilber):

im arteriellen Blute . . .	21,28 mm	in der Galle	50,0 mm
in der Darmhöhle . . .	58,8 „	in der Hydrocelenflüssig-	
im sauren Harne . . .	68,0 „	keit eines Mannes . . .	46,5 „

Diese hohe Spannung der CO₂ in den genannten Säften dem Blute gegenüber kann nur daher rühren, daß von Seiten der Gewebe die in ihnen erzeugte CO₂ denselben zugeführt wird.

Gase der
Lymphe.

In der Lymphe des Ductus thoracicus — ist die CO₂-Spannung (= 33,4 bis 37,2 mm Hg) zwar größer als im arteriellen Blute, aber doch erheblich geringer als in dem venösen Blute (= 41,0 mm Hg) (*Ludwig* u. *Hammarsten*¹⁶⁰, *Tschiriew*¹⁶¹). Es berechtigt diese Erscheinung noch nicht zu dem Schlusse, daß in den Geweben, aus denen sich die Lymphe sammelt, nur wenig CO₂ erzeugt werde. Diese Tatsache ist vielmehr dadurch zu erklären, daß entweder in der Lymphe eine geringere Attraktionskraft für die in den Geweben gebildete CO₂ besteht als im Capillarblute, in welchem für ihre Bindung chemische Kräfte tätig sind, — oder daß auf dem sehr langsamen Lymphstrom CO₂ zum Teil durch Spannungsausgleich wieder abgegeben wird. Überdies geben gerade die Muskeln, welche als hervorragende CO₂-Bildner bekannt sind, die CO₂ sehr reichlich dem Blute ab, da ihr Gewebe relativ arm an Lymphgefäßen ist.

Gaswechsel
in den
Geweben.

Der Verbrauch von O und die Bildung von CO₂ ist in den verschiedenen Geweben von sehr verschiedener Größe: — in erster Linie sind die Muskeln zu nennen, die zumal in tätigem Zustande große Mengen CO₂ abschneiden und O verzehren. — Während der Tätigkeit der Gewebe steigt der Gaswechsel in denselben. Hiervon machen auch die secernierenden Speicheldrüsen, die Nieren und das Pankreas keine Ausnahme; denn wenn auch bei diesen während der Absonderung das Blut durch die erweiterten Gefäße hellrot, also noch O-reich abfließt, so ist doch die absolute Menge des verbrauchten O und der gebildeten CO₂ infolge der gesteigerten Menge des Durchströmungsblutes erhöht.

In den meisten Geweben vollziehen sich energische Reduktionen. Bringt man Tieren Farbstoffe ins Blut, z. B. Alizarinblau, Indophenolblau oder Methylenblau, so werden zunächst die Gewebe gefärbt. Diejenigen Organe, welche eine besonders starke O-Gier besitzen (z. B. Leber, Nierenrinde und Lungen), entziehen den genannten Farbstoffen O und

verwandeln sie in ungefärbte Reduktionsprodukte. Pankreas und Submaxillaris wirken fast gar nicht reduzierend (*Ehrlich*¹⁶³). (Die Modifikationen der Reaktion studierten *Spina*¹⁶³ und *Fiala*¹⁶⁴.)

In vielen tierischen Organen und Geweben sind Fermente aufgefunden worden, welche oxydierende Wirkungen ausüben: Oxydasen (vgl. S. 19, 94, *Battelli* u. *Stern*¹⁶⁵). Ob aber diese Oxydasen mit der physiologischen Verbrennung in den Geweben irgend etwas zu tun haben, ist außerordentlich zweifelhaft.

Im Blute — findet, wie in allen Geweben natürlich ebenfalls O-Verbrauch und CO₂-Bildung statt. Dies beweist schon die Tatsache, daß entleertes Blut allmählich O-ärmer und CO₂-reicher wird (S. 94); ferner der Umstand, daß im O-freien Blute Erstickter, und zwar in den Blutkörperchen (*Afonassieff*¹⁶⁶) immerhin, wenn auch nur geringe Mengen reduzierender Stoffe sich finden, die nach O-Zutritt sich oxydieren. Allerdings ist dieser Gaswechsel gegenüber dem in allen übrigen Körpergeweben nur sehr gering. Daß auch die Gefäßwände, zumal durch ihre Muskeln, O verzehren und CO₂ produzieren, ist selbstverständlich, wenn auch dieser Prozeß nur so gering ist, daß das Blut auf seiner ganzen arteriellen Bahn keine wahrnehmbare Farbenveränderung zeigt.

O-Verbrauch
und CO₂-
Bildung im
Blute.

Beteiligung
der Gefäß-
wände.

Lavoisier hatte den gesamten Gaswechsel, O-Verbrauch und CO₂-Bildung, in die Lungen verlegt. Dies ist nach dem oben Gesagten unzutreffend. Natürlich haben aber auch die Lungen als lebendes Gewebe am Gaswechsel einen gewissen Anteil. Nach *Bohr* u. *Henriques*¹⁶⁷, *Pütter*¹⁶⁸ soll in der Lunge sogar ein Sauerstoffverbrauch und eine Kohlensäureproduktion stattfinden, die durchschnittlich etwa ein Drittel des gesamten Stoffwechsels beträgt; doch wird die Beweiskraft ihrer Versuche stark bestritten (*Loewy*¹⁶⁹, *Zuntz*¹⁷⁰, *Evans* u. *Starling*¹⁷¹).

Beteiligung
der Lungen.

92. Atmung im abgesperrten Raume oder bei künstlich verändertem Gehalt der Atmungsluft an O und CO₂.

Die Atmung im abgesperrten Raume hat zur Folge: — 1. die allmähliche Verminderung des O, — 2. die gleichzeitige Vermehrung der CO₂ — und 3. eine Verminderung des Gasvolumens. Ist der Raum nur mäßig groß, so verzehrt das Tier den O fast vollständig (S. 94), das Blut wird fast O-frei und unter Erstickungskrämpfen erfolgt schließlich der Tod. Dieser ist also bedingt durch O-Mangel.

Atmen in
kleineren
Räumen.

In größeren abgeschlossenen Räumen kommt es eher zu einer reichlichen CO₂-Ansammlung als zu einer das Leben bedrohenden O-Verminderung. Da die CO₂-Ausscheidung aus dem Körper nur erfolgen kann, wenn die CO₂-Spannung im Blute größer ist als in der umgebenden Luft, so wird mit zunehmender CO₂-Ansammlung in dem abgeschlossenen Raume alsbald CO₂-Retention, ja schließlich CO₂-Zurücktritt in den Körper stattfinden. Dies erfolgt zu einer Zeit, in welcher der O zum Leben noch ausreicht. Es tritt daher hier der Tod direkt durch CO₂-Vergiftung ein unter den Erscheinungen kurz dauernder Dyspnoe, der sich Betäubung und Abkühlung anschließen. So starben Kaninchen, nachdem dieselben einen Teil der nachweisbar vorher von ihnen ausgeschiedenen CO₂ zurück aufgenommen hatten (*W. Müller*¹⁷²).

Atmen in
größeren
Räumen.

Erneuerung der Luft in Wohnräumen, Ventilation. In überfüllten Räumen steigt zunächst der CO₂-Gehalt; *v. Pettenkofer*⁶⁷ fand den normalen Gehalt der Luft (= 0,5‰) gesteigert im behaglichen Wohnzimmer auf 0,54—0,7‰, — in schlecht gelüfteten Krankenstuben auf 2,4‰, — in stark gefüllten Hörsälen auf 3,2‰, — in Schenken auf 4,9‰, — in Schulzimmern auf 7,2‰. Allerdings sind es nicht die CO₂-Mengen als

Luft
überfüllter
Räume.

Größe der
nötigen
Ventilation.

solche, durch welche die Luft stark bewohnter Räume schädlich wirkt, sondern die Ausdünstungen von den äußeren und inneren Körperflächen, die zugleich die Luft widerlich für das Geruchsorgan machen. Dennoch kann der CO₂-Gehalt als Maßstab für den Grad der Luftverderbnis benutzt werden. Ob in stark mit Menschen belegten Räumen die Ventilation hinreichend ist oder nicht, erkennt man daher durch die quantitative Bestimmung der CO₂ der Luft. Da eine behagliche gute Zimmerluft nur bis 0,7⁰/₁₀₀ CO₂ enthält, so muß die Ventilation eines Raumes als ungenügend erachtet werden, wenn über 1,0⁰/₁₀₀ CO₂ angetroffen wird.

Künstliche
Ventilation.

In den gewöhnlichen Wohnräumen, in denen für jeden Bewohner das notwendige Maß an Raum gegeben ist, erneuert sich die Luft hinreichend durch die zahlreichen Poren, welche die Wände der Räume besitzen, sowie durch das Ein- und Ausgehen, ferner im Winter durch die Öfen, — (durch einen lebhaft geheizten Ofen werden etwa 40—90 m³ Luft pro Stunde ventiliert) — wie man an dem Konstantbleiben des CO₂-Gehaltes erkennen kann. Ist jedoch von vornherein der Kubikraum für jeden Bewohner zu gering bemessen, wie in stark belegten Spitälern, engen Schiffsräumen u. dgl., so ist durch künstliche Ventilationsvorrichtungen für die notwendige Lufterneuerung Sorge zu tragen. — Durch Feuchtigkeit der Wände wird die natürliche Ventilation durch die Poren derselben hindurch enorm beeinträchtigt. Zugleich wirken feuchte Wände durch ihre stärkere Wärmeleitung nachteilig auf die Gesundheit sowie auch dadurch, daß in ihnen, wie auch im feuchten Untergrund die Keime von Ansteckungskrankheiten sich entwickeln können.

Atmen
in O.

In reinem O oder in O-reicherer Luft atmen Tiere und Menschen völlig normal. Dabei bleibt die Menge des vom Körper verbrauchten Sauerstoffs und der ausgeatmeten Kohlensäure ganz unverändert (*Speck*⁷⁰, *Loewy*¹⁷², *Durig*¹⁷⁴, *Benedict* u. *Higgins*¹⁷⁶): die Größe des respiratorischen Gaswechsels hängt also nicht von der Menge des in der Luft vorhandenen Sauerstoffs ab; sie wird allein bestimmt von dem Zustande der lebenden Zellen, in denen die Verbrennungsvorgänge sich vollziehen.

Allerdings nimmt die Menge des aufgenommenen Sauerstoffs im Anfang der Atmung in sauerstoffreichen Gasgemischen zu. Es handelt sich dabei aber nicht um eine Zunahme des im Körper für die Verbrennungen verbrauchten Sauerstoffs; das Plus des aufgenommenen Sauerstoffs steckt vielmehr teilweise in der Residualluft der Lungen, die sich mit der Atmungsluft ausgleicht, also auch sauerstoffreicher wird, teilweise im Blute, das bei dem höheren Partiardruck mehr Sauerstoff physikalisch absorbiert und an Hämoglobin bindet. Eine Aufspeicherung von Sauerstoff in den Geweben findet nicht statt (*Durig*¹⁷⁴).

In O-gefüllten abgesperrten Räumen sterben Tiere schließlich durch Zurückerkennung ihrer ausgeschiedenen CO₂. *W. Müller*¹⁷² sah so Kaninchen verenden, nachdem sie die Hälfte ihres Körpervolumens CO₂ aufgenommen hatten, obwohl die abgesperrte Luft noch über 50% O enthielt.

Atmen in
O-ärmeren
Gas-
gemischen.

Menschen und Tiere können gefahrlos noch ein Luftgemisch atmen, in welchem nur 9% an O sind (auch dabei erfolgt keine Veränderung des respiratorischen Gaswechsels), bei 10% tritt vertieftes Atmen, bei 8% Unbehagen ein (*Speck*⁷⁰). Tiere wurden bei 7% schweratmig und bewußtlos, bei 4,5% O tritt hochgradige Dyspnoe, bei 3% O ziemlich rasche Erstickung ein (*W. Müller*¹⁷²).

Anoxybiose.

Auch ganz ohne Sauerstoff kann das Leben bestehen (Anoxybiose¹⁷⁶). Gewisse Mikroorganismen können ohne Sauerstoff leben, andere gedeihen sogar nur bei Ausschluß des Sauerstoffs (fakultative und obligate Anaeroben, § 123). Aber auch bei höheren Organismen kommt ein Leben ohne Sauerstoff vor. *Hermann*¹⁷⁷ zeigte, daß ein ausgeschnittener, sauerstofffreier Muskel in einem sauerstofffreien Medium arbeiten kann. Frösche leben in O-freier Luft mehrere Stunden ohne merkliche Störungen (*Pflüger*¹⁷⁸, *Aubert*¹⁷⁹), Eingeweidewürmer (*Ascaris*), Blutegel (*Hirudo*) leben tagelang in O-freien Flüssigkeiten (*Bunge*¹⁸⁰, *Weinland*¹⁸¹, *Pütter*¹⁸²). Unter diesen Verhältnissen kann natürlich die zur Unterhaltung des Lebens erforderliche Energie nicht aus Oxydationen, sondern nur aus Spaltungen kompliziert gebauter Moleküle in einfachere stammen. Die chemische Energie der Nahrungsstoffe wird dabei aber nur zum kleinen Teile ausgenutzt, diese Art der Energieproduktion kann daher nur für geringfügige Ansprüche ausreichen (vgl. § 213).

Steigert man den CO_2 -Gehalt der einzuatmenden Luft, so nehmen die Atembewegungen zu, es tritt Dyspnoe ein. Eine Luft von 0,1% CO_2 bezeichnet v. Pettenkofer als „schlechte Luft“, doch rührt das in derselben empfundene Unbehagen (z. B. in überfüllten Räumen) mehr von den ausgetatmeten widrigen Dünsten unbekannter Natur, als von der CO_2 selbst her. Luft mit 1% CO_2 erzeugt merkliches Unbehagen, bei 10% wird das Leben ernstlich gefährdet, bei noch höherem CO_2 -Gehalt (25%) tritt der Tod unter Krämpfen ein (*Albitzky*¹⁸³).

Atmen in
 CO_2 -reichen
Gas-
gemischen.

Bietet man Tieren ein der atmosphärischen Luft ähnliches Gasgemenge, in welchem N durch H ersetzt ist, so atmen sie völlig wie normal; der H des Gemisches erleidet keine nennenswerte Mengenveränderung. — Zunahme oder Abnahme des N in der Luft bewirken einfach eine größere oder kleinere Absorption desselben seitens der Körpersäfte (*Speck*¹⁹).

Atmen in
künstlichen
Gas-
gemischen.

93. Atmen fremdartiger Gase.

Kein Gas vermag ohne hinreichende O-Beimischung das Leben zu erhalten, es tritt vielmehr ohne O bei allen, auch an sich völlig unschädlichen und indifferenten Gasen schnelle Erstickung (in 2—3 Minuten) ein.

I. Völlig indifferente Gase — sind N, H und CH_4 .

II. Giftige Gase.

a) *O-verdrängende*: — 1) CO (siehe § 21). — 2) CNH (Blausäure) verdrängt (?) O aus dem Hb, mit dem es eine stabilere Verbindung eingeht, und tötet äußerst schnell. Blutkörperchen mit Blausäure beladen, verlieren die Fähigkeit, Wasserstoffsuperoxyd zu Wasser und O zu zersetzen.

b) *Narkotisierende*: — 1) CO_2 . Vgl. § 92. — 2) N_2O (Stickoxydulgas) eingeatmet (mit $\frac{1}{5}$ Vol. O vermischt), bewirkt in $1\frac{1}{2}$ —2 Minuten einen schnell vorübergehenden, besonders lustigen Rauschzustand („Lustgas“), welchem eine vermehrte CO_2 -Ausscheidung folgen soll. — 3) Ozonisierte reine Luft wirkt ähnlich: auch sie erzeugt angenehme Erregung, dann Schläfrigkeit und rasch vorübergehenden Schlaf.

c) *Reduzierende*: — 1) H_2S (Schwefelwasserstoff) entzieht schnell den Erythrocyten allen O, hierdurch tritt schon schleuniger Tod ein, bevor noch das Gas eine Veränderung des Hämoglobins unter Bildung von Sulphhämoglobin bewirken kann (S. 67).

2) PH_3 (Phosphorwasserstoff) wird im Blute zu phosphoriger Säure und Wasser oxydiert unter Zersetzung des Hb.

3) AsH_3 (Arsenwasserstoff) und — SbH_3 (Antimonwasserstoff) wirken dem Phosphorwasserstoff analog, lassen überdies das Hb aus dem Stroma austreten, so daß Hb-reiche Ausscheidungen erfolgen.

4) C_2N_2 (Cyangas) wirkt O-entziehend und weiterhin das Blut zersetzend.

III. Irrespirable Gase — können überhaupt nicht geatmet werden, da beim Eintritt in den Kehlkopf reflektorischer Stimmritzenkrampf entsteht. Gewaltsam in die Luftwege gebracht, bewirken sie lebhafte Entzündungen und weiterhin Zerstörungen und den Tod. Es sind Chlorwasserstoffsäure, — Fluorwasserstoffsäure, — schweflige Säure, — Untersalpetersäure, — salpetrige Säure, — Ammoniak, — Chlor, — Fluor, — Jod, — Brom, — unverdünntes Ozon, — reine CO_2 .

94. Normale Schleimbildung in den Luftwegen.

Der Auswurf (Sputum).¹⁸⁴

Die Schleimhaut des Respirationskanales ist von einer dünnen Lage Schleim bedeckt. Diese verhindert mechanisch durch Abhaltung der gewöhnlichen Reize der Luft und des Staubes eine weitere Schleimbildung. Letztere erfolgt nur insoweit, als die Verdunstung sie zum Ersatze notwendig macht. Im allgemeinen tritt mit vermehrter Blutdurchströmung der Trachealschleimhaut auch vermehrte Sekretion ein. Einseitige Nervendurchschneidung bewirkt Rötung dieser Seite und stärkere Absonderung.

Normale
Schleim-
absonderung.

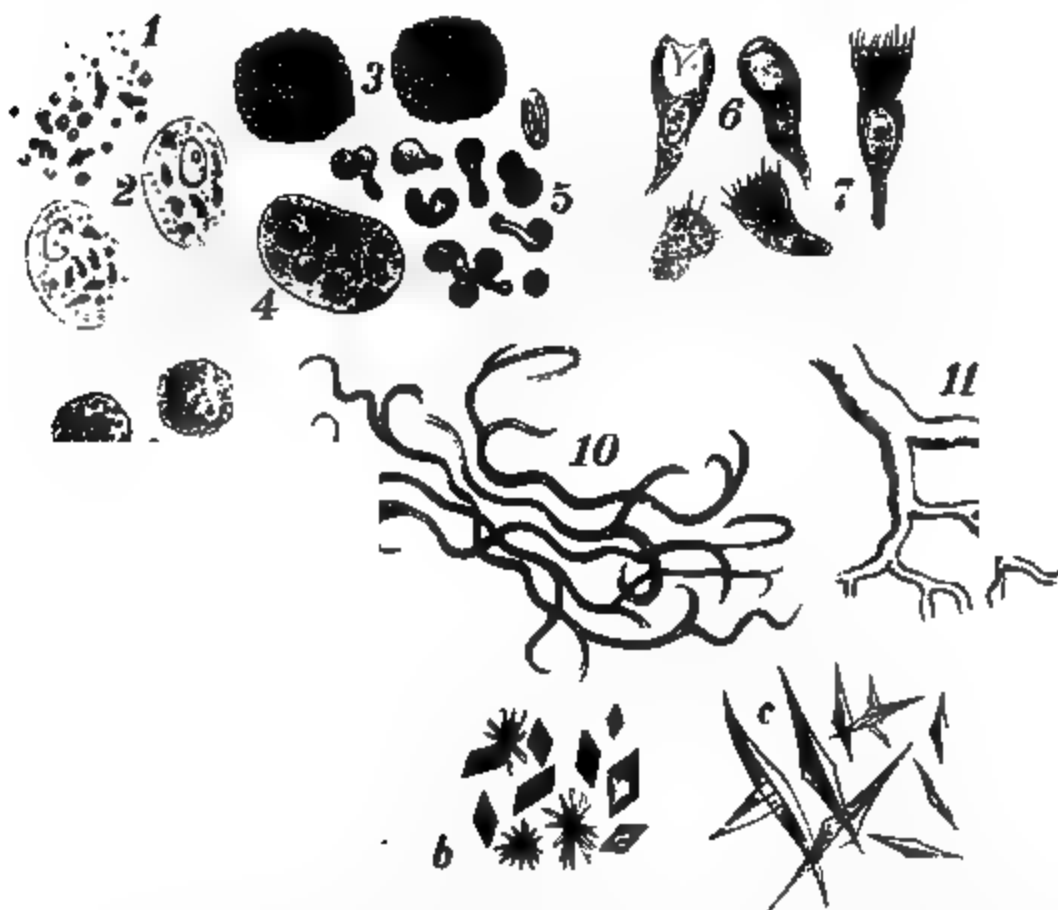
Beim Eintritt von Erkältung — (Eisbedeckung des Bauches) wird die Schleimhaut zuerst völlig blaß, dann unter sehr starker Zunahme der Absonderung tiefrot. — Ein-

spritzung von Natriumcarbonat und Salmiak beschränkt die Sekretion. Örtliche Anwendung von Alaun, Hollenstein oder Gerbsäure macht die Schleimhaut trocken, so daß die Epithelien abgestoßen werden. — Apomorphin, Emetin und Pilocarpin regen lebhaft die Absonderung an; — Atropin und Morphin beschränken sie.

Das normale
Sputum und

Selbst unter normalen Verhältnissen kommt es unter Räuspern und Husten zum Auswerfen schleimig-klebriger Massen, die dem gesamten Respirationskanale entstammen können und stets mit etwas Speichel gemischt sind. Bei Katarrhen oder tieferen Erkrankungen wird der Auswurf reichlicher und enthält oft charakteristische Beimischungen. — Bei starkem

Fig. 62.



Die im Sputum beobachteten Befunde: 1 Detritus und Staubpartikel. — 2 Pigmentiertes Alveolenepithel. — 3 Verfettetes und teilweise pigmentiertes Alveolenepithel. — 4 Myelin entartetes Alveolenepithel. — 5 Freie Myelinformen. — 6, 7 Abgestoßene Flimmerepithelien, zum Teil verändert und der Cilien beraubt. — 8 Plattenepithel der Mundhöhle. — 9 Leukocyten. — 10 Elastische Fasern. — 11 Fasernstoffabguß kleiner Bronchien. — 12 Leptothrix buccalis nebst Kokken, Stäbchen und Spirochaeten. — 13 Fettsäurekrystalle und freie Fettkörnchen. — 14 Hämatoidin. — 15 Charcot'sche Krystalle. — 16 Cholesterin.

Hustenstoße kann die Geschwindigkeit des ausgetriebenen Luftstroms bis 100 m in 1 Sekunde betragen (Geigel¹⁸⁵).

Das Sputum enthält:

seine Be-
standteile.

1. Epithelzellen: — und zwar vorwiegend Pflasterzellen aus der Mund- und Rachenhöhle (Fig. 62, 8), seltener Alveolenepithel (2), noch seltener flimmerndes (7) aus den größeren Luftkanälen. An den Epithelien finden sich nicht selten Veränderungen durch Maceration, wozu auch die Cylinderzellen zu rechnen sind, welche ihre Wimpern bereits verloren haben (6), und deren gequollene Kerne.

Alveolenepithel (2) (2-4mal so groß wie ein Leukocyt) findet sich namentlich im Morgensputum. Das Alveolenepithel tritt auch verfettet und mit Pigmentkörnchen erfüllt auf (3), sowie auch in Form der „myelin degenerierten Zellen“ (4), d. h. Zellen mit verschiedenen großen, hellglänzenden Tröpfchen erfüllt, die teils farblos sind, teils Pigmentkörnchen (Staubpartikel) aufgenommen haben können. — Auch freie Myelintropfen (5) kommen im Sputum vor; nach Schmidt u. Müller¹⁸⁶ aus Protagon mit etwas Cholesterin und Lecithin bestehend.

Bei Herzfehlern, besonders Mitralfehlern werden fast immer im Auswurf Zellen mit braungelben Pigmentkörnern im Innern gefunden, sog. „Herzfehlerzellen“.

2. Leukocyten (9) — als ausgewanderte weiße Blutkörperchen zu betrachten — sind sehr zahlreich in dem gelben Auswurf, spärlicher in dem glasig durchsichtigen. Auch sie befinden sich vielfach in veränderter Gestalt und im Zustande der Auflösung: sie können geschrumpft, stark fettig gekörnt, zum Teil als Körnchenkonglomerate auftreten; auch isolierte Kerne werden gefunden.

Eosinophile Zellen (S. 51) finden sich bei Asthma (im Nasensekrete bei akutem Schnupfen und bei Nasenpolypen), — hämotosiderinhaltige (§ 16) Leukocyten trifft man nach capillaren Blutungen in den Luftwegen.

3. Die flüssige Substanz — des Sputums (meist alkalisch reagierend) enthält viel Schleim (*F. Müller*¹⁸⁷), aus den Schleimdrüsen und den Becherzellen herstammend, sodann etwas Nuclein, Fette und Lipoide, und, je nach der Reichlichkeit der Beimengung, die Bestandteile des Speichels. Eiweiß findet sich im Sputum nur bei Entzündungen des Respirationsapparates; seine Menge wächst mit dem Grade der Entzündung selbst. (Außer Albumin und Globulin werden dabei Albumosen und weitere Spaltungsprodukte des Eiweißes gefunden, *Wanner*.¹⁸⁸)

Harnstoff fand *Fleischer*¹⁸⁹ im Sputum bei hochgradiger Nierenentzündung, Zucker *Bussenius*¹⁹⁰ bei Pneumonie, Gallenbestandteile *F. Müller*¹⁹¹ bei Ikterus.

Pathologisches. — Bei Katarrhen pflegen die Sputa anfangs glasig-zäh und schleimig zu sein (Sputa cruda), nach längerem Verlaufe konsistenter und gelb (Sputa cocta). Auf 60° C erwärmt, lösen sich alle Sputa zu einer gleichmäßigen Flüssigkeit auf. Das Sputum in Krankheiten.

Unter pathologischen Verhältnissen kommen außer den schon angeführten Bestandteilen in den Sputis vor:

a) Erythrocyten, stets aus einer Zerreißen von Gefäßen.

b) Elastische Fasern (10) aus zerstörten Alveolen der Lungen; meist sind es kleine Bündel zarter Fasern, die mitunter noch in ihrer gebogenen Anordnung die rundliche Wand der Alveolen andeuten. Sie zeigen natürlich stets eine Zerstörung des Lungengewebes an.

c) Viel seltener sind größere, mehrere Alveolen umfassende Lungentrümmer bei schnellem und weitgreifendem Lungenzerfall, — ebenso kleine Faserknorpelstückchen oder glatte Muskelfasern aus den kleinen Luftkanälen.

d) Farblose Faserstoffgerinnsel (11), meist als Abgüsse der kleineren und größeren Luftkanälen zu erkennen, bilden sich bei Entzündungen der Lungen oder der Bronchien, welche mit einer fibrinösen Ausschwitzung in die Kanälen einhergehen. So finden sie sich oft bei der Lungenentzündung bei Erwachsenen, — beim Croup der Bronchien, — sowie auch selten bei heftiger Grippe.

e) *Curschmannsche* Spiralen — spiralige Gebilde von 1–2 cm Länge oder auch kürzer, ca. 1 mm dick. Die Entstehung derselben ist noch nicht klar. Sie kommen hauptsächlich (aber nicht immer und auch nicht ausschließlich) bei Asthma vor. Häufig sind die *Curschmannschen* Spiralen mit *Charcotschen* Krystallen (s. unter f) durchsetzt.

f) Krystalle verschiedener Art: — Fettsäurekrystalle (a) in Bündeln feiner Nadeln angeordnet, meist in weißlich käsig-schmierigen, stinkenden Klümpchen des Sputums. — Seltener sind Leucin- und Tyrosin-Krystalle. — Farblose, gestreckt-spitzige Oktaeder oder rhombische Täfelchen („*Charcotsche* Krystalle“) (c) findet man im Auswurf Asthmatischer in und an den *Curschmannschen* Spiralen (vgl. unter e). — Hämotoïdinkrystalle (b) aus alten Blutergüssen in den Lungen sind seltener, ebenso Cholesterinkrystalle (d), aus aufgebrochenen Eiterherden stammend.

g) Pilze und andere niedere Organismen. Zum Teil handelt es sich dabei um unschädliche Saprophyten, so z. B. Fäden von *Leptothrix buccalis* (12), welche in der normalen Mundhöhle vorkommen; zum Teil aber um Mikroorganismen, die für die Entstehung gewisser Krankheiten ätiologisch von Bedeutung und daher auch diagnostisch wichtig sind: der *Kochsche* *Tuberkelbacillus* bei der Lungenschwindsucht, der *Fränkel-sche* *Pneumokokkus* bei croupöser Pneumonie, der *Pfeiffersche* *Influenzabacillus* bei Influenza.

Abnorme Färbungen — können dem Sputum eigen sein: rot durch Blutfarbstoff; — länger in den Lungen verweilend kann der Blutfarbstoff eine ganze Farbenskala durchlaufen (wie an äußerlich sichtbaren Blutbeulen) und so die Sputa färben: dunkelrot, blau-

braun, braungelb, tiefgelb, gelbgrün, grasgrün. Gelb ist auch nicht selten das Sputum bei Gelbsüchtigen.

Der Geruch der Sputa — ist meist fade, weniger oder mehr unangenehm. Übelriechend werden sie beim Verweilen in pathologischen Lungenhöhlen; aashaft stinkend beim Lungenbrande.

95. Wirkungen der Veränderungen des Luftdruckes.

Der Druck der atmosphärischen Luft wirkt von allen Seiten her auf den Körper ein und setzt sich natürlich auch in die inneren Lufträume fort, welche entweder konstant (Atmungskanal nebst Stirn-, Kiefer-, Keilbeinhöhlen) oder doch temporär (Digestionstractus, Paukenhöhlen) mit der äußeren Luft in direkter Kommunikation sind. [Längerer Abschluß eines luffterfüllten Raumes, z. B. der Paukenhöhle, von der äußeren Luft bewirkt Verdünnung der Gase in demselben infolge von Resorption.] — Als eine Wirkung des Luftdruckes auf größere Massen ist hervorzuheben, daß im Oberarm- und Hüftgelenk durch den Luftdruck (neben der Adhäsion der glatten, klebrigfeuchten Gelenkflächen aneinander) Arm und Schenkel in der Gelenkpflanne gehalten, also ohne Muskeltätigkeit getragen werden. Wenn man am Hüftgelenk z. B. alle Weichteile um den Schenkelhals nebst der Gelenkkapsel durchschneidet, so wird der Oberschenkelknopf durch den Luftdruck allein in der Pflanne gehalten; läßt man durch ein in die Gelenkpflanne gebohrtes Loch Luft eintreten, so fällt der Kopf aus der Pflanne heraus (*Eduard u. Wilhelm Weber*¹⁹²).

Wirkung des
Luftdruckes
auf die
Gelenke.

Wirkung der
Barometer-
schwankungen.

Die gewöhnlichen Barometerschwankungen haben keinen wesentlichen Einfluß auf den Körper; derartige Wirkungen treten erst bei stärkeren Veränderungen des Luftdruckes ein.

Wirkungen
der
Luftdruck-
ver-
minderung:
auf die Blut-
körperchen-
zahl,

Stärkere Verminderung des Luftdruckes, — wie sie bei Ballonfahrten [größte von Menschen erreichte Höhe 10 500 m (*Berson u. Säring*, 31. Juli 1901) bei 192 mm Hg und — 40° C; künstliche O-Zufuhr] oder Bergbesteigungen¹⁹³ vorkommt, hat eine Reihe charakteristischer Erscheinungen zur Folge: — 1. Vermehrung der Zahl der roten Blutkörperchen und des Hämoglobingehaltes im Kubikmillimeter Blut (*van Voornveld*¹⁹⁴, *Jaquet*¹⁹⁵, *Bürker*¹⁹⁶, *Cohnheim*¹⁹⁷, *Laquer*¹⁹⁸). Beim Übergang von der Ebene ins Hochgebirge nimmt schon nach 24 Stunden die Zahl der roten Blutkörperchen und der Hämoglobingehalt des Blutes deutlich zu und steigt während der folgenden Wochen noch weiter, erst schneller, dann langsamer; bei der Rückkehr in die Ebene sinken die Zahlen innerhalb weniger Tage wieder auf den ursprünglichen Wert. Über die Ursachen und das Zustandekommen dieser Erscheinung gehen die Ansichten noch auseinander. Nach *Abderhalden*¹⁹⁹ sind die Schwankungen im wesentlichen nur relative und keine absoluten: der Gesamtbestand an roten Blutkörperchen und an Hämoglobin bleibt unverändert. Wahrscheinlich handelt es sich dabei um eine Erhöhung des Gefäßtonus und dadurch bedingte Verengung des Gefäßsystems, wodurch bei gleichbleibender Blutkörperchenzahl Plasma ausgepreßt und so eine relative Vermehrung bewirkt wird (vgl. *Morawitz*²⁰⁰). *Zuntz*¹⁹³ und seine Mitarbeiter, *Bürker*¹⁹⁶, *Cohnheim*¹⁹⁷, *Laquer*¹⁹⁸ kommen dagegen auf Grund ihrer Untersuchungen zu dem Schlusse, daß auch eine beträchtliche Vermehrung der Zahl der roten Blutkörperchen infolge einer gesteigerten Blutbildung im roten Knochenmark, das durch das Höhenklima in einen Zustand erhöhter Tätigkeit versetzt wird, vorkommt.

auf die
Atmung
und die Ver-
brennungs-
prozesse.

2. Erregende Einwirkung auf die Atmung und die Verbrennungsprozesse. Das pro Minute geatmete Luftvolumen ist in der Höhe fast stets gesteigert, sowohl bei Ruhe als bei Muskularbeit. Reduziert man aber das pro Minute geatmete Luftvolumen auf 0°, 760 mm Druck und Trockenheit, so ist der Wert in der Mehrzahl der Fälle sogar kleiner als im Tieflande; die durch die gesteigerte Atemtätigkeit gelieferte Regulation ist also nicht ausreichend. Die Vitalkapazität ist verringert infolge der Ausdehnung der Darmgase bei dem geringeren Luftdruck und Höherentreten des Zwerchfells. Die Verbrennungsprozesse sind gesteigert, sowohl beim ruhenden wie beim arbeitenden Menschen; das Maß der Steigerung und die Höhe, in welcher sie eintritt, ist individuell sehr verschieden. Nach der Rückkehr in die Ebene sind die Verbrennungsvorgänge oft längere Zeit unter die Norm herabgesetzt. Als Ursache der Steigerung des Stoffverbrauchs in der Höhe wirkt in erster Linie der Sauerstoffmangel; infolge der Verminderung der O-Spannung in der umgebenden Luft wird die Sauerstoffversorgung des Körpers geringer und kann, besonders bei Arbeitsleistungen, ungenügend werden; die Energie muß eventuell zeitweilig aus anaeroben Stoffwechselvorgängen gewonnen werden, wobei Säuren entstehen, die auch im Blute nachgewiesen werden können (*Durig u. Zuntz*¹⁹⁸). Sauerstoffmangel macht sich bei vielen gesunden Menschen schon in mittleren Höhen bemerkbar, besonders früh bei Blutarmen, bei Störungen des Kreislaufes und der Atmung. Erst in Höhen von 4000 m treten größere Störungen bei der Mehrzahl der Menschen auf; einzelne Menschen vermögen 6000 m und mehr zu ertragen (*Zuntz und Mitarbeiter*¹⁹⁹). Die Luftschiffer *Crocé-Spinelli* u. *Sivel* verloren ihr Leben in

einer Höhe von 8600 m, wo nur noch 7,2% O in der verdünnten Luft (Luftdruck = 211 mm Hg) vorhanden ist.

3. Die Pulsfrequenz ist von einer geringeren oder größeren Höhe ab mehr oder weniger gesteigert, bei längerem Aufenthalt in der Höhe nimmt sie wieder ab, nach der Rückkehr in die Ebene geht sie tiefer herunter, als sie vor dem Aufstieg war. In der Höhe bedingt auch geringe Arbeitsleistung starke Vermehrung der Pulsfrequenz (vgl. *Stern* ²⁰¹). — Bläuliche Verfärbung der Schleimhäute, besonders der Lippenschleimhaut ist die Folge der mangelhaften Sauerstoffversorgung. Erweiterung der Hautgefäße, Blutungen aus Nase, Lippen, Lungen können nicht, wie man sich früher vorstellte, als mechanische Wirkungen der Abnahme des auf der Oberfläche des Körpers wirkenden Luftdrucks aufgefaßt werden (die Änderungen des Luftdrucks wirken gleichmäßig auf alle inneren und äußeren Oberflächen des Körpers), ihr Zustandekommen ist nicht ganz klar.

Wirkung der Luftdruckverminderung auf die Pulsfrequenz.

4. Schwere in den Schenkeln, da der Luftdruck allein nicht mehr ausreichen soll (?), das Bein in der Pfanne zu tragen, — Hervorpressung der Trommelfelle durch die Luft der Paukenhöhle (bis durch die Tube die Spannungsdifferenz ausgeglichen ist), und infolge davon Ohrenreißen und selbst Schwerhörigkeit. Infolge der Verminderung der Dichtigkeit der Luft tönt die Stimme matt und verändert.

Die Bergkrankheit ist eine für den Aufenthalt in der Höhenluft spezifische und von ihm abhängige Erkrankung; sie kann bei manchen Menschen schon in Höhen von 3000 m auftreten, bei anderen erst in 4000 oder 5000 m. Bei Körperruhe (in der verdünnten Luft des pneumatischen Kabinetts oder in der Gondel des Luftballons) macht sich zunehmende und schließlich unwiderstehliche Müdigkeit und Schläfrigkeit bemerkbar, bei der geringsten Tätigkeit besteht starke Mattigkeit, Schwindel, Kopfschmerzen, Atemnot, Herzklopfen, Unfähigkeit zum Denken. Bei angestrenzter körperlicher Tätigkeit (Bergsteigen) tritt mehr oder weniger plötzlich Unfähigkeit zu Muskelbewegungen, Atemnot und Herzklopfen, Schwindel, Ohnmachtsanfälle ein, beim Ausruhen schwinden die Erscheinungen, treten aber bei erneuten Anstrengungen sehr bald wieder auf. Bei höheren Graden der Erkrankung ist die körperliche und geistige Schwäche so groß, daß die Erkrankten unfähig sind, selbst gegen Lebensgefahr durch Kälte, Sturm, Schnee irgendwelche Abwehrmaßregeln zu versuchen. Über die Ursache der Erkrankung gehen die Anschauungen auseinander. Nach *Kronecker* ²⁰² ist das Ursächliche eine infolge der Luftdruckverminderung zustande kommende Blutstauung in den Lungen; *Mosso* ²⁰³ bezieht die Erscheinungen auf eine Verminderung der für das Atemzentrum als Reiz dienenden Kohlensäure des Blutes (Akapnie); *Zuntz* ¹⁹, und seine Mitarbeiter sehen in dem Sauerstoffmangel das ursächliche Moment. Sauerstoffeinatmungen haben eine heilende Wirkung auf die Krankheit; bei Sauerstoffeinatmung kann man Höhen erreichen, die sonst tödlich wirken.

Die Bergkrankheit.

Auf Tiere kann man unter dem Rezipienten der Luftpumpe starke Verdünnung der Luft einwirken lassen; hierbei sterben Vögel bei einer Erniedrigung des Luftdruckes bis auf 120 mm Hg; Säuger bei 40 mm Hg. — Frösche ertragen sogar wiederholte Evakuierung, wobei sie stark durch entweichende Gase und Wasserdämpfe aufschwellen, nach dem Luftzutritt jedoch äußerst kollabieren. Bei schneller Druckverminderung ist die Todesursache der Warmblüter Gasentwicklung im Blute, deren Blasen die Capillaren verstopfen; das in dem Blute sich ausscheidende freie Gas ist fast allein N. Das Vorhandensein von Luft in den Rückenmarksarterien erzeugt anämische Lähmung und weiterhin lokalen Zerfall der Nervenlemente (*Heller, Mager u. v. Schrötter* ²⁰⁴, *Vernon* ²⁰⁵, *Quincke* ²⁰⁶).

Verhalten der Tiere unter der Luftpumpe.

Starke Vermehrung des Luftdruckes. — ist von Erscheinungen begleitet, die sich größtenteils als die entgegengesetzten von den bei Verminderung des Luftdruckes beschrieben erklären lassen. Sie sind vielfach beobachtet, teils in sogenannten pneumatischen Kabinetten, in denen man zu Heilzwecken allmähliche Steigerung des Druckes anwendet, teils in abgeschlossenen Behältern bei Wasserbauten, aus denen durch Luftpumpen das eindringende Wasser verdrängt wird (*Heller, Mager u. v. Schrötter* ²⁰⁴). Hierbei arbeiteten die Menschen zum Teil sogar unter 4½ Atmosphären Druck. Folgende Erscheinungen sind beobachtet: — 1. Blässe und Trockenheit der äußeren Flächen, Kollaps der Hautvenen, Abnahme der Perspiration und der Schleimhautabsonderungen, größerer Blutreichtum der Bauchorgane. — 2. Einpressung der Trommelfelle (bis die Tube, oft unter Geräusch, die dichte Luft in die Paukenhöhle dringen läßt); häufig Ohrenscherzen und selbst Schwerhörigkeit. — 3. Gefühl der Leichtigkeit und Frische beim Atemholen. Die Atemzüge werden verlangsamt (um 2—4 in einer Minute), die Inspiration ist erleichtert und verkürzt, die Expiration verlängert, die Pause deutlich. Die Lungenkapazität nimmt zu wegen freier Beweglichkeit des Zwerchfelles infolge der Verkleinerung der gashaltigen Därme. — 4. Erschwerung des Sprechens, naseind-metallischer Stimmklang, Unvermögen zum Pfeifen. — 5. Vermehrung der Harnsekretion; regerer Stoffwechsel, Steigerung der Muskelkraft, vermehrter Appetit, subjektives Wärmegefühl. Der Pulsschlag ist verlangsamt, die Pulskurve erniedrigt.

Wirkungen der Luftdruckvermehrung.

**Stärkter
Luftdruck.**

Bei excessiv hohem künstlichen Luftdruck fand *Paul Bert*²⁰⁷ bei Tieren im arteriellen Blute bis über 30 Vol.-Prozente O (untersucht bei 700 mm Hg); — steigt der O-Gehalt bis auf 35 Vol.-Prozent, so tritt der Tod ein unter Konvulsionen. Schon bei noch etwas niedrigerem O-Gehalt sinkt die Körperwärme, die Verbrennungsvorgänge im Körper nehmen ab, — und infolge davon ist die CO₂- und Harnstoffbildung beschränkt. — Auch stark komprimierter O entfaltet merkwürdigerweise die Wirkung relativen O-Mangels; Tiere sterben darin unter Zeichen der Erstickung bei stark vermindertem Stoffwechsel. — Bei Fröschen treten in komprimiertem O (bis 14 Atmosphären) dieselben Erscheinungen auf, als wären sie im Vakuum oder in reinem N. Es zeigt sich Lähmung des centralen Nervensystems mitunter nach vorausgegangenen Krämpfen. Dann sistiert der Herzschlag (nicht die Tätigkeit der Lymphherzen) unter gleichzeitigem Verlust der Reizbarkeit der motorischen Nerven: zuletzt schwindet die direkte Muskeleirregbarkeit (*K. B. Lehmann*²⁰⁸). — Unter sehr hohem O-Druck (bis 13 Atmosphären) schlägt ein ausgeschnittenes Froschherz kaum $\frac{1}{4}$ der Zeit, die es an der Luft tätig bleibt. Wird das ruhende Herz an die Luft gebracht, so kann die Pulsation wiederkehren. Bei 100 Atmosphären Luftdruck contrahieren sich Froschmuskeln noch normal, erst bei 400 werden sie gelähmt (*Regnard*²⁰⁹).

Auch der Phosphor stellt unter hohem O-Druck sein Leuchten ein [nicht jedoch die Leuchtorganismen, z. B. *Lamprocytis*, Leuchtbakterien, wie die des Fleisches (*Mikrococcus Pflügeri*) (*K. B. Lehmann*²⁰⁸)]. — Sehr hoher Luftdruck ist auch den Pflanzen schädlich.

96. Vergleichendes. Historisches.

**Atmung im
Tierreich:
Vögel.**

Die Lungen der Säuger sind den menschlichen Lungen ähnlich, — die der Vögel zeigen ein schwammiges Gefüge; sie sind mit der inneren Brustwand verwachsen und haben auf ihrer Oberfläche Öffnungen, welche zu großen, zwischen den Eingewinden liegenden, dünnwandigen Luftsäcken führen. Aus letzteren gehen weitere Kommunikationen zu den Hohlräumen in den Knochen, die statt des Markes Luft im Innern enthalten (Pneumaticität der Knochen, *Aristoteles*). Das Zwerchfell fehlt. — Die Reptilien zeigen bereits die Lungen in größere und kleinere Bläschenabteilungen getrennt; bei den Schlangen verkümmert die linke Lunge, während die andere, der Körperform entsprechend, sehr gestreckt

Reptilien.**Amphibien.**

und verlängert ist. — Die Amphibien (Frosch) besitzen zwei einfache Lungen, von denen jede in ihrem Bau gewissermaßen ein kolossales Lungenbläschen darstellt. In der Jugend (bis zu ihrer Metamorphose) atmen sie als Wasserbewohner durch Kiemen, die Perennibranchiaten (*Proteus*) sogar zeitlebens. — Bei den Fischen erfolgt die Atmung durch Kiemen, einem aus zahlreichen, gefäßhaltigen, plättchenförmigen Ausstülpungen gebildeten Organ. Unter den Fischen besitzen die Dipnoei in ihrer mit zu- und abführenden Gefäßen reichlich ausgestatteten Schwimmblase, neben ihren Kiemen, ein den Lungen vergleichbares inneres Atmungsorgan; bei den übrigen Fischen hat die Schwimmblase keine respiratorische, sondern eine hydrostatische Funktion, sie ermöglicht es dem Fische, sich unter Veränderung seines spezifischen Gewichts in verschiedenen Wassertiefen aufzuhalten (vgl. *Jäger*²¹⁰). Die Schlammpeitzger (*Cobitis*) besitzen eine Darmatmung, indem sie an der Oberfläche des Wassers Luft verschlucken, im Darne daraus den O entnehmen und sie schließlich CO₂-reich durch den After wieder entleeren, doch genügt der Darm allein nicht dem Atembedürfnis, da er wohl annähernd die nötige Sauerstoffmenge aufzunehmen, aber nicht die entsprechende Kohlensäuremenge abzugeben vermag (*Calugareanu*²¹¹). — Die Tunicaten

Tunicaten.**Mollusken.****Insekten.**

atmen durch Kiemen, die Mollusken teils durch Kiemen, teils durch Lungen. — Unter den Arthropoden atmen die Insekten und Tausendfüßler durch Tracheen: zahlreiche im ganzen Körper verbreitete Luftkanäle, die auf der äußeren Körperfläche durch verschließbare Öffnungen (Stigmen) mit der atmosphärischen Luft in Kommunikation stehen. Da die Insekten keine eigentliche Kreislaufbewegung des Blutes besitzen, so dringt in ihre blutgefüllten Körperräume von allen Seiten her die in Röhren geleitete Luft hinein, während bei den lungenatmenden Vertebraten das in Röhren geleitete Blut aus dem ganzen Körper dem Atmungsorgan zugeführt wird. Die Arachniden atmen durch Tracheen und lungenartige Luftsäcke (Tracheentaschen), die Krebse durch Kiemen. — Bei den Würmern dient meist noch, wie bei den niederen Tieren überhaupt, einfach die Körperoberfläche zur Respiration, bei den Anneliden finden sich aber bereits Kiemen.

Geschichtliches.

Historisches. — *Aristoteles* (geb. 384 v. Chr.) hielt die Abkühlung für den Zweck der Atmung, um die innere Wärme zu ermäßigen. Er hatte richtig beobachtet, daß die wärmsten Tiere auch am intensivsten atmen; allein bei der Erklärung kehrte er Ursache und Wirkung um; denn die Warmblüter atmen nicht der Wärme wegen (etwa zur Abkühlung, sondern sie sind warm der lebhafteren Atmung (Verbrennung) wegen.

Bei *Galen* (130—200 v. Chr.) kommt bereits die läuternde Wirkung des Respirationsorganes in Betracht, indem er annimmt, daß der „Ruß“ mit der expirierten Luft

aus dem Körper entfernt werde, zugleich mit dem ausgeatmeten Wasser. Von *Galen* rühren die wichtigsten Experimente über die Mechanik der Atmung her: er konstatierte, daß die Lungen lediglich passiv den Bewegungen des Thorax folgen, daß das Zwerchfell der wichtigste Atmungsmuskel sei, daß die *Intercostales externi* In-, die *interni* Exspiratoren seien. Er durchschnitt die *Intercostal-Nerven* und Muskeln und sah danach den Verlust der Stimme eintreten. Nach stets höher hinaufreichenden Rückenmarksdurchschneidungen fand er nach und nach höher liegende Thoraxmuskeln gelähmt. — *Theophilus Philaretus* lehrte, daß man durch lautes Schreien, Singen, Reden den Kreislauf befördern könne. — *Oribasius* sah bei doppelseitigem Pneumothorax beide Lungen zusammensinken (360 n. Chr.). — *Vesalius* (1543) beschreibt bereits die künstliche Atmung zur Wiederbelebung und zur Anregung des Herzschlages. — *Malpighi* untersuchte 1661 den Bau der Lungen. Den Mechanismus der Atembewegungen erklärte zuerst am gründlichsten *Joh. Alf. Borelli* († 1679). — *Reiz-eisen* entdeckte 1808 die Muskulatur in den Bronchien bis in ihre feineren Verteilungen, deren Contraction auf Reiz schon *Varnier* 1779 bekannt war.

Die chemischen Vorgänge — bei der Atmung ahnte schon *Mayow* 1679: „*Ignis et vita iisdem particulis aëreis sustinetur.*“ Dennoch konnte genauere Einsicht erst gewonnen werden nach Entdeckung der einzelnen in Betracht kommenden Gase: *Joh. Bapt. van Helmont* († 1644) entdeckte die CO_2 , er fand, daß die Luft durch die Atmung sich verschlechterte, aber erst *Black* 1757 ermittelte die Ausscheidung der CO , durch die Atmung. — 1774 entdeckten *Priestley* und *Scheele* den O ; *Lavoisier* fand 1775 den N und ermittelte zugleich die Zusammensetzung der atmosphärischen Luft. Derselbe Forscher stellte dann auch die CO_2 - und H_2O -Bildung bei der Atmung als das Resultat einer Verbrennung im Innern der Lungen dar. *J. Ingenhousz* entdeckte (1779) die Atmung der Pflanzen: Aufnahme der CO_2 und Abgabe des O durch dieselben; daß dieser exhalierter O aus zersetzter CO_2 stamme, fand *Senecier* 1785. — *Vogel* und andere wiesen nun Bestimmtheit CO_2 im venösen Blute, *Hoffmann* und andere O im arteriellen nach. *Lavoisier* machte mit *Séguin* 1789 die ersten Mitteilungen über die quantitative O -Aufnahme und CO_2 -Abgabe bei der Atmung. — Völliger Einblick in den Gaswechsel bei der Atmung konnte erst geschaffen werden, nachdem durch *Magnus* (1837) die Gase des arteriellen und venösen Blutes ausgepumpt und analysiert wurden.

Literatur (§ 70–96).

1. *H. N. Kohn*: M. m. W. 1893, Nr. 3. *D. Hansemann*: Sitz.-Ber. d. Preuß. Akad. d. Wiss. 1895, 999. Mathem. u. naturw. Mitteil. d. Preuß. Akad. d. Wiss. 9. Heft, 1895, 451. A. P. 1900, 165. — 2. *Ch. Arby*: Der Bronchialbaum der Säugetiere und des Menschen. Leipzig 1880. — 3. *E. Zuckerkindl*: S. W. A. 87, 3. Abt., 1883, 171. *W. S. Miller*: An. An. 12, 1896, 110. — 4. *Klein*: The anatomy of the lymphatic system. London 1875. — 5. *M. Kandarazki*: A. A. 1881, 1. — 6. *A. Lohmann* u. *E. Müller*: Sitz.-Ber. d. Gesellsch. z. Beförderung d. ges. Naturw. z. Marburg, 1912, Nr. 2. — 7. *W. E. Dixon* u. *T. G. Brodie*: J. o. P. 29, 1903, 97. 30, 1904, 476. Transactions of the pathological society of London 1903. — 8. *P. Trendelenburg*: C. P. 26, 1912, 1. A. P. P. 69, 1912, 79. — 9. *G. Baehr* u. *E. P. Pick*: A. P. P. 74, 1913, 41. — 10. *C. S. Roy* u. *G. Brown*: J. o. P. 6, 1885, S. XXI. — 11. *F. P. Titone*: P. A. 155, 1913, 77. — 12. *A. Biermer*: Über Bronchialasthma. Volkmanns Samml. klin. Vortr. Leipzig 1870, Nr. 12. — 13. Zusammenfassende Darstellung: *R. du Bois-Reymond*: E. P. I, 2, 1902, 377. — 14. *M. Cloetta*: P. A. 152, 1913, 339. — 15. *F. C. Donders*: Z. f. M. N. F. 3, 1853, 287. — 16. *Aron*: V. A. 126, 1892, 517. 129, 1892, 426. 160, 1900, 231. — 17. *R. Stigler*: P. A. 139, 1911, 234. — 18. *F. Winkler*: P. A. 98, 1903, 163. — 19. *Nicaise*: C. r. 109, 1889, 573. — 20. *R. H. Kahn*: A. P. 1907, 398. — 21. *J. R. Ewald* u. *R. Kobert*: P. A. 31, 1883, 160. — 22. *J. Bernstein*: P. A. 17, 1878, 617. — 23. *Hutchinson*: Medico-chirurgical transaction: of the Royal Society of London. 29, 1846, 137. — 24. *N. Gréhaud*: Journ. de l'anat. et physiol. 1, 1864, 523. C. r. 55, 1862, 278. — 25. *M. Berenstein*: P. A. 50, 1891, 363. — 26. *A. Durig*: C. P. 17, 1903, 258. — 27. *E. Pflüger*: P. A. 29, 1882, 244. *Kochs*: Z. k. M. 7, 1884, 487. — 28. *Gad*: Tageblatt der 54. Naturforscherversamml. zu Salzburg 1881, 117. — 29. *F. Schenck*: P. A. 55, 1894, 191. 58, 1894, 233. 59, 1895, 554. Vgl. *L. Hermann*: P. A. 43, 1888, 236 u. 440. 57, 1894, 387. 59, 1895, 165. 60, 1895, 249. — 30. *Vierordt*: Physiologie d. Atmens, Karlsruhe 1845. — 31. *W. Marec*: J. o. P. 21, 1897, XXIII. — 32. *A. Loewy*: P. A. 58, 1894, 416. — 33. *v. Hoesslin*: M. m. W. 1902, 1952. — 34. *Gerbhardt*: M. m. W. 1902, 1953. — 35. *C. W. Müller*: Diss. Göttingen 1868. — 36. *Arnold*: Über die Atmungsgröße d. Menschen. 1855. — 37. *Hoopers* Physicians Vademecum. New edition by Guy. 1842. — 38. *Chait*: Diss. Zürich 1907. — 39. *Dohrn*: Zeitschr. f. Geburtsh. u. Gynäkol. 32, 1895, 25. — 40. *H. v. Recklinghausen*: P. A. 62, 1896, 451. — 41. *J. Geppert* u. *N. Zuntz*: P. A. 42, 1888, 189. — 42. *J. E. Johansson*: S. A. 5, 1895, 20. — 43. *J. S. Haldane* und *J. G. Priestley*: J. o. P. 32, 1905, 225. — 44. *H. E. Hering*: C. P. 8, 1894, 75. —

45. *A. Krogh u. J. Lindhard*: J. o. P. **47**, 1914, 112. — 46. *K. Vierordt u. Ludwig*: A. p. H. **14**, 1855, 253. — 47. *F. Riegel*: Die Atembewegungen. Würzburg 1873. D. A. k. M. **10**, 1874, 124. **11**, 1873, 379. — 48. *J. Rosenthal*: Hermanns Handbuch der Physiologie. Leipzig **4**, 2, 1882, 275. *M. Marckwald*: Z. B. **23**, 1887, 156. — 49. *Brondgeest*: Onderzoekingen g. i. h. physiol. Labor. d. Utrecht. Hoogesch. D. R. **2**, 1873, 326. — 50. *Marey*: Journ. de l'anat. et physiol. **2**, 1865, 425. — 51. *J. Gad*: A. P. 1879, 181, 553. 1880, 1. — 52. *J. R. Ewald*: P. A. **19**, 1879, 461. — 53. *C. Hasse*: A. A. 1901, 273. 1903, 23. — 54. *P. Schiefferdecker*: P. A. **139**, 1911, 337. — 55. *A. Mosso*: A. P. 1878, 441. — 56. Zusammenfassende Darstellung: *R. Fick*: A. A. 1897, Suppl., 43. — 57. *Litten*: D. m. W. 1892, Nr. 13. Deutsche Ärztezeitung 1895, Nr. 1. Verh. d. Kongr. f. innere Medizin 1895. — 58. *M. Marckwald*: Z. B. **23**, 1887, 149. — 59. *Froelich*: V. A. **54**, 1872, 352. — 60. *Bloch*: Zeitschr. f. Ohrenheilkunde **18**, 1888, 215. — 61. *Th. Aschenbrandt*: Die Bedeutung der Nase für die Atmung. Würzburg 1886. — 62. *R. Kayser*: P. A. **41**, 1887, 127. — 63. Zusammenfassende Darstellung: *A. Jaquet*: E. P. **2**, 1, 1903, 457. — 64. *V. Regnault u. J. Reiset*: A. ch. ph. [3], **26**, 1849, 299. Als besondere Schrift: Recherches chimiques sur la respiration des animaux des diverses classes. Paris 1849. Übersetzt: A. Ch. Ph. **73**, 1850, 92, 129, 257. *J. Reiset*: A. ch. ph. [3], **69**, 1863, 129. — 65. *F. Hoppe-Seyler*: Z. ph. Ch. **19**, 1894, 574. — 66. *W. O. Atwater*: E. P. **3**, 1, 1904, 497. — 67. *M. Pettenkofer*: A. Ch. Ph. Suppl. **2**, 1862/63, 1. Abhandl. d. königl. bayer. Akad. d. Wiss. z. München, mathem. physik. Klasse, **9** (2), 1862, 231. *C. Voit*: Z. B. **11**, 1875, 532. — 68. *K. Söndén u. R. Tigerstedt*: S. A. **6**, 1895, 1. **18**, 1906, 298. — 69. *O. Hagemann*: Das Respirations-Calorimeter in Bonn. Berlin 1911. — 70. *Speck*: Physiologie des menschl. Atmens. Leipzig 1892. — 71. *J. Geppert u. N. Zuntz*: P. A. **42**, 1888, 189. *A. Magnus-Levy*: P. A. **55**, 1894, 1. *N. Zuntz*, *A. Loewy*, *Fr. Müller*, *W. Caspari*: Höhenklima u. Bergwanderungen. Berlin 1906, S. 159. — 72. *Jaquet*: Verhandl. d. Basler naturforsch. Ges. **15**, 1903. — 73. *Rubner u. Lewaschew*: A. H. **29**, 1897, 1. — 74. *A. Loewy*: P. A. **46**, 1890, 199. — 75. *G. Galeotti*: B. Z. **46**, 1912, 173. — 76. *A. Loewy u. H. Gerhartz*: B. Z. **47**, 1912, 343. — 77. *Rubner*: A. H. **38**, 1900, 120. — 78. *A. Loewy u. H. Gerhartz*: P. A. **155**, 1914, 231. — 79. *A. Krogh*: S. A. **18**, 1906, 364. S. W. A. **115**, Abt. 3, 1906, 571. — 80. *C. Oppenheimer*: B. Z. **1**, 1906, 177. **4**, 1907, 328. — 81. *Magnus*: A. P. P. **48**, 1902, 100. — 82. *R. Höber*: P. A. **149**, 1912, 87. *R. Magnus*, *G. B. Sorgdrager* und *St. van Leeuwen*: P. A. **155**, 1914, 275. — 83. *B. Tacke*: Diss. Berlin 1884. B. d. ch. G. **17**, 1884, 1827. — 84. *Zuntz u. Lehmann*: Landwirtsch. Jahrbücher **18**, 1889, 91. — 85. *Henneberg u. Pfeiffer*: Journ. f. Landwirtsch. **38**. — 86. *Brown-Séguard u. d'Arsonval*: C. r. **106**, 1888, 106, 165. **108**, 1889, 267, 1294. A. d. P. 1894, 113. — 87. *R. Wurtz*: C. r. **106**, 1888, 213. — 88. *Formánek*: A. H. **38**, 1900, 1. — 89. *A. Magnus-Levy* in C. v. Noordens Handbuch der Pathologie des Stoffwechsels. 2. Aufl. Berlin 1906. **1**, 217. — 90. *A. Magnus-Levy u. E. Falk*: A. P. 1899, Suppl., 314. — 91. *F. G. Benedict u. E. P. Cathcart*: Muscular work. Carnegie Institution of Washington. Publication Nr. 187, 1913, S. 77. — 92. *Löwy*: D. m. W. 1910, 1797. — 93. *J. E. Johansson*: S. A. **8**, 1898, 85. **11**, 1901, 273. *J. E. Johansson u. G. Koraen*: S. A. **13**, 1902, 229 u. 251. **14**, 1903, 60. — 94. *A. Magnus-Levy*: vgl. Nr. 89. S. 245. — 95. *G. Katzenstein*: P. A. **49**, 1891, 330. — 96. *A. Loewy*: P. A. **49**, 1891, 405. — 97. *M. Gruber*: Z. B. **28**, 1891, 466. — 98. *L. Schnyder*: Z. B. **33**, 1896, 289. — 99. *A. Magnus-Levy*: P. A. **55**, 1894, 1. — 100. *P. Hári*: B. Z. **44**, 1912, 66. **53**, 1913, 116. — 101. *Zuntz u. r. Mering*: P. A. **32**, 1883, 173. *N. Zuntz*: Naturwiss. Rundschau **21**, 1906, Nr. 38. M. K. 1910. C. P. **24**, 1910, 714. — 102. *Rubner*: Die Gesetze des Energieverbrauches bei der Ernährung. Leipzig u. Wien 1902. — 103. *E. Heilner*: Z. B. **48**, 1906, 144. **50**, 1908, 488. — 104. *H. Schulz*: P. A. **14**, 1877, 78. — 105. *E. Pfäuger*: P. A. **14**, 1877, 73. **18**, 1878, 247. — 106. *W. Felten*: P. A. **21**, 1880, 361. — 107. *Erler*: A. A. P. 1876, 557. Diss. Königsberg 1875. — 108. *H. Sanders-Ezn*: L. B. **19**, 1867, 58. — 109. *H. Murschhauser*: Z. ph. Ch. **79**, 1912, 301. — 110. *Speck*: D. A. k. M. **33**, Heft 3/4. **37**, 1885, 107. **45**, 1889, 461. — 111. *A. Loewy*: P. A. **46**, 1890, 189. 112. *J. E. Johansson*: S. A. **7**, 1897, 123. **16**, 1904, 88. — 113. *L. Sjöström*: S. A. **30**, 1913, 1. — 114. *Rubner*: Festschrift f. Ludwig 1887. — 115. *J. Ignatius*, *L. Lund* und *O. Wärri*: S. A. **20**, 1908, 226. — 116. *Scherer*: Jahrb. f. Kinderheilkunde. N. F. **43**, 1896, 471. — 117. *M. Rubner u. O. Heubner*: Z. B. **36**, 1898, 1. **38**, 1899, 315. — 118. *A. Schlossmann u. H. Murschhauser*: B. Z. **26**, 1910, 14. — 119. *L. Zuntz*: Arch. f. Gynäk. **78**, Heft 1. A. P. 1906, 393. — 120. *K. A. Hasselbalch*: S. A. **27**, 1912, 1. — 121. *Rubner*: Vgl. Nr. 102, S. 23. — 122. *J. E. Johansson*: S. A. **8**, 1898, 85. — 123. *M. S. Pembrey*: J. o. P. **27**, 1901, 66. **29**, 1903, 195. — 124. *Nagai*: Z. a. P. **9**, 1909, 242. — 125. *Speck*: A. P. P. **12**, 1880, 1. Physiol. d. menschl. Atmens. Leipzig 1895. Z. k. M. **43**, 1901, 377. — 126. *Wolpert*: A. H. **44**, 1902, 323. — 127. *E. Pfäuger*: P. A. **14**, 1877, 1. — 128. *Vierordt*: Physiologie d. Atmens. Karlsruhe 1845. — 129. *D. Finkler*: P. A. **10**, 1875, 368. — 130. *Gärber*: M. m. W. 1892, 416, 537, 605. *M. S. Pembrey u. A. Gärber*: J. o. P. **15**, 1893, 449. — 131. *Kraus u. Chrostek*: Z. k. M. **22**, 1893, 449 u. 573. — 132. *R. Meyer*: Diss. Bonn 1892.

- 133. *Thiele u. Nehring*: Z. k. M. **30**, 1896, 41. — 134. *Magnus-Levy*: V. A. **152**. — 135. Zusammenfassende Darstellung: *O. Loewy* in C. v. Noordens Handbuch der Pathologie des Stoffwechsels. 2. Aufl. Berlin 1907, 2, 663. — 136. *A. Roehrig u. N. Zuntz*: P. A. **4**, 1871, 57. *N. Zuntz*: P. A. **12**, 1876, 522. — 137. *E. Pflüger*: P. A. **18**, 1878, 247. — 138. *O. Frank u. F. Voit*: Z. B. **42**, 1901, 309. — 139. *O. Frank u. F. v. Gebhard*: Z. B. **43**, 1902, 117. — 140. *Ch. Bohr* in W. Nagels Handbuch der Physiologie. Braunschweig 1905. **1**, 132. — 141. *Ch. Bohr*: ibidem, 139. — 142. *S. Wolffberg*: P. A. **4**, 1871, 465. **6**, 1872, 23. — 143. *M. Nussbaum*: P. A. **7**, 1873, 296. — 144. *Ch. Bohr*: S. A. **2**, 1891, 236. **22**, 1909, 221. C. P. **21**, 1907, 367. **23**, 1909, 374. W. Nagels Handbuch der Physiologie. Braunschweig 1905. **1**, 142. — 145. *C. G. Douglas u. J. S. Haldane*: S. A. **25**, 1911, 169. P. R. S. **82**, B., 1910, 331. **84**, B., 1911, 1. J. o. P. **44**, 1912, 305. — 146. *A. Krogh*: S. A. **23**, 1910, 200 u. 248. — 147. *R. du Bois-Reymond*: A. P. 1910, 257. — 148. *H. Harttridge*: J. o. P. **45**, 1912, 170. — 149. *W. O. Atwater u. F. G. Benedict*: United States Department of agriculture. Bulletin Nr. **136**, 1903. — 150. *Schwenkenbecher*: D. A. k. M. **79**, 1904, 55. — 151. *Wolpert*: A. H. **41**, 1902, 313. — 152. *Schierbeck*: A. H. **16**, 1893, 224. A. P. 1893, 116. — 153. *Zülzer*: Z. k. M. **53**, 1904. — 154. *F. Klug*: A. P. 1884, 183. — 155. *A. Krogh*: S. A. **15**, 1904, 328. — 156. *E. Pflüger*: P. A. **6**, 1872, 43. **10**, 1875, 251. — 157. *F. Hoppe-Seyler*: P. A. **7**, 1873, 399. — 158. *E. Oertmann*: P. A. **15**, 1877, 381. — 159. *G. Strassburg*: P. A. **6**, 1872, 65. — 160. *O. Hammarsten*: L. B. **23**, 1871, 617. — 161. *S. Tschiriew*: L. B. **26**, 1874, 120. — 162. *P. Ehrlich*: Das Sauerstoffbedürfnis des Organismus. Berlin 1885. — 163. *Spina*: Experim. Beiträge z. d. Lehre von d. inneren Atmung d. Organe. Prag 1889. Wien. allg. med. Zeit. 1889. — 164. *Fiala*: Wien. med. Blätter 1895, Nr. 4, 5, 6. — 165. *F. Battelli u. L. Stern*: E. P. **12**, 1912, 96. — 166. *N. Afonassiev*: L. B. **24**, 1872, 253. — 167. *Bohr u. Henriques*: Arch. d. physiol. 1897, 590. *Ch. Bohr* in W. Nagels Handbuch der Physiologie. Braunschweig 1905. **1**, 187. — 168. *A. Pütter*: Z. k. M. **73**, 1912, 342. — 169. *A. Loewy* in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie. Jena 1911. **IV**, **1**, 92. — 170. *N. Zuntz*: Z. k. M. **74**, 1912. — 171. *C. L. Erans u. E. H. Starling*: J. o. P. **46**, 1914, 413. — 172. *W. Müller*: A. Ch. Ph. **108**, 1858, 257. S. W. A. **33**, 1858, 99. — 173. *Loewy*: Untersuchungen über die Respiration u. Circulation bei Änderung des Drucks und des Sauerstoffgehaltes der Luft. Berlin 1895. — 174. *A. Durig*: A. P. 1903, Suppl., 209. — 175. *Benedict u. Higgins*: A. J. P. **23**, 1911, 1. — 176. Zusammenfassende Darstellung: *E. J. Lesser*: E. P. **8**, 1909, 742. — 177. *L. Hermann*: Untersuch. über d. Stoffwechs. d. Muskeln. Berlin 1867. — 178. *E. Pflüger*: P. A. **10**, 1875, 251. — 179. *H. Aubert*: P. A. **26**, 1881, 293. **27**, 1882, 566. — 180. *G. Bunge*: Z. ph. Ch. **8**, 1883, 48. **12**, 1888, 565. **14**, 1890, 318. — 181. *E. Weinland*: Z. B. **42**, 1901, 55. **48**, 1906, 87. — 182. *Pütter*: Z. a. P. **6**, 217. **7**, 16. — 183. *P. Albitzky*: P. A. **145**, 1912, 1. — 184. Zusammenfassende Darstellung: *F. Falk*: E. P. **9**, 1910, 406. *J. Plesch* in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie. Jena 1910. **III**, **1**, 7. — 185. *Geigel*: W. B. 1899, 104. — 186. *A. Schmidt u. F. Müller*: B. k. W. 1898, 73. — 187. *F. Müller*: Z. B. **42**, 1901, 468. — 188. *F. Wanner*: Diss. Basel 1903. D. A. k. M. **75**, 1903, 347. — 189. *Fleischer*: Sitz.-Ber. d. physik.-med. Sozietät zu Erlangen 1879. — 190. *Bussenius*: B. k. W. 1896, 293, 333, 420. — 191. *Fr. Müller*: Z. k. M. **12**, 1887, 83. — 192. *E. und W. Weber*: Mechanik d. menschlichen Gehwerkzeuge. Göttingen 1836. 2. Teil, § 64, pag. 147. — 193. *N. Zuntz, A. Loewy, Fr. Müller, W. Caspari*: Höhenklima u. Bergwanderungen. Berlin 1906. *A. Durig u. N. Zuntz*: B. Z. **39**, 1912, 435. S. A. **29**, 1913, 133. *O. Cohnheim*: E. P. **II**, **1**, 1903, 612. — 194. *H. J. A. van Voornveld*: P. A. **92**, 1902, 1. **93**, 1903, 239. — 195. *Jaquet*: Über die physiolog. Wirkung des Höhenklimas. Basel 1904. — 196. *K. Bürker u. Mitarbeiter*: C. P. **27**, 1913, 623. Z. B. **61**, 1913, 379. — 197. *O. Cohnheim u. O. H. Weber*: D. A. k. M. **110**, 1913, 225. M. K. 1913, 783. — 198. *F. Laquer*: D. A. k. M. **110**, 1913, 189. — 199. *E. Abderhalden*: Z. B. **43**, 1902, 125 u. 443. P. A. **92**, 1902, 615. — 200. *Morawitz*: D. m. W. 1910, Nr. 8. — 201. *E. Stern*: B. k. W. 1914, 720. — 202. *Kroncker*: Die Bergkrankheit. Berlin u. Wien 1903. — 203. *Mosso*: Der Mensch auf den Hochalpen. Leipzig 1897. — 204. *R. Heller, W. Mager u. H. v. Schrötter*: P. A. **67**, 1897, 1. Z. k. M. **33**, 1897, 341. **34**, 1898, 129. Luftdruck-Erkrankungen. Wien 1900. — 205. *H. M. Vernon*: P. R. S. **79**, B., 1907, 366. — 206. *H. Quincke*: A. P. P. **62**, 1910, 464. — 207. *P. Bert*: C. r. **74**, 1872, 617. **75**, 1872, 29. **76**, 443, 578, 1276, 1493. **77**, 1873, 531. La pression barometrique. Paris 1878. — 208. *K. B. Lehmann*: P. A. **27**, 1882, 421. **33**, 1884, 173. — 209. *Regnard*: C. r. soc. biol. 1887, 265. — 210. *A. Jaeger*: P. A. **94**, 1903, 65. — 211. *D. Calugareanu*: P. A. **120**, 1907, 425.

Physiologie der Verdauung.

97. Allgemeines über die Bedeutung der Verdauungsvorgänge.

Durch die Verdauungsvorgänge sollen die in der Nahrung eingeführten Stoffe in diejenige Form gebracht werden, in der sie in den Körper aufgenommen werden können (Resorption). Das Wasser und die meisten Salze können ohne weitere Veränderungen als solche resorbiert werden, die meisten organischen Stoffe dagegen (Eiweißstoffe, Kohlehydrate, Fette) bedürfen einer vorhergehenden Bearbeitung. Und zwar handelt es sich dabei um zwei Aufgaben, die von der Verdauung zu erfüllen sind:

*Lösung der
Nahrungs-
bestandteile.*

1. Die meisten organischen Bestandteile unserer Nahrung sind in dieser unlöslicher oder doch schwerlöslicher Form enthalten, z. B. durch höhere Temperaturen koagulierte Eiweiß, Stärke, Fette. Zu einer ausgiebigen Resorption im Darm kommen jedoch nur solche Substanzen, welche sich im Speisebrei in wasserlöslicher Form vorfinden, die unlöslichen oder schwerlöslichen Bestandteile der Nahrung müssen daher durch die Verdauung in wasserlösliche Substanzen umgewandelt werden.

*Schutz gegen
artfremde
Stoffe.*

2. Mit der Überführung der Nahrungsbestandteile in lösliche Körper ist aber die Aufgabe der Verdauung keineswegs, wie man früher wohl angenommen hat, erschöpft. Der Verdauungsapparat stellt zugleich einen Schutzapparat für den Körper dar, der es verhindert, daß artfremde Stoffe in den Körper gelangen und so dessen Arteigentümlichkeit in Frage stellen. Besonders bei den Eiweißkörpern ist es klar erkannt, daß die gleichnamigen Eiweißkörper der einzelnen Tierarten (z. B. Serumalbumin des Rindes, des Pferdes, des Hundes usw.), selbst wenn sie chemisch untereinander keine Verschiedenheiten aufzuweisen scheinen, dennoch durch die Anordnung der Bausteine, welche sie zusammensetzen, charakteristische Eigentümlichkeiten besitzen, wie sie durch die biologischen Reaktionen (Präcipitin-, Hämolysinbildung usw., vgl. § 14) nachzuweisen sind; jede Tierart hat danach ein ihreigentümliches Eiweiß, erst recht ist natürlich pflanzliches und tierisches Eiweiß in dieser Weise von einander unterschieden. Die in der Nahrung eines Tieres enthaltenen artfremden Nahrungsstoffe müssen daher zunächst durch die Verdauung soweit abgebaut werden, bis sie ihre Arteigentümlichkeit verloren haben und in die einzelnen Bausteine zerlegt sind, denen keine Arteigentümlichkeit mehr zukommt. Diese erst können ohne Nachteil in den Körper aufgenommen werden, aus ihnen baut dann jeder Organismus die seiner Arteigentümlichkeit entsprechenden Stoffe auf. So genügt es also nicht, daß das Eiweiß durch die Verdauung in die leicht löslichen Albumosen und Peptone verwandelt wird, denn diese würden immer noch die Art-

eigentümlichkeit desjenigen Eiweißes bewahren, aus dem sie hervorgegangen sind (Rindseiweiß, Pferdeeisweiß, Pflanzeneiweiß usw.), sondern das Eiweiß muß abgebaut werden bis zu den einzelnen Aminosäuren, die als solche keine Arteigentümlichkeit mehr besitzen. Diese erst werden resorbiert und aus ihnen als indifferenten Bausteinen setzt dann der betreffende Organismus wieder dasjenige Eiweiß zusammen, welches ihm zukommt. So ist durch den weitgehenden Abbau der Nahrungsstoffe im Darm eine Garantie dafür geboten, daß die Arteigentümlichkeit erhalten wird. Dringen gleichwohl artfremde Substanzen in den Körper ein, so schützt dieser sich dagegen durch weitere Maßnahmen: Bildung von Antikörpern (vgl. § 27), Ausscheidung durch den Harn usw. — Ganz ebenso wie die Eiweißkörper unserer Nahrung wird auch die vegetabilische Stärke im Verdauungsapparat bis zu ihren indifferenten Bausteinen, den Dextrosemolekülen, abgebaut, aus denen dann nach der Resorption der tierische Körper die tierische Stärke, das Glykogen, aufbaut. Auch für die Fette sind derartige Unterschiede im Aufbau denkbar und wahrscheinlich.

Die Bearbeitung der Nahrungsbestandteile im Verdauungsapparate ist zunächst eine mechanische: Zerkleinerung durch den Kauakt. Daran schließt sich dann die chemische Einwirkung der mit den Verdauungssäften ausgeschiedenen Fermente. Diese zerlegen im Wege der hydrolytischen Spaltung die Nahrungsstoffe in ihre einzelnen Bausteine, die zur Resorption geeignet sind. Dabei wirkt entsprechend der Natur der Fermente (vgl. S. 17) jedes einzelne Ferment immer nur auf eine ganz bestimmte Gruppe von Nahrungsstoffen ein, deren chemischem Bau es angepaßt ist. In den tieferen Abschnitten des Verdauungsapparates nehmen auch Mikroorganismen an der Aufspaltung der Nahrungsstoffe teil, doch ist ihre Wirksamkeit für den Menschen und den Fleischfresser von untergeordneter Bedeutung, von Wichtigkeit dagegen für den Pflanzenfresser.

*Mechanische,
chemische
Einwirkung.
Fermente,*

*Mikro-
organismen.*

98. Die Mundhöhle und ihre Drüsen. Die Speicheldrüsen. Veränderung der Drüsen bei der Tätigkeit.

Die Schleimhaut der Mundhöhle besteht aus fibrillärem Bindegewebe, mit feinen elastischen Fasern vermengt, und trägt ein vielschichtiges Plattenepithel. — Von den ziemlich reichlichen Blutgefäßen liegen die gröberen in der Submucosa, während die feineren bis in die Papillen eindringen, in denen sie entweder capilläre Maschen oder einfache Schlingen bilden. — Von den Lymphgefäßen liegen die stärkeren, weite Maschen bildenden Stämme in der Submucosa, während die feineren, zu einem engeren Netzwerke gefügten in der Mucosa selbst verlaufen. Zu dem Lymphapparate gehören die Balgfollikel oder Lymphfollikel. Auf dem Rücken der Zungenwurzel bilden dieselben eine fast zusammenhängende Schicht; sie liegen zu mehreren in rundlichen, die Schleimhaut etwas erhebenden Gruppen zusammen. In der Mitte einer jeden Gruppe liegt eine Vertiefung (Fig. 63), in deren Grund Schleimdrüsen ihre Ausmündung finden, welche den kleinen Krater mit Schleimsekret ausfüllen. — Die Tonsillen lassen im ganzen denselben Bau erkennen; buchtenartige Vertiefungen, in deren Sinus kleine Schleimdrüsen einmünden, sind von Haufen (von 10—20) Lymphfollikeln umlagert. Festere Bindegewebslagen geben den Tonsillen eine Umhüllung. — Ziemlich zahlreiche markhaltige Nervenfasern, — welche von der Submucosa aus hervortreten, verteilen sich in der Schleimhaut und endigen zum Teil in einzelnen Papillen in Form der Krauseschen Endkolben, reichlicher an den Lippen und am weichen Gaumen, spärlicher an den Wangen und am Boden der Mundhöhle. Wahrscheinlich finden jedoch die Nerven auch noch ihre Ausbreitung mittelst feinsten Terminalnoduli zwischen den Epithelzellen nach der Cohnheim-Langerhansschen Verbreitungsart.

*Schleimhaut
der Mund-
höhle.*

Die Drüsen der Mundhöhle — liegen als kleine Drüsen zum Teil in der Schleimhaut der Mundhöhle verstreut, zum Teil in der Zunge; dazu kommen die sechs großen Speicheldrüsen. Sämtliche Drüsen werden nach ihrem Sekret in drei Klassen unterschieden: — 1. Die Eiweißdrüsen oder serösen Drüsen, in deren Sekret

*Drüsen der
Mundhöhle.*

Albumin enthalten ist, — 2. die Schleimdrüsen, die neben etwas Eiweiß Mucin in ihrem fadenziehenden Sekret absondern, — 3. die gemischten Drüsen, die Eiweiß und Mucin absondern.

Fig. 43.

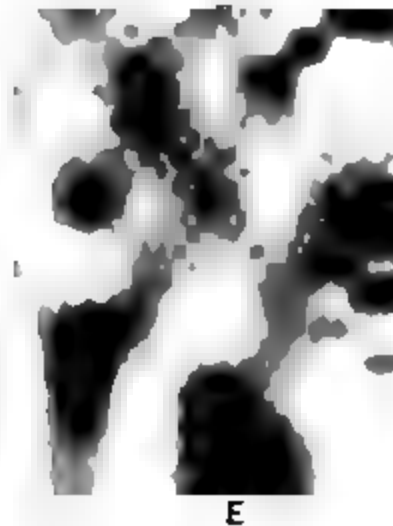


Schnitt durch die Balgfollikel der Zungenwand (nach Schenk).

Drüsen
in der Mund-
schleimhaut,

Die Drüsen der Mundschleimhaut — sind Schleimdrüsen, sie liegen (nach der Region ihres Vorkommens Glandulae muciparae buccales, palatinae, linguales, molares genannt) mit ihren makroskopisch als kleine weiße Knötchen sichtbaren Körpern im Gewebe der Submucosa. Sie repräsentieren den Typus der verästelten einfachen tubulösen Drüsen:

Fig. 44



C

E

Histologie der Speicheldrüsen. — *B* Alveolen der ausgerihten Gl. submaxillaris vom Hunde; *c* die prall gefüllten glänzenden Schleimzellen, *d* die Halbmonde *Glanzen*. — *C* Alveolen nach beendeter lebhafter Sekretion; bei *D* die Bindestanz der Alveole isoliert dargestellt. — *E* Durchschnitt einer Speicheldrüse, mit Cylinderzellen ausgekleidet.

der Inhalt ihrer Sekretionszellen besteht zum Teil aus Schleim, welcher von denselben zur Zeit der Sekretion ausgeschieden wird. — Die Glandulae labiales sind gemischte Drüsen.

in der Zunge,

Die Drüsen der Zunge: — 1. Die Schleimdrüsen (*E. H. Weber'sche Drüsen*), hauptsächlich in der Gegend der Zungenwurzel gelegen: zusammengesetzt alveoläre, mit hellen, durchsichtigen Sekretionszellen und wandständigem Kerne und einer ziemlich dicken Membrana propria. — 2. Die in der Umgebung der Papillae vallatae (und foliata der Tiere)

mündenden, aus vielfach gewundenen und verzweigten Tubulis bestehenden, serösen *r. Ebnerschen* Drüsen mit kleinen, schmalen, mit Sekrettröpfchen gefüllten Zellen. — 3. Die *Blandin-Nuhnse* Drüse innerhalb der Zungenspitze besteht aus Schleim- und Speicheldrüsenläppchen, ist also eine gemischte Drüse.

Die Speicheldrüsen — zeigen (ebenso wie das Pankreas) den zusammengesetzt-tubulösen Typus. Die Ausführungsgänge, aus Bindegewebe und elastischem Gewebe bestehend, führen Cylinderepithel. Der gestaltgebenden strukturlosen Membran des Acinus ist ein Gespinnst sternförmiger, anastomosierender Zellen eingefügt (Fig. 64 D). Der Außenwand der Acini liegen zunächst spaltförmige Lymphräume an, jenseits welcher erst die Blutcapillaren in netzartigen Maschen verlaufen. Die Lymphgefäße treten im Hilus aus der Drüse hervor.

Die Speicheldrüsen.

Die Sekretionszellen sind verschieden gebaut, je nachdem die Speicheldrüse schleimabsondernd (Sublingualis vom Menschen, Submaxillaris vom Hund), oder eiweißsecernierend (Parotis vom Menschen), — oder eine gemischte Drüse ist (Submaxillaris vom Menschen).

Sekretionszellen.

1. In den Acinis der Submaxillaris (Hund) und Sublingualis (Mensch) finden sich zweierlei Arten zelliger Elemente: — 1. die großen sog. „Schleimzellen“ (Fig. 64 B, c) (*R. Heidenhain*¹⁾), welche den Sekretionsraum zunächst begrenzen. Sie besitzen eine Membran, sind prall gefüllt und enthalten einen abgeplatteten, der Acinuswand zugekehrten Kern. Der Zellkörper ist reichlich imprägniert mit Mucin, das ihm ein glänzendes, stark lichtbrechendes Aussehen verleiht. Dieses Schleimgehaltes wegen färben sich die Zellkörper durch Karmin fast gar nicht, während der Kern den Farbstoff anzieht. Ein von der Zelle abgehender Fortsatz schmiegt sich gebogen an die innere Acinuswand an; das eigentliche Zellprotoplasma zieht als fadenförmiges Gespinnst vom Kern aus durch die Mucinmasse hindurch. — 2. Die andere Art der zelligen Elemente liegt zu einem oder mehreren halbmondförmigen Komplexen (*B. d*) (*Gianuzzi's* „Halbmonde“, *Heidenhains* „Randzellenkomplexe“) der Acinuswand unmittelbar an. Jeder Halbmond besteht aus einer Anzahl kleiner, dicht gelagerter, schwer isolierbarer, eckiger, stark eiweißhaltiger Zellen mit Kern; sie sind granuliert, dunkler, ohne Schleiminhalt, durch Farbstoffe leicht imprägnierbar und zeigen zwischen den Zellen Sekretspalten.

Bau der Submaxillaris und Sublingualis. Schleimzellen.



A Schemaeiner Speicheldrüse; a Ausführungsgang, rr Speicheltubuli, ss Schaltstücke, ee Endstücke. P Endstück der Parotis mit zwischenzelligen (schwarzgefärbten) Sekretgängen, in den Ausführungsgang (a) des Schaltstückes (s) übergehend. — r Parotiszelle ausgeruht, t nach der Absonderung.

2. Die Eiweiß absondernde Parotis (Mensch und Säugetiere) enthält nur eine Art von Sekretionszellen: würfelförmige, im Protoplasma grobmaschige, wenig durch Farbstoffe tingierbare, hüllenlose Zellen mit zackigem, sich leicht färbenden, central gelegenen, stark lichtbrechenden Kern ohne Kernkörperchen;

Halbmonde.

Bau der Parotis.

die Zellen haben Sekretgänge zwischen sich (*E. Müller*²⁾). Das Sekretmaterial findet sich in Gestalt von Körnern oder Granula von starkem Lichtbrechungsvermögen in dem Protoplasma der Zellen (*Langley*³⁾). [Ähn-

lich verhalten sich auch die Speicheldrüsen derjenigen Tiere, welche einen schleimlosen Speichel absondern.]

Veränderungen der Drüsenzellen bei der Sekretion: Submaxillaris.

Veränderungen der Drüsenzellen bei der Tätigkeit.⁴ — 1. Wird die Unterkieferdrüse des Hundes durch Reizung ihrer Nerven (§ 99) zu lebhafter Sekretion angeregt, so werden die Schleimzellen nicht mehr angetroffen, statt ihrer finden sich vielmehr nur noch kleinere, schleimlose, protoplasmatische Zellen innerhalb der Acini (*Heidenhain*¹). Die Schleimzellen haben nämlich ihren Schleim in das Sekret der Drüse abgegeben, während ihr geschrumpfter, dunkelkörniger, protoplasmatischer Zellenleib zurückgeblieben ist (Fig. 64 C). Im Verlaufe einer entsprechenden Ruhezeit produziert der Zellenleib dann neuen Schleim.

In bezug auf die Halbmöndchen nimmt *Stöhr*⁵ an, daß sie mechanisch hervorgerufen sind durch ungleiche Sekretionsphasen benachbarter Acinuszellen. Die durch Abgabe ihres Schleimes sich verkleinernden Zellen werden von den mit Schleim sich stark anfüllenden und hierdurch aufgequollenen Zellen an die Wand gedrängt und stellen so die abgeflachten Randzellenkomplexe dar. *R. Krause*⁶ u. a. nehmen dagegen an, daß die Randzellenkomplexe stets nur seröses Sekret absondern und mit den Schleimzellen nichts zu tun haben.

Parotis.

2. In der Parotis — (Kaninchen) nehmen nach der Absonderung (infolge von Reizung ihrer Nerven) die Drüsenzellen ein mehr geschrumpftes Aussehen an, ihr Inhalt ist körniger geworden und leichter tingierbar; die Kerne erscheinen runder und zeigen ein Kernkörperchen (Fig. 65) (*Heidenhain*¹). Die Granula der Zellen (vgl. S. 225) werden zur Bildung des Sekretes verbraucht; sie verringern sich während der Sekretion, und zwar so, daß die äußere Zone allmählich frei davon wird, schließlich liegt nur noch an dem, dem Lumen zu gelegenen Rande der Zellen ein Saum von Granula (*Langley*³).

99. Die Innervation der Speicheldrüsen.

Anatomisches.

Anatomisches. — Alle Speicheldrüsen beziehen ihre Nerven aus dem autonomen Nervensystem (§ 270), und zwar erhält jede Speicheldrüse eine zweifache Innervation, nämlich sympathische Fasern, die aus dem Sympathikus im engeren Sinne stammen, und cerebrale Nerven, die einem parasympathischen System, nämlich dem bulbären System angehören. In den Verlauf der Bahnen sind sympathische Ganglienzellen eingeschaltet, welche die Fasern in einen präganglionären und postganglionären Abschnitt teilen.

1. Die sympathischen Fasern verlassen als präganglionäre Fasern das Rückenmark durch den 2.—6. Brustnerven, treten in den Grenzstrang des Sympathikus ein, verlaufen in diesem aufwärts bis zum Gangl. cervicale super., dessen Zellen die Bahn unterbrechen, und gelangen von hier als postganglionäre Fasern mit den Geflechten der Art. carotis und ihrer Äste zu den Drüsen; zur Gland. parotis durch das Geflecht der Carotis externa, zu der Gland. submaxillaris und sublingualis durch das Geflecht der Art. maxillar. externa.

2. Die parasympathischen Fasern verlaufen — a) zur Gland. submaxillaris und sublingualis durch die Chorda tympani des N. facialis (präganglionäre Fasern); sie enden an den Ganglienzellen des Gangl. submaxillare und sublinguale, ein Teil der Ganglienzellen liegt aber auch verstreut im Gewebe der Drüsen selbst. Von hier aus gehen die postganglionären Fasern zu den Drüsenzellen. — b) zur Gland. parotis durch den N. tympanicus des N. glossopharyngeus. Dieser verläuft durch das Pankengeflecht hindurch zum N. petrosus superficialis minor und mit diesem zum Gangl. oticum (präganglionäre Fasern), an dessen Zellen die Nervenfasern enden. Vom Gangl. oticum aus verlaufen die postganglionären Fasern zum N. auriculo-temporalis (aus dem 3. Aste des Trigemini) und mit diesem Nerven zur Drüse.

Glandula submaxillaris.

Profuse, dünnflüssige Absonderung und Gefäß-erweiterung durch den Facialis.

Einfluß der Nerven auf die Absonderung des Speichels. — A. Glandula submaxillaris. — I. Reizung des N. facialis an seiner Wurzel (*C. Ludwig* u. *Rahn*⁷, 1851) bewirkt profuse Absonderung eines dünnflüssigen, an den spezifischen Bestandteilen armen Speichels (*Eckhard*⁸). — Gleichzeitig erweitern sich die Gefäße der Drüse: die Capillaren erfahren unter Blutdrucksteigerung in denselben eine solche Dehnung, daß

sogar die pulsatorische Bewegung der Arterien sich bis in die Venen fort-pflanzt (S. 145) (*Cl. Bernhard*⁹). Mehr als viermal so viel Blut fließt aus der Vene zurück, das überdies fast hellrot erscheint und um mehr als ein Drittel größeren O-Gehalt zeigt als das Venenblut der nicht gereizten Drüse. Trotz dieses relativ hohen O-Gehaltes des Venenblutes verzehrt die absondernde Drüse doch absolut mehr O als die ruhende, nämlich 3---4-mal mehr, bei gleichzeitiger starker CO₂-Bildung (*Barcroft*¹⁰). Auch die Lymphbildung in der Drüse steigt parallel mit der Speichelabsonderung (*Asher u. Barbèra*¹¹).

Im N. facialis liegen zweierlei funktionell verschiedene Nervenfasern: — 1. echte Sekretionsnerven, — 2. gefäßerweiternde Nerven, Vasodilatoren. Es ist nicht zulässig, die Erscheinung der Sekretion etwa als eine einfache Folge der lebhafteren Circulation aufzufassen. (Siehe unten.)

II. Reizung des N. sympathicus bewirkt eine spärliche Absonderung eines sehr dickflüssigen, zähgallertigen, fadenziehenden Speichels (*Eckhard*⁸), in welchem die spezifischen Bestandteile reichlich vorhanden sind, namentlich der Schleim; das spezifische Gewicht steigt auf 1007 bis 1010. Gleichzeitig verengern sich unter Abnahme des Blutdruckes die Gefäße der Drüse, so daß das spärliche Blut dunkelblau aus den Venen abfließt.

Im N. sympathicus liegen ebenfalls zweierlei funktionell verschiedene Nervenfasern: — 1. echte Sekretionsnerven — und 2. gefäßerengernde Nerven, Vasomotoren.

Mit steigender Stärke des Reizes nimmt die Absonderung und in ihr die Menge der Salze zu. Die Menge der organischen Bestandteile hängt außer von der Stärke des Reizes auch von dem Ruhe- oder Erschöpfungszustande der Drüse ab (*Heidenhain*¹²). — Auch die Blutmischung und die Circulationsverhältnisse in der Drüse beeinflussen die Zusammensetzung des Speichels (*Langley u. Fletcher*¹³, *Asher u. Cutter*¹⁴).

Daß die Absonderung der Drüsen nicht als einfache Filtration, d. h. als Folge der veränderten Blutfülle angesehen werden darf, sondern daß sie als selbstständige Leistung der secernierenden Zellen neben der Veränderung an den Gefäßen auftritt, geht aus folgenden Tatsachen hervor:

1. Die absondernde Tätigkeit der Drüse bei Reizung der Nerven hält sogar eine Zeitlang an, nachdem alle Gefäße unterbunden sind (*Czermak*¹⁵, *Gianuzzi*¹⁶).

2. Atropin und Daturin vernichten die Tätigkeit der Sekretionsfasern in der Chorda tympani, nicht jedoch die der gefäßerweiternden Fasern (*Heidenhain*¹⁷). — Durch Yohimbin kann der Blutdurchfluß durch die Drüse bis auf das 10fache gesteigert werden, ohne daß Speichelsekretion eintritt, der Sauerstoffverbrauch der Drüse bleibt dabei unverändert. Wird aber nachher die Chorda gereizt, so tritt Speichelsekretion und damit eine Steigerung des Sauerstoffverbrauchs bis auf das 7fache ein (*Barcroft u. Müller*¹⁸).

3. Der Druck im Ausführungsgange der Speicheldrüsen (durch ein eingebundenes Manometer zu messen) kann fast die doppelte Höhe betragen als der in den arteriellen Gefäßen der Drüse (*C. Ludwig*¹⁹), im Ausführungsgange der Submaxillaris sogar gegen 290 mm Hg. — [Mit Steigerung des Druckes im Ausführungsgange nimmt die Speichelmenge ab, ebenso auch die von der Drüse geleistete Arbeit (*Grünbaum*²⁰)].

4. Ähnlich wie Nerv und Muskel ermüden auch die Speicheldrüsen, und zwar nach Einspritzung von Säuren oder Alkalien in den Ausführungsgang. Es beweist dies, daß das sekretorische Gewebe unabhängig von der Circulation unter dem Einfluß der Nerven steht (*Gianuzzi*¹⁶).

Es muß somit gefolgert werden, daß ein direkter Einfluß der Nerven auf die Sekretionszellen der Drüsen vorhanden ist, unabhängig von einer Vermittlung durch die Gefäße.

Während der Sekretion steigt die Temperatur der Submaxillaris bei Reizung der Chorda um 1,5° (*Ludwig u. Spiess*²¹), bei Reizung des Sympathicus nur um 0,18° (*Burton-Opitz*²²), die Drüse sowie das aus der Vene abfließende Blut ist nicht selten wärmer als das Arterienblut.

Spärliche, zähe Absonderung und Verengung der Gefäße der Submaxillaris durch den Sympathicus.

Verhältnis der Sekretion zur Reizstärke.

Die Sekretion ist keine einfache Filtration.

Temperatur bei der Sekretion.

Latenz.

Zwischen Nervenreiz und Beginn der Sekretion verfließt eine Latenzzeit, die je nach den Umständen von 1—30 Sekunden und mehr wechseln kann.

*Paralytische
Speichel-
absonderung.*

„Paralytische Speichelabsonderung“ — nennt man die andauernde Sekretion eines dünnflüssigen Speichels aus der Submaxillaris, welche 24 Stunden nach Durchschneidung der cerebralen Nerven (gleichgültig, ob der Sympathikus mit verletzt oder erhalten ist) eintritt (*Cl. Bernard*²³, 1864). Sie nimmt bis zu 8 Tagen zu, dann unter Entartung der Drüse wieder ab. Auch Einspritzung von geringen Mengen von Curare in die Drüsenarterie ruft sie hervor; Apnoe verhindert, Dyspnoe befördert sie. Nach einseitiger Läsion secretieren beide Drüsen! — Nach *Langley*²⁴ wird nach Durchschneidung der Chorda das centrale Ende derselben in eine erhöhte Reizbarkeit versetzt. Diese wirkt centripetal auf das Speichelcentrum beider Seiten. Zugleich wird schon bald nach der Durchschneidung auch ein in der Drüse derselben Seite liegendes gangliöses, örtliches Sekretionscentrum erregt, so daß, wenn weiterhin auch alle zur Drüse tretenden Nervenfasern abgetrennt werden, die Speichelsekretion aus der Drüse noch anhält.

Werden die zur Glandula submaxillaris verlaufenden Arterien 25 Minuten lang abgeklemmt, darauf die Blutzufuhr wieder freigegeben, so tritt eine reichliche Speichelsekretion auf. Atropin hebt dieselbe auf (*Mathews*²⁵).

*Gl. sub-
lingualis.*

B. Glandula sublingualis. — Hier liegen wahrscheinlich ganz ähnliche Verhältnisse vor wie bei der Glandula submaxillaris.

Gl. parotis.

C. Glandula parotis. — Für die Parotis (Hund) hat die Reizung des Sympathikus allein keine Speichelabsonderung zur Folge; diese tritt erst dann ein, wenn gleichzeitig auch der Glossopharyngeus-Ast der Parotis gereizt wird (welcher innerhalb der Paukenhöhle im Plexus tympanicus der Reizung zugänglich ist). Dann erst ergießt sich ein dickflüssiges, an organischen Bestandteilen reicheres Sekret. Reizung des cerebralen Astes allein liefert einen ganz wasserhellen, dünnflüssigen Speichel mit sehr spärlichen organischen Bestandteilen, aber mit den Salzen des Speichels (*Heidenhain*²⁶).

Nach Zerstörung des Plexus tympanicus atrophiert die Parotis (*Bradford*²⁷). — Reizung des N. glossopharyngeus bewirkt beim Kaninchen auch Absonderung der Zungendrüsen unter Rötung der Papilla foliata (*Marinescu*²⁸).

*Der normale
Erregungs-
organ bei
der Speichel-
absonderung.*

Im intakten Körper findet die Erregung der Speichelabsonderung auf dem Wege des Reflexes statt, wobei unter normalen Verhältnissen stets die Absonderung dünnflüssigen (cerebralen) Speichels erfolgt. Die die Erregung centripetal leitenden Nervenfasern sind hierbei: — 1. Die Geschmacksnerven: N. glossopharyngeus und Chorda tympani; — 2. die sensiblen Trigemini- und Glossopharyngeuszweige der gesamten Mundhöhle sowie der Ramus pharyngeus n. vagi, diese scheinen auch durch die mechanische Reizung bei der Kaubewegung erregt zu werden; — 3. die Geruchsnerven und die sensiblen Trigemini- und Vagusnerven der Nase.

4. Sogar die Reizung entfernt liegender sensibler Nerven, z. B. der Vagusäste des Magens (*Oehl*²⁹), der Nerven der Conjunctiva [durch Benetzung mit reizenden Flüssigkeiten (*Aschenbrandt*³⁰)], ferner die des centralen Ischiadikusstumpfes bewirken Speichelsekretion (*Grützner*³¹). Hierher ist wohl auch zu rechnen die Salivation, welche man mitunter bei Schwangeren beobachtet. Durch Reizung entfernt liegender sensibler Nerven werden reflektorisch beide Centra angeregt, durch die näher liegender vorwiegend das gleichseitige (*Beck*³²).

*Centrum der
Speichel-
nerven.*

Das Reflexcentrum — für die Absonderung liegt in der Medulla oblongata (Ursprung des 7. und 9. Hirnnerven, *Eckhard* u. *Loeb*³³, *Miller*³⁴, vgl. *Nucleus salivatorius* § 263). Auch die sympathischen Fasern haben hier ihr Centrum (*Grützner*³¹). Wird das Centrum mechanisch (Stich) direkt gereizt, so tritt Salivation ein, ebenso wirkt Erstickung. — Gehemmt kann der Reflex werden durch Reizung gewisser sensibler Nerven, z. B. durch Hervorziehung von Darmschlingen (*Paulow*³⁵).

Das Reflexcentrum steht in leitender Verbindung mit den Großhirnhalb-
kugeln, was schon daraus hervorgeht, daß bei Vorstellung
schmeckender Substanzen zumal im Hungerzustande dünnflüssige Salivation
eintritt (vgl. *Pawlow* ³⁶). Auch bewirkt Reizung der Großhirnrinde in
der Gegend des Sulcus cruciatus Speichelfluß beim Hunde (*Lépine* ³⁷, 1875);
de Bary ³⁸ erhielt Speichelsekretion beim Hunde nach Reizung einer Stelle
im Gyrus suprasylvius anter.; *Kerber* ³⁸ zeigte, daß beim neugeborenen
Hunde dieses Centrum noch nicht funktioniert, obwohl Reizung der Chorda
Speichelsekretion bewirkt.

Beziehung
zum
Großhirn.

Solange jede Nervenreizung unterbleibt, findet auch keine
Speichelabsonderung statt, wie im Schlafe (*Mitscherlich* ³⁹). Ebenso
sistiert unmittelbar nach Durchschneidung aller Drüsenerven sofort die
Absonderung.

Nach *Pawlow* u. *Glinski* ⁴⁰ reagieren die verschiedenen Speicheldrüsen verschieden
auf den Reiz der eingeführten Nahrung. Während die Submaxillaris (beim Hunde) fast auf
alle Reize, welche die Mundschleimhaut treffen (Fleisch, aber auch Sand, Säure usw.),
Speichel absondert, tritt bei der Parotis, wenn dem Hunde rohes Fleisch oder feuchtes Brot
zu fressen gegeben wird, keine Sekretion ein, wohl aber, wenn ihm fein gepulvertes ge-
trocknetes Fleisch oder trockenes Brot gegeben wird (vgl. *Popielski* ⁴¹). — Über die Sekretion
der Parotis beim Pferde vgl. *Scheunert* u. *Gottschalk* ⁴², beim Menschen vgl. *r. Zebrowski* ⁴³,
Brunacci ⁴⁴.

Die Parotis des Schafes (Wiederkäuer) secerniert kontinuierlich (*Eckhard* ⁴⁵); Durch-
schneidung aller zutretenden Nerven ändert hierin nichts. Vielleicht enthält diese Drüse ein
die Anregung der Absonderung leitendes Centrum in sich selbst.

Entzündungen der Mundhöhle, Neuralgien der Nerven derselben, Durchbruch der
Zähne, Geschwüre der Schleimhaut, Auflockerungen des Zahnfleisches (z. B. nach anhaltendem
Quecksilbergebrauch) rufen oft lebhafte Speichelabsonderung (Speichelfluß, Ptyalismus) hervor.

Wirkung
patholo-
gischer Zu-
stände und
der Gifte.

Auf die Speichelsekretion wirken diejenigen Gifte, welche überhaupt auf autonom
innervierte Organe wirken (§ 270), nämlich Atropin lähmend, Pilocarpin, Physo-
stigmin, Muscarin anregend auf die parasympathischen Fasern, d. h. die cerebralen
Sekretionsfasern. Der durch Pilocarpin bewirkte Speichelfluß wird durch Atropin aufgehoben;
umgekehrt wirkt bei der Sistierung der Speichelsekretion durch Atropin die Verabreichung
von Pilocarpin, Physostigmin oder Muscarin wieder speicheltreibend. — Curare wirkt
speicheltreibend durch Reizung des Centrums (*Beck* ³²).

Pawlow ³⁶ zeigte, daß es gelingt, auch solche äußere Einwirkungen mit der reflek-
torischen Speichelabsonderung in Verbindung zu setzen, die zunächst in keiner Verbindung
damit stehen. Wenn man einem Hunde Speisen in den Mund bringt, die Speichelabsonderung
bewirken, zugleich damit aber regelmäßig eine andere Erregung centripetaler Nerven setzt,
die an sich zunächst keine Speichelsekretion bewirkt, z. B. der Anblick der Speisen, aber
auch bestimmte Geräusche, Kratzen einer bestimmten Hautstelle usw., so erfolgt nach einiger
Zeit Speichelsekretion auch dann, wenn keine Speisen in den Mund gebracht, sondern nur
die damit bisher regelmäßig verbundenen Erregungen gesetzt werden; Speichelsekretion
erfolgt also z. B. schon beim Anblick der Speise, oder beim Erörten des Geräusches oder
beim Kratzen der bestimmten Hautstelle („Bedingte Reflexe“).

Bedingte
Speichel-
reflexe.

100. Eigenschaften und Zusammensetzung des Speichels.

Methode. — Zur längeren Beobachtung der Speichelsekretion unter durchaus nor-
malen Verhältnissen hat *Glinski* bei Hunden den Teil der Schleimhaut, in welchem der
Ausführungsgang der betreffenden Drüse sich öffnet, mit einem kleinen Stück des Speichel-
ganges frei präpariert, durch eine spaltförmige Öffnung der Mundhöhlenwand nach außen
gezogen und hier eingeeilt. Der ausfließende Speichel wird durch einen Trichter in einem
Gläschen aufgefangen.

Gewinnung.

Die „Mundflüssigkeit“ ist ein Gemisch der Sekrete der Speichel-
drüsen und der kleinen Drüsen des Mundes.

1. Physikalische Eigenschaften. — Opaleszierende, geschmack- und
geruchlos, etwas fadenziehende Flüssigkeit von 1,002—1,006 spezifischem
Gewicht und alkalischer Reaktion gegen Lackmus, (gegen andere

Eigen-
schaften des
Speichels.

Indikatoren verschieden, *Dieminger*⁴⁶, *I. Munk*⁴⁷, *Fleckeseder*⁴⁸; bei elektrometrischer Messung fast neutral, *Foa*⁴⁹). Die Gefrierpunktserniedrigung beträgt nur 0,2—0,4° (*Nolf*⁵⁰); über die Beziehungen zwischen osmotischem Druck des Speichels und des Blutes vgl. *Jappelli*⁵¹.

Nach Mitternacht bis zum Morgen kann die Reaktion schwach sauer sein (*Sticker*⁵²). Auch Zersetzungen von Epithelien, Speichelkörperchen oder Speiseresten durch Mikroben können sie vorübergehend sauer erscheinen lassen, namentlich nach längerem Fasten und nach vielem Sprechen. Bei Verdauungsstörungen und im Fieber ist saure Reaktion (wegen Stagnierung und ungenügender Absonderung; daher auch Trockenheit des Mundes) nicht selten.

Die Menge ist zweifellos sehr groß (vgl. *Tuczek*⁵³); man kann sie für den Menschen in 24 Stunden auf 1000—2000 g schätzen.

*Küss*⁵⁴ beobachtete die Menge des Speichels, die aus einer Fistel des Ausführungsganges der Parotis ausfloß: in 30 Minuten in der Ruhe 0,4, beim Kauen 20,4 cm³.

Die Gesamtmenge des Speichels beim Pferd wird pro Tag auf ca. 40 Liter, bei den großen Wiederkäuern sogar auf 60 Liter angegeben (*Scheinert* u. *Illing*⁵⁵).

Speichel-
körperchen.

2. Mikroskopische Bestandteile. — a) Die Speichelkörperchen. — 8 bis 11 μ groß, sind kernhaltige, protoplasmatische, hüllenlose, kugelige Zellen. Sie zeigen die sogenannte „Molekularbewegung“: eine zitternde, tanzende Bewegung zahlreicher dunkler Körperchen, welche dem Protoplasma eingelagert sind (vgl. *Hagen*⁵⁶). Speichelkörperchen findet man namentlich bei leichtem Druck auf die Ausführungsgänge unter der Zunge.

Epithelien.

b) Abgestoßene Plattenepithelien — werden niemals vermißt, bei Katarrhen der Mundhöhle sind sie reichlicher vorhanden (Fig. 62, 8).

Niedere
Organismen
der Mund-
höhle.

c) Lebende Organismen, welche sich aus der Mundflüssigkeit und den Speiseresten, zumal in hohlen Zähnen, als Saprophyten ernähren, kommen sehr zahlreich und in vielfachen Arten vor (*Miller*⁵⁷). Besonders häufig werden angetroffen die Fäden des Spaltpilzes *Leptothrix buccalis* (Fig. 62, 12), die sich mit enormer Schnelligkeit vermehren. — Dazu können noch pathogene Spaltpilze kommen, z. B. der Pneumonie, Diphtherie.

Organische
Bestandteile.

3. Chemische Zusammensetzung. Die festen Stoffe betragen im Mittel 5,8⁰/₁₀₀. — a) Organische Bestandteile: Eiweiß, aus den serösen Drüsen, — Mucin, aus den Schleimdrüsen, — Ptyalin, das wirksame Ferment des Speichels (vgl. § 101), — Rhodan-Kalium oder -Natrium CNSK oder CNSNa, nach *Krüger*⁵⁸ im Speichel von Rauchern 2—3mal mehr, als im Speichel von Nichtraucherern (vgl. *Grober*⁵⁹, *A. Mayer*⁶⁰).

Das Eiweiß kann im (filtrierten) Speichel mit den üblichen Eiweißreaktionen nachgewiesen werden. Das Mucin fällt bei Zusatz von Essigsäure in Gestalt schleimiger Fäden aus. — Das Rhodankalium wird nachgewiesen durch Ansäuern mit Salzsäure und Zusatz (stark verdünnter) Eisenchloridlösung: rote Färbung infolge der Bildung von Eisenrhodanid. — Rhodankalium reduziert auch zum Speichel zugesetzte Jodsäure unter Gelbfärbung zu Jod; bei Zusatz von Stärkelösung entsteht dann Blaufärbung (*Solera*⁶¹).

Asche.

b) Anorganische Bestandteile: — Chlornatrium, Chlorkalium, kohlensaurer Kalk, phosphorsaure Alkalien und Erden, u. a.

Beim Stehen scheidet der Speichel unter Trübung kohlensaurer Kalk ab, der im frisch entleerten Speichel als Bicarbonat gelöst ist. Durch Kalkabscheidung können sich Speichelsteine in den Drüsenausführungsgängen bilden, — ebenso entsteht der „Zahnstein“, in welchem auch *Leptothrix*-fäden und Spaltpilze eingeschlossen sind.

Nach *Schönbein*⁶² enthält der Speichel Spuren salpetrigsauren Salzes, erkennbar an Gelbfärbung des 5fach verdünnten Speichels durch Meta-Diamidobenzol nach Zusatz einiger Tropfen verdünnter Schwefelsäure (*P. Gries*⁶³); — auch Spuren von Ammoniak; frischer Speichel soll Wasserstoffsuperoxyd enthalten, welches das Ammoniak zu salpetriger Säure oxydiert, bei saurer Reaktion zu Salpetersäure (*Wurster*⁶⁴).

Gase des Speichels. — Im Submaxillarspeichel fand *Pflüger*⁶⁵ in 100 cm³ 0,6 O; — 64,7 CO₂ (teils auspumpbare, teils durch Phosphorsäure austreibbare); — 0,8 N. — *Külz*⁶⁶ fand im Parotidenspeichel des Menschen bis 1,46 Vol.-Prozent O, — 3,2 N, — 4,7 auspumpbare CO₂ und 62 gebundene CO₂.

Gase.

Abnorme Speichelbestandteile. — Vermehrten Harnstoff fand man bei Nephritis (*Fleischer*⁶⁷), Harnsäure bei Urämie (*Boucheron*⁶⁸), überhaupt stets, wenn die Harnsäure im Blute vermehrt ist (*Stocker*⁶⁹). Von verabreichten fremden Substanzen gehen in den Speichel über: Quecksilber, Kalium, Jod- und Brommetalle, Blei, Morphin, Lithium, Kochsalz (*Ellenberger*⁷⁰).

Abnorme
Speichel-
bestandteile.

Der Speichel der einzelnen Speicheldrüsen. — Der Speichel der Parotis enthält kein Mucin, ist daher nicht fadenziehend, leicht tropfend; alkalisch (gegen Lackmus), von 1,003—1,006 spez. Gew. Der Speichel der Submaxillaris enthält stets Mucin und ist daher etwas fadenziehend; der der Sublingualis ist sehr reich an Mucin und daher stark klebrig. Der Speichel dieser beiden Drüsen reagiert stark alkalisch gegen Lackmus.

101. Physiologische Wirkungen des Speichels.

I. Der Speichel enthält als physiologisch wichtigsten Bestandteil das Ptyalin, ein hydrolytisches Ferment, welches die Verdauung der Kohlehydrate einleitet. Es verwandelt die Polysaccharide unserer Nahrung von der Formel (C₆H₁₀O₅)_x, im wesentlichen Stärke, Amylum, die infolge ihres großen Moleküls schwer löslich und daher nicht zur Resorption geeignet sind, unter Wasseraufnahme in Körper von kleinerem Molekül, die nunmehr leicht löslich sind. Als Zwischenprodukte entstehen dabei zunächst Dextrine, Körper, die auch noch zu den Polysacchariden gehören, aber schon ein wesentlich kleineres Molekül als die Stärke haben; das Endprodukt ist ein Disaccharid: Maltose C₁₂H₂₂O₁₁ (vgl. § 7).

Ptyalin

verwandelt
Stärke

in Dextrine

und Maltose.
Die ver-
schieden-
en Dextrine.

Wenn man durch Kochen mit Wasser verkleisterte Stärke mit Speichel versetzt und bei Körpertemperatur stehen läßt, so kann man den Verlauf der Umwandlung im einzelnen verfolgen. Zuerst entsteht unter Verflüssigung des Stärkekleisters das Amylodextrin: es reduziert *Fehling'sche* Lösung nicht, färbt sich durch Jod blau (ist Hauptbestandteil des als „lösliche Stärke“ oder Amydulin bezeichneten Präparates). Dieses wird übergeführt in Erythrodextrin, *Fehling'sche* Lösung schwach reduzierend, durch Jod sich rot färbend. Dieses wird in Achroodextrin übergeführt, *Fehling'sche* Lösung reduzierend, durch Jod unfärbbar. Aus diesem entsteht schließlich Maltose (und Isomaltose?).

In keimenden Getreidekörnern kommt ein ähnlich wirkendes Ferment vor, die Diastase; sie verwandelt die in den Samen als Reservematerial aufgespeicherte Stärke ebenfalls in Maltose und macht sie so der keimenden Pflanze zugänglich (vgl. die Herstellung des Malzes bei der Bierbereitung durch Keimenlassen von Gerste). Danach heißen alle Fermente, die Polysaccharide in Disaccharide umzuwandeln vermögen, diastatische Fermente.

Diastase.

Durch Kochen mit verdünnter Schwefel- oder Salzsäure wird die Stärke ebenfalls gespalten; doch macht die Zersetzung nicht bei der Bildung von Maltose Halt, sondern diese wird weiter gespalten und so die ganze Stärke in Dextrose übergeführt. Im Gegensatz hierzu wird durch das Ptyalin (und die diastatischen Fermente überhaupt) die Stärke zum überwiegenden Teile nur in Maltose übergeführt; daneben wird aber auch eine allerdings nur geringe Menge von Dextrose gebildet (*Külz u. Vogel*⁷¹, *Hamburger*⁷²).

Durch
Säuren wird
Stärke in
Dextrose
übergeführt,
durch
Ptyalin in
Maltose.

Darstellung des Ptyalins. — 1. Man erzeugt in dem Speichel durch Zusatz von Phosphorsäure und Kalkwasser einen voluminösen Niederschlag von Calciumphosphat, der das Ptyalin mit niederreißt. Dieser Niederschlag wird auf dem Filter gesammelt, dann wird mit wenig Wasser das Ptyalin daraus aufgelöst. In diesem wässrigen Auszug fällt Alkohol

Darstellung
des Ptyalins.

das Ptyalin als weißes Pulver. Durch wiederholtes Auflösen in Wasser und nachheriges Niederschlagen durch Alkohol wird das Ptyalin gereinigt (*Cohnheim*⁷³, 1865).

Extraktion
durch
Glycerin.

2. Aus den gereinigten, zerkleinerten, zuerst in starken Alkohol gelegten und dann getrockneten Speicheldrüsen vom Menschen oder Schwein kann man nach *r. Wittich*⁷⁴ das Ptyalin durch wasserhaltiges Glycerin extrahieren. Nach mehrtägigem Stehen wird das abgossene Glycerin mit Alkohol versetzt, welcher das Ptyalin niederschlägt. Dieses wird auf dem Filter gesammelt, dann in Wasser gelöst. Um es von etwa noch anhaftendem Albumin zu befreien, wird die wässrige Lösung schnell auf 60° C erhitzt, wodurch das Albumin niederfällt, während das Ptyalin ungeschwächt in Lösung bleibt.

Eigen-
schaften des
Ptyalins.

Die Zellen der Drüsen enthalten nur die Vorstufe des Ptyalins: die ptyalinogene Substanz, aus welcher erst während der Sekretion das Ptyalin umgebildet wird. Das Ptyalin ist N-haltig, aschefrei, zeigt jedoch keine Xanthoproteinreaktion, — aus seiner Lösung wird es durch neutrales oder basisch-essigsames Blei niedergeschlagen. Es zerlegt lebhaft H_2O_2 .

Beobachtung
der Speichel-
wirkung.

Die Saccharifikationswirkung wird erkannt: 1. Durch das Verschwinden des Amylums. In dünner Kleisterlösung bewirkt geringer Jodzusatz eine blaue Färbung. Wird nunmehr Speichel zugesetzt und geschüttelt, so verschwindet schnell die blaue Farbe. — 2. Direkt durch den Nachweis des entstandenen Zuckers durch die Zuckerproben.

Einflüsse auf
die Zucker-
bildung.

Am günstigsten verläuft der Prozeß bei 35° C bis 46° C — in der Kälte langsamer; — bei 55° C wird die Wirkung des Fermentes geschwächt, bei 75° C aufgehoben (*Biernacki*⁷⁶). — Das Ptyalin unterscheidet sich von der Diastase der keimenden Getreidekörner dadurch, daß diese erst bei +60° bis 69° C ihre saccharifizierende Wirkung am besten entfaltet.

Das Ptyalin wird zwar als Ferment selbst nicht bei der Saccharifikation verändert, dennoch ist bereits einmal zur Wirkung gelangtes bei einem abermaligen Versuche nicht mehr von gleich großer Wirksamkeit (*Paschutin*⁷⁶). — Dieselben Fermentmengen wirken um so besser, je dünner die Stärkelösungen sind (*Kübel*⁷⁷). Dagegen hat bei gleichen Stärkemengen ein vermehrter Zusatz von Ptyalin keine größere Zuckerbildung zur Folge (*Maszeowski*⁷⁸, *Bielfeld*⁷⁹).

Die Wirkung des Speichels erfolgt am intensivsten bei neutraler oder ganz schwach saurer Reaktion, sie findet jedoch auch statt bei alkalischer Reaktion. Im sauren menschlichen Magensaft bewirkt das Ptyalin nur dann Zuckerbildung, wenn die Säuerung sehr schwach ist oder von organischen Säuren (Milch- oder Buttersäure) herrührt, nicht jedoch wenn sie durch freie Salzsäure bewirkt wird (*von den Velden*⁸⁰); das Ptyalin wird von der Salzsäure zerstört oder vom Pepsin verdaut (*Chittenden* u. *Griswold*⁸¹, *Langley*⁸²). — Die Angaben über die Beeinflussung der Ptyalinwirkung durch Zusatz von Salzen und anderen Substanzen gehen stark auseinander (vgl. *Kübel*⁷⁷, *Patten* u. *Stiles*⁸³). Deutlich fördernd wirkt NaCl, aber auch alle andern Chloride, es handelt sich um eine spezifische Wirkung des Cl-Ions (*Wohlgemuth*⁸⁴).

Auf rohe Stärke wirkt das Ptyalin nur schwach und ganz allmählich: erst nach 2—3 Stunden, — auf durch Kochen gequollene (Kleister) sehr schnell. Die verschiedenen Stärkearten werden je nach dem Reichtum an Cellulose verschieden schnell umgewandelt: rohe Kartoffelstärke erst nach 2—3 Stunden, rohe Maisstärke schon nach 2—3 Minuten (*Hammarsten*⁸⁵), Weizenstärke schneller als Reisstärke (*Solera*⁸¹, *Lang*⁸⁶). Zu Detritus zerrieben oder aufgekocht, verhalten sich die Stärken jedoch gleich.

Speichel entwickelt aus Rettich, Zwiebeln, Knoblauch freien H_2S (*Sticker*⁸⁷).

Speichel-
drüsen und
Speichel des
Kindes.

Von den Speicheldrüsen des Neugeborenen — ist nur die Parotis ptyalin-haltig. In der Submaxillaris und im Pankreas scheint das diastatische Ferment frühestens nach Ablauf von 2 Monaten sich zu bilden. Merkwürdig ist es, daß bei an Soor-Pilz (*Oidium albicans*) erkrankten Neugeborenen kein Ptyalin im Speichel nachzuweisen ist (*Zweifel*⁸⁸). Nach *Staubert*⁸⁹ tritt stärkespaltendes Ferment in der Parotis und im Pankreas schon in einem frühen Stadium embryonaler Entwicklung auf.

Der Gehalt des Speichels an Ptyalin wechselt bei verschiedenen Tieren; kein Ptyalin enthält der Speichel des Hundes und des Pferdes. Doch stimmen die Angaben der verschiedenen Untersucher nicht immer überein.

Der Speichel
als Durch-
feuchtungsmittel.

II. Der Speichel durchfeuchtet die trocken aufgenommenen Nahrungsmittel, ermöglicht durch seine Klebrigkeit die Formation des „Bissens“ (Bolus) und begünstigt durch seine Schlüpfrigkeit wegen des Schleimgehaltes das Schlingen.

102. Die Kaubewegung (Masticatio).

Das Kiefergelenk ist durch einen Zwischenknorpel (*Vidius* † 1567), — der bei der energischen Wirkung der Kaumuskeln den gegenseitigen direkten Druck der Gelenkflächen abhält, — in zwei übereinander liegende Hohlräume geteilt. Die Gelenkkapsel, namentlich durch das äußere Band ansehnlich verstärkt, ist so geräumig, daß sie neben dem Heben und Senken des Unterkiefers zugleich noch eine Verschiebung des Gelenkkopfes nach vorn auf das Tuberculum articulare zuläßt.

*Einrichtung
des Kiefer-
gelenkes.*

a) Die Erhebung des Kiefers — wird durch die vereinigte Wirkung der *Musculi temporales*, *masseteres* und *pterygoidei interni* bewirkt. War vorher der Unterkiefer stark gesenkt, so daß die Gelenkköpfe nach vorn auf die *Tubercula articularia* getreten waren, so gehen sie nunmehr in die Gelenkhöhle zurück.

*Kiefer-
bewegungen.
Erhebung.*

Bei Erhebung des möglichst hervorgestreckten Unterkiefers fällt die Wirkung der *Mm. temporales* aus, weil diese bei ihrer Hebewirkung den Kiefer zugleich zurückziehen würden; — bei möglichst stark zurückgeschobenem Unterkiefer wirken hebend nur die *Temporales*, weil die anderen Muskeln zugleich hervorziehend wirken würden; — bei seitlich verschoben gehaltenem Unterkiefer fällt die hebende Wirkung der *Temporales* aus.

*Hebung des
Kiefers in
besonderer
Stellung.*

b) Die Abwärtsbewegung des Unterkiefers — erfolgt schon durch sein Gewicht, — unterstützt wird sie durch mäßige Contraction der vorderen Bäuche der *Digastrici* und der *Mm. mylo-* und *geniohyoidei*. Diese Muskeln wirken stärker bei weiterem und angestrengtem Öffnen des Mundes. Die hierbei notwendige Fixierung des Zungenbeines besorgen die *Omo-* und *Sternohyoidei* sowie die vereinigt wirkenden *Sternothyreoidei* und *Thyreohyoidei*.

Senkung.

Da beim starken Niedergehen des Unterkiefers sich die Gelenkköpfe nach vorn auf die *Tubercula articularia* begeben (*Ravius* 1719), so ist angenommen worden, daß in diesem Falle die *Mm. pterygoidei externi* dieses Vorschieben aktiv begünstigen. — Bei besonders starker Mundöffnung wird der Kopf hintenüber gebeugt, wobei (bei fixiertem Zungenbein) die hinteren Bäuche der *Digastrici* sowie die *Stylohyoidei* wirken. — (Bei manchen Tieren sind auf- und abwärts bewegliche Oberkiefer vorhanden, z. B. bei Papageien, Krokodilen, Schlangen und Fischen.)

c) Verschiebung beider oder eines Gelenkkopfes nach vorn oder hinten. — 1. Das Hervorstrecken des Unterkiefers bewirken die *Mm. pterygoidei externi*. Da hierbei der Gelenkkopf auf das *Tuberculum articulare* (also auch niederwärts) tritt, so müssen die Flächen der seitlichen Zähne in dieser Stellung von einander weichen. — 2. Die zurückziehende Bewegung besorgen die *Mm. pterygoidei interni*. — 3. Es wird nur der eine Gelenkkopf nach vorn gezogen und wieder zurück durch den *M. pterygoideus externus* und *internus* derselben Seite; hierbei findet eine Transversalbewegung des Unterkiefers statt. — Je mehr der Unterkiefer gesenkt ist, um so unergiebig sind diese Bewegungen.

*Horizontale
Verschiebung
nach vorn.*

nach hinten.

*Horizontale
Seiten-
verschiebung.*

Bei der Kaubewegung, bei welcher sowohl die Hebung und Senkung des Unterkiefers als auch die transversale „Mahlbewegung“ sich vielfach kombinieren, werden die zu zerkleinernden Speisen von außen her durch die Lippenmuskeln (*Orbicularis oris*) und die *Buccinatores*, — von innen durch die Zunge unter die Kauflächen der Backen- und Mahlzähne geschoben. Das Muskelgefühl der Kaumuskeln sowie das Tastgefühl der Zähne, der Mundschleimhaut und der Lippen regulieren auf reflektorischem Wege die aufzubietende Kraft der Kiefermuskeln; das Reflexcentrum für die Kaubewegung liegt in der *Medulla oblongata* (vgl. § 278. 5). Unter gleichzeitiger Einspeichelung kleben die zerteilten Partikel zu einer Masse zusammen, welche dann auf dem Zungenrücken zum länglichrunden „Bissen“ (*Bolus*) geformt wird.

*Geordnete
Kau-
bewegung.*

*Formation
des Bissens.*

Nerven der
Kaumuskeln.

Die Kaumuskeln erhalten ihre motorischen Nerven — aus dem dritten Trigeminusast, ebenso der Mylohyoideus und der vordere Bauch des Digastricus. — Der N. hypoglossus innerviert die Mm. genio-, thyreo-, omo- und sternohyoidei sowie den Sternothyreoides. Den M. buccinator, hinteren Bauch des Digastricus, den Stylohyoideus, die bei der Öffnung und Schließung des Mundes tätigen Gesichtsmuskeln versorgt der N. facialis.

Schluß der
Mundhöhle
durch den
Luftdruck.

Bei geschlossenem Munde wird die dauernde Stellung der Kiefer gegen einander durch den Luftdruck bewirkt, da die Mundhöhle völlig luftleer gemacht ist, und vorn die Lippen, hinten das Gaumensegel den Lufttritt verhindern. Dieses Anpressen durch den Luftdruck entspricht einer Hg-Höhe von — 2 bis — 4 mm (Mezger u. Donders⁹⁰).

Saug-
bewegung.

Die Saugbewegung wird in der Weise ausgeführt, daß bei luftdicht schließenden Lippen die Zunge wie ein Spritzenstempel nach unten und hinten geführt wird (oft unter gleichzeitiger Senkung des Unterkiefers). Der durch das Saugen von Säuglingen hervorgebrachte negative Druck beträgt bei einem einmaligen Saugen 4–14 cm Wasser, bei anhaltendem Saugen wird ein negativer Druck von 58–140 cm Wasser erreicht (Cramer⁹¹).

103. Bau und Entwicklung der Zähne.

Der Zahn als
eigentlich
entwickelte
Papille

Der Zahn ist als eine zu einer bedeutenden Größe und eigenartigen Struktur umgewandelte Papille der Kieferschleimhaut aufzufassen. In einfachster Gestalt erscheint er noch als Hornzahn (z. B. des Neunauges

Fig. 65.

und des Schnabeltieres), wo das bindegewebige Gerüst der Papille äußerlich mit starken, verhornten Epithellagern überdeckt ist (der Haar- und Borstenbildung vergleichbar). — Bei der Zahnbildung des Menschen geht eine dicke Mantelschicht des Papillarkegels in die feste, verkalkte Dentinschicht über, — das Epithel der Papille liefert den Schmelz, — während an der Basis des Kegels eine akzessorische Umlagerung durch eine dünne Knochenrinde (Cement) sich vollzieht.

Schmelz

Dentin von
Zahn-
kanälchen
mit Zahn-
scheiden
durchzogen

Das Zahnbein — (Ebur, Dentin), welches das Cavum dentis (Fig. 66) und den Canalis radialis umschließt, ist sehr fest, elastisch und spröde. Es erscheint bei gewisser Behandlung aus Fibrillen zusammengesetzt, welche sich zu Lamellen aneinander fügen. Die zahlreichen, korkzieherartig gewundenen „Zahnkanälchen“ (Ant. Leeuwenhoek 1678) beginnen (1,3–2,2 μ breit) mit freien Öffnungen im Binnenraume des Zahnes und durchsetzen das Dentin bis zu dessen äußerster Schicht. Die Begrenzungsschicht der Kanälchen bildet eine äußerst resistente, dünne, cuticuläre Lage, welche chemischen Agentien am längsten widersteht: die „Zahnscheide“. Im Innern der Zahnkanälchen liegen weiche, dieselben völlig ausfüllende Fasern, die „Zahnfasern“, welche als enorm verlängerte Ausläufer der oberflächlichen Pulpazellen, der „Odontoblasten“ zu betrachten sind. Die Zahnkanälchen und ebenso ihr Inhalt, die Zahnfasern anastomosieren auf ihrem ganzen Verlaufe durch Ausläufer.

Dentin

Cavum dentis

Cement

Fortsetze
der Odontoblasten
enthaltend

Längsschliff durch einen Schneidezahn.

Der Schmelz
bestehend aus
Prismen
ist ein
verkalktes
Epithel

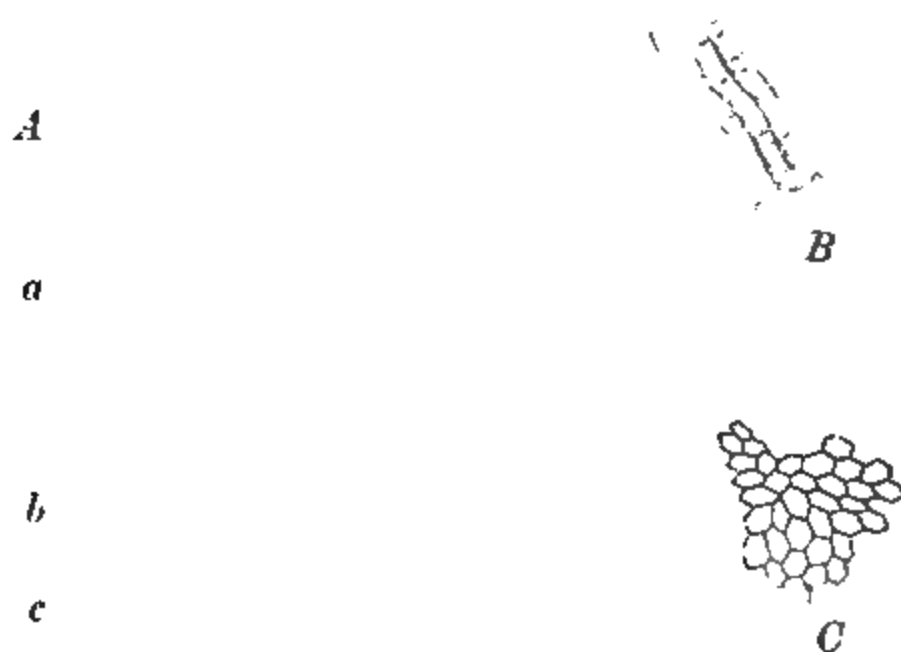
Der Schmelz — (Substantia vitrea), die härteste Substanz des Körpers, überzieht die frei vorstehende Krone des Zahnes. Er besteht aus den senkrecht palisadenförmig nebeneinander aufgerichteten, durch Kittsubstanz verbundenen, sechseckigen Schmelzprismen (Fig. 67 B u. C) (Malpighi 1687). Sie sind 3–5 μ breit, in ihrem Verlaufe unregelmäßig dick, dabei etwas nach verschiedener Richtung gebogen. Ihrer Natur nach sind die Schmelz-

prismen verlängerte und verkalkte Cylinderepithelien (der Zahnpapille). Die Cuticula (Schmelzoberhäutchen) — überzieht die freie Schmelzfläche als ein strukturloses, 1–2 μ dickes Häutchen. Das Schmelz-
oberhäut-
chen.

Das Cement — (Substantia ossea) stellt eine dünne, die Wurzel überziehende Knochenrinde dar (Fig. 68 a). Das Cement
als echte
Knochen-
rinde.

Chemie der Hartgebilde des Zahnes. Die Zähne bestehen aus einem Gerüste leimgebender Substanz, durchdrungen von Calciumphosphatcarbonat (ähnlich wie die Knochen). — 1. Das Dentin enthält: Organische Substanz 27,70, — Calciumphosphatcarbonat 72,06, — Magnesiumphosphat 0,75, neben Spuren von Eisen, Fluor und Schwefelsäure (Acby⁹¹, Hoppe-Seyler⁹²), Kali, Natron, CO₂ (Gabriel⁹⁴). Chemische
Bestandteile
der Zähne

Fig. 87.



A Zahnschliff an der Grenze b zwischen Dentin und Schmelz, a Schmelz, c Dentinröhren. — B stark vergrößerte Schmelzprismen. — C dieselben im Querschliff.

2. Der Schmelz besitzt als organische Grundlage eine dem Eiweißkörper der Epithelien nahestehende Substanz. An unorganischen Bestandteilen enthält er (neben 3,60 organischer Substanz): — Calciumphosphatcarbonat 96,00, Magnesiumphosphat 1,05, neben 0,33–0,52% Fluor und einer unlöslichen Chlorverbindung (Acby⁹¹, Hoppe-Seyler⁹²), Kali, Natron, CO₂ (Gabriel⁹⁴).

3. Das Cement stimmt völlig mit echter Knochensubstanz überein.

Welchtheile des Zahnes. — Die Zahnpulpa — ist im erwachsenen Zahne der Rest der Zahnpapille, um welche sich die erhärtende Dentinschicht abgelagert hat. Sie besteht aus einem mitunter weniger deutlich faser-

Pulpa

rigen, capillarreichen Bindegewebe mit Bindegewebszellen und Leukocyten. Die oberflächlichste, dem Dentin anliegende Schicht der Zellen sind die Odontoblasten, d. h. diejenigen Zellen, von welchen die Bildung des Dentins ausgeht. Sie entsenden in die Zahnkanälchen lange Fortsätze, während ihr kernhaltiger Zellkörper, auf der Oberfläche der Pulpa ruhend, durch andere Fortsätze eine Verbindung mit der Pulpa und mit benachbarten Odontoblasten bewirkt. Zahlreiche markhaltige, nach wiederholter Teilung marklos werdende Nervenfasern dringen zwischen die Odontoblasten und endigen unter dem Zahnbeine mit freien, hier und da knotig verdickten Spitzen. Weitere Fasern liegen teils in den Zahnkanälchen, teils in der Zahnbeinsubstanz. Die meisten scheinen frei zu endigen unter pinselförmiger Ausstrahlung. Ein feinfaseriger Plexus liegt unter dem Schmelze. — Die Arterien des Zahnes liegen oft in Binnen der Nervenstämmchen; die Capillaren dringen selbst bis in die Odontoblastenlage vor. Odonto-
blasten

Fig. 68



Querschliff der Wurzel: a Cement mit Knochenkörperchen. b Dentin mit Zahnkanälchen. c Grenze beider.

Die Entwicklung der Zähne — beginnt schon gegen den 40. Tag. Auf der ganzen Länge des Kieferrandes befindet sich eine aus dicker

Zahn-
bildung.
Kieferwall
und Zahn-
furche.

Epithelialschichtung gebildete, hervorragende Kante, „der Kieferwall“. Von dieser Epithelschicht senkt sich in den Kiefer hinein eine ebenfalls von Epithelien angefüllte Rinne, „die Zahnfurche“. Die Zahnfurche vertieft sich weiterhin in ihrer ganzen Längenausdehnung zu einer Form, welche dem Querschnitte einer von unten eingebuchteten Flasche

Nerven und
Gefäße.

Anlage des Schmelzorgans. ähnlich ist und gleichfalls ganz von epithelialen, mehr länglichen Bildungszellen erfüllt ist: „dem Schmelzorgan“.

Dentinkeim. Aus der Tiefe des Kiefers wächst dem Schmelzorgan die aus Schleimgewebe gebildete, kegelförmige Papille, „der Dentinkeim“, entgegen, so daß dessen Spitze das Schmelzorgan wie eine Doppelkappe aufgesetzt erhält. Nun vergehen die zwischen den Dentinkeimen der einzelnen Zahnanlagen liegenden, verbindenden Teile des Schmelzorgans durch Wucherung des Bindegewebes, welches nach und nach ringsum als „Zahnsäckchen“ die Papille und ihr Schmelzorgan einschließt.

Zahnsäckchen.

Cuticula-bildung.

Von den Epithelzellen des Schmelzorgans bilden diejenigen, welche den Kopf der Papille zunächst als zusammenhängende Schicht bedecken, ein Cylinder-epithel, welches weiterhin durch Verkalkung zu den Schmelzprismen umgewandelt wird. Diejenige Lage der Zellen der Doppelkappe, welche nach oben, dem Zahnsäckchen zugewandt, liegt, plattet sich ab, verschmilzt und geht durch eine Hornmetamorphose in die Cuticula über, während die zwischen beiden Schichten liegenden Epithelzellen allmählich völlig atrophieren.

Dentin-bildung.

Das Dentin — bildet sich auf der obersten Fläche der hervorgewucherten, bindegewebigen Zahnpapille, indem die hier in kontinuierlicher Lage angeordneten Odontoblasten verkalken, jedoch so, daß nicht verkalkte Fasern, die Zahnfasern, von den Zellen übrig bleiben.

Cement-bildung.

Das Cement — entsteht aus dem weichen Bindegewebe der Zahnalveole durch Verknöcherung. Dieses Bindegewebe geht aus dem ganzen basalen Bereich des Zahnsäckchens hervor.

Anlage der bleibenden Zähne.

Zahnwechsel. — Schon während der Entwicklung des Milchzahnes bildet sich für den bleibenden ein besonderes Schmelzorgan neben dem ersteren, bleibt jedoch im Wachstum bis zum Zahnwechsel zurück; die Papille des definitiven Zahnes fehlt anfänglich noch.

Resorption der Milchzahnwurzeln.

Wächst der bleibende Zahn, so durchbricht sein Säckchen zuerst von unten her die Alveoluswand des Milchzahnes. Das Gewebe dieses Zahnsäckchens bringt als erodierendes Granulationsgewebe die Wurzel des Milchzahnes und weiterhin auch dessen Körper bis zur Krone zur Resorption, ohne daß etwa seine Gefäße atrophieren. Die Amöboidzellen des Granulationsgewebes vollführen bei der Resorption des Milchzahnes durch ihre ausgesendeten Fortsätze eine Art Minierarbeit, wobei sie sogar Kalkkrümel des einschmelzenden Zahnes phagocytisch in sich aufnehmen (vgl. S. 53).

Vom 9. Monat bis zum 2. Jahre brechen in folgender Reihe die 20 Zähne des Milchgebisses durch: untere innere Schneide-, obere innere Schneide-, obere äußere Schneide-, untere äußere Schneide-, erste Back-, Eck-, zweite Backzähne.

Zahnwechsel.

Der Zahnwechsel — beginnt vom 7. Jahre in derselben Reihenfolge: hinter den Backzähnen erscheinen dann neu noch 3 Stock- oder Mahlzähne, die hintersten derselben erst gegen das 20. Jahr, daher Weisheitszähne“ genannt, [sie können sogar bis zum 80. Lebensjahr durchbrechen (*Aristoteles*)].

Die Oberfläche der Zähne besitzt Tastempfindung, doch eine weniger feine als das Zahnfleisch. Wärmeempfindung tritt erst bei 80° ein, bei 95° wird dieselbe schmerzhaft. Als kalt wird schon ein Körper von + 5° empfunden (*Steiner*⁹⁵).

104. Schlingbewegung (Deglutatio).

Peristaltische Bewegung.

Die Fortbewegung des Inhaltes des Verdauungstractus erfolgt durch einen eigenartigen Bewegungsvorgang, der als Motus peristalticus bezeichnet wird. Es zieht sich dabei das Rohr immer vor der Inhaltsmasse zusammen und schiebt den Inhalt, indem die Contraction an dem Rohre entlang fortschreitet, vor sich her.

Der erste und komplizierteste Akt dieser Bewegung ist die Schlingbewegung, welche in der folgenden Weise zustande kommt.

Die einzelnen Akte des Schlingens.

Die Mundspalte wird geschlossen durch den M. orbicularis oris (N. facialis) und die Kiefer gegeneinander gepreßt durch die Kaumuskeln (N. trigeminus); hierbei gibt der Unterkiefer zugleich einen festen Punkt ab für die Wirkung der Unterkiefer-Zungenbeinmuskeln. Sodann werden nacheinander die Zungenspitze (durch die vorderen Teile der oberen Längsfasern der Zunge [N. hypoglossus]), der Zungenrücken (vermittelt Hebung des ganzen Zungenbeins durch den M. mylohyoideus [N. trigeminus]) und die Zungenwurzel (durch die Mm. styloglossus und palatoglossus sowie indirekt durch den M. stylohyoideus [N. facialis]) dem harten Gaumen

angepreßt, wodurch der Mundinhalt nach dem Rachen hin verdrängt wird. Ist der Bissen an den vorderen Gaumenbögen vorbeigeglitten (der Schleim der Mandeldrüsen macht ihn schlüpfrig), so wird ihm die Rückkehr in die Mundhöhle dadurch abgeschnitten, daß die in den vorderen Gaumenbögen liegenden *Mm. palatoglossi* diese Bögen kulissenartig straff gegeneinander und gegen den erhobenen Zungenrücken (*M. styloglossus*) anspannen.

Der Bissen befindet sich nunmehr hinter den vorderen Gaumenbögen und der Zungenwurzel, im Innern des Schlundkopfes der sukzessiven Einwirkung der drei Schlundschnürer ausgesetzt, welche ihn vor sich herschieben. Dabei muß — 1. das *Cavum pharyngo-nasale* abgesperrt werden, damit der Bissen nicht in die Nasenhöhle getrieben wird, und — 2. der Eingang zum Kehlkopf geschlossen werden, um ein „Verschlucken“ zu verhüten.

Der Abschluß des *Cavum pharyngo-nasale* erfolgt in der Weise, daß sich die Tätigkeit des oberen Schlundschnürers stets kombiniert mit einer horizontalen Erhebung (*M. levator veli palatini*; *N. facialis* oder *vagus*) und Anspannung (*M. tensor veli palatini*; *N. trigeminus*, *Ggl. oticum*) des weichen Gaumens. Der obere Schlundschnürer preßt (durch den *M. pterygo-pharyngeus*) die hintere und seitliche Pharynxwand wulstförmig dicht gegen den hinteren Rand des horizontal erhobenen und gespannten Gaumensegels („*Passavant'scher Wulst*“), wobei sich zugleich die Ränder der hinteren Gaumenbögen nähern (*M. palato-pharyngeus*).

*Schluß des
Cavum
pharyngo-
nasale.*

Bei Menschen mit angeborenen oder erworbenen Defekten des weichen Gaumens gelangen beim Schlingen Speiseteile in die Nase.

Der Kehlkopfschluß kommt in folgender Weise zustande: a) Es wird der Kehlkopf (bei Fixation des Unterkiefers) in der Richtung nach oben und vorn unter die hierdurch sich über ihn hinwegwölbende Zungenwurzel emporgezogen. Dies geschieht durch Emporhebung des Zungenbeines nach vorn und oben durch den *M. geniohyoideus*, den vorderen Bauch des *Digastricus* und den *M. mylohyoideus* sowie durch Annäherung des Kehlkopfes an das Zungenbein durch den *M. thyreo-hyoideus*. — b) Indem nun noch die Zunge durch die *Styloglossi* etwas nach hinten gezogen wird, drückt sie den Kehldeckel über den Kehlkopfeingang nieder, so daß der Bissen über ihn hinweggleiten kann. — c) Es wird überdies der Kehldeckel durch die Muskelfasern des *Reflector epiglottidis* und den *Ary-epiglotticus* über den Kehlkopfeingang niedergezogen. — d) Endlich verhindert die Schließung der Stimmritze durch die *Constrictoren* des Kehlkopfes ein Eindringen der niedergeschluckten Substanzen in den *Larynx*.

*Kehlkopf-
schluß.*

Absichtliche Verletzungen des Kehldeckels bei Tieren oder Zerstörung desselben bei Menschen ziehen leicht „Verschlucken“ von Flüssigkeiten nach sich, während feste Bissen ziemlich ohne Störungen niedergebracht werden können. Bei Hunden werden allerdings gefärbte Flüssigkeiten vom Rücken der Zungenwurzel direkt in den Schlund abwärts befördert, ohne daß sie die obere Fläche des unter der überhängenden Zungenwurzel verborgenen Kehldeckels zu färben brauchen.

*Ver-
schlucken.*

Wenn so der Bissen an dem Nasenrachenraum und am Kehlkopfeingang vorbei passiert ist, gelangt er in die Gegend der mittleren und unteren Schlundschnürer, durch deren Contraction er in den Oesophagus getrieben wird. In der Speiseröhre, deren geschichtetes Plattenepithel durch den Schleim kleiner Schleimdrüsen schlüpfrig erhalten wird, erfolgt dann die Abwärtsbewegung durch eine peristaltische Contraction der glatten

*Schling-
bewegung im
Rachen.*

Oesophagusmuskulatur. Für feste und halbfeste Speisen ist dies durch Beobachtung des mit Wismutnitrat versetzten Bissens mittelst Röntgenstrahlen nachgewiesen worden (*Cannon u. Moser*⁹⁶). Breiige Speisen und Getränke werden dagegen nach *Kronecker u. Falk*⁹⁷ allein durch die energische Contraction der Mundhöhlenschließer, also namentlich der *Mm. mylohyoidei*, durch den Rachen und den Oesophagus „hindurchgespritzt“.

Führt man eine Reihe von Schlucken schnell hintereinander aus (wie beim Trinken), so folgt nur auf den letzten Schluck eine Contractionsbewegung im Rachen und Oesophagus. Denn jeder neue Schluckakt im Mund wirkt hemmend (durch Reizung des *N. glossopharyngeus*, *Kronecker u. Wassilieff*⁹⁸) auf die abwärts gelegenen Teile des Schluckrohrs.

Damit durch den niedergehenden Bissen nicht auch der Pharynx selbst mit niedergezogen wird, ziehen ihn die *Mm. stylopharyngei*, *salpingopharyngei* und *baseopharyngei* während der Tätigkeit der Constrictoren aufwärts.

Die Schlingbewegung ist nur soweit willkürlich, als sie innerhalb der Mundhöhle vor sich geht. Von dem Durchgange des Bissens durch die Gaumenbögen an erfolgt sie unwillkürlich als wohlgeordneter

Fig. 60.

Aufführungsgang

Epithel	Gefäß- capillaren
Schleimhaut	Binde- gewebe
Schleimdrüse	
	Submucosa
Muscularis circularis	
Muscularis longitudinalis	

Querschnitt durch die Speiseröhre.

Die Schling-
bewegung
als Reflex

Reflexvorgang. Das Reflexcentrum liegt in der *Medulla oblongata*. Die Stellen, deren mechanische Erregung den Schluckreflex auslöst, sind nach den Untersuchungen von *Kahn*⁹⁹ bei verschiedenen Tieren verschieden; beim Kaninchen wird der Schluckreflex ausgelöst am weichen Gaumen (*Trigeminus*), bei Hund und Katze an der dorsalen Pharynxwand (*Glossopharyngeus*) und beim Affen am oberen Teil der Gaumenbögen (*Trigeminus*). Neben diesen „Hauptschluckstellen“ gibt es aber auch noch untergeordnete Nebenschluckstellen (vgl. *Kahn*⁹⁹). Der motorische Nerv des Oesophagus ist der *Vagus*; nach doppelseitiger *Vagusdurchschneidung* bleiben die Bissen im Oesophagus, namentlich im unteren Teile stecken.

Das Schlingen ist auch im bewußtlosen Zustande sowie nach Zerstörung des Hirns, Kleinhirns und der Brücke noch möglich.

Im oberen Teile des Oesophagus, in welchem quergestreifte Muskelfasern liegen, verläuft die Peristaltik schneller als im unteren. Die Bewegungen der Speiseröhre entstehen nicht für sich allein und durch sich selbst allein, sondern sie schließen sich stets an eine Schlingbewegung an. Wird durch eine äußere Oesophaguswunde ein Bissen in den Oesophagus gesteckt, so bleibt er dort liegen; erst dann, wenn von oben her eine Schlingbewegung niedergeht, wird er mit nach unten genommen. Nach *Kahn*⁹⁹ gilt dies

jedoch nur für den Halsteil der Speiseröhre; im Brustteil ist die Speiseröhre durch einen Fremdkörper direkt reizbar, es wird hier eine peristaltische Bewegung ausgelöst, die den Fremdkörper in den Magen befördert. Diese Reizbarkeit nimmt mit der Entfernung vom Pharynx zu. Die Peristaltik setzt sich stets über die ganze Länge der Speiseröhre hinweg, sogar wenn dieselbe unterbunden ist, oder ein Teil derselben ausgeschnitten war (*Mosso*¹⁰⁰). Ebenso verläuft die Peristaltik bis abwärts, wenn man Hunde ein an einem Faden befestigtes Stück Fleisch bis zur halben Oesophaguslänge verschlucken läßt und es von hier wieder herauszieht (*C. Ludwig u. Wild*¹⁰¹).

Nach *Kronecker u. Meltzer*¹⁰² ist die Dauer des Schlingens — im Munde 0,3 Sek.; dann contrahieren sich die Schlundschrüer, 0,9 Sek. später der oberste Oesophagusabschnitt, sodann nach 1,8 Sek. der mittlere und dann nach 3 Sek. der untere. Die Verengerung der Kardie, nach dem Durchtritt der Massen, macht den Beschluß der gesamten Bewegungsreihe. — Nach *Schreiber*¹⁰³ beginnt etwa 0,2 Sek. nach Beginn des Mundschluckens (Mylohyoideus-Wirkung) zuerst eine Eröffnung des Oesophagus, während nun die Pharynxschrüer wirken. Daran schließt sich die peristaltische Welle in der Muskulatur der Speiseröhre, welche bis zum Eintritt in den Brustkorb 3,5 Sek. und bis zur Kardie 5—7 Sek. dauern kann (vgl. *Kraus*¹⁰⁴).

Schluck-
dauer.

105. Bewegungen des Magens¹⁰⁵. Das Erbrechen.

Methode. Zur Untersuchung der Magenbewegungen dient:

a) ein durch eine äußere Magenfistel bei Tieren eingebrachter Gummiballon, den man an verschiedene Stellen des Innenraumes bringen kann; der Ballon ist mit einer Schreibvorrichtung durch Luftübertragung (§ 51. 2) verbunden (*Duceschi*¹⁰⁶).

b) Die Beobachtung des Austritts des Mageninhalts aus Duodenalfisteln (*Hirsch*¹⁰⁶, v. *Mering*¹⁰⁷, *Moritz*¹⁰⁸, *Otto*¹⁰⁹, *Tobler*¹¹⁰).

c) Die Bestimmung des im Magen herrschenden Drucks und der Änderungen desselben mittelst der Schlundsonde (*Moritz*¹¹¹).

d) Die Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen; dabei wird der Magen vorher mit Speisen angefüllt, die mit dem für Röntgenstrahlen undurchlässigen Bismutum subnitricum versetzt sind (*Roux u. Balthazard*¹¹², *Cannon*¹¹³).

Der herausgenommene, in einer feuchten Kammer liegende Magen zeigt noch Bewegungen (*Hofmeister u. Schütz*¹¹⁴).

Am Magen verlaufen äußere longitudinale, innere ringförmige Fasern und zu innerst in diagonalen Richtung die Fibræ obliquæ, jedoch mit vielfachen Übergängen ineinander. Am Pylorus bildet die Muskulatur einen ringförmigen Schließmuskel (Sphincter pylori), dessen Fasern sich bis in die Valvula pylori hinein erstrecken. Auch an der Kardie gruppieren sich Fasern zu einem „Kardiaschnüer“.

Methode der
Unter-
suchung.

Anordnung
der Muskel-
fasern.

Bei den Bewegungen des Magens sind getrennt zu behandeln:
1. Die Bewegungen der Kardie. — 2. Die Bewegungen der Magenwand.
— 3. Die Bewegungen des Pylorus.

1. Die Bewegungen der Kardie. — Bei gefülltem Magen und normalem Salzsäuregehalt des Mageninhalts (*Cannon*¹¹³) ist die Kardie durch die in ihrer Wand gelegenen Muskeln (*Strecker*¹¹⁵) geschlossen, so daß der Mageninhalt selbst bei Drucksteigerung im Magen nicht in den Oesophagus gelangt. Eröffnet wird die Kardie reflektorisch bei schwacher Reizung der unteren Oesophagusschleimhaut, wie sie durch den niedergleitenden Bissen ausgelöst wird; auf diese Weise eröffnet der Bissen selbst sich den Weg zum Magen. Auf starke Reize hingegen verschließt sich die Kardie; so werden kaltes oder kohlenensäurehaltiges Wasser, ätzende Flüssigkeiten vor der Kardie angehalten (*Kronecker u. Meltzer*¹⁰², *Cannon u. Moser*⁹⁶, v. *Mikulicz*¹¹⁶, *Kraus*¹⁰⁴).

Bewegungen
der Kardie.

Bei schnell aufeinander folgenden kleinen Schlucken wird die Kardie erst nach jedem dritten bis vierten Schluck geöffnet (*Kronecker u. Meltzer*¹⁰²).

Beim Verschlucken ätzender Flüssigkeiten findet sich die Verätzung sehr häufig gerade im unteren Teile des Oesophagus, weil die ätzende Flüssigkeit vor der Kardie angehalten worden ist.

2. Die Bewegungen der Magenwand. — Der Fundus- und Pylorusteil des Magens verhalten sich in ihren Bewegungen durchaus ver-

Bewegungen
der Magen-
wand.

Bewegungen
des Fundus-
teils.

Bewegungen
des Pylorus-
teils.

schieden voneinander: die beiden Abteilungen können durch eine sphinkterartige Einschnürung der Muskulatur (Sphincter antri pylori) mehr oder weniger, nach einigen Autoren sogar völlig voneinander getrennt werden (*Cathcart*¹¹⁷). Der Fundusteil des Magens paßt sich in seinem Tonus sehr fein der Füllung des Magens an, so daß in demselben ein gleichmäßiger, geringer Druck herrscht (6—8 cm Wasser, *Moritz*¹¹¹, *Kelling*¹¹⁸, *Schlippe*¹¹⁹). Bei teilweiser Entleerung des Inhalts zieht sich die Wand des Fundusteils entsprechend zusammen; peristaltische Wellen kommen hier nicht zur Beobachtung. Der Pylorusteil dagegen zeigt kräftige peristaltische Bewegungen, die außerordentlich regelmäßig in gleichem Tempo (mehrere in der Minute) über die Magenwand hinweg verlaufen. Ist dabei der Pylorus geschlossen, so bewirken die peristaltischen Bewegungen eine sehr gründliche Durchmischung des Mageninhalts; öffnet sich der Pylorus im Anschluß an eine solche Welle, so wird der Mageninhalt schubweise in das Duodenum befördert. Im Fundusteil kann infolge der kräftigen Contractionen der Magenwand der Druck bis zu 50 cm Wasser betragen (*Moritz*¹¹¹).

Schichtung
des Magen-
inhalts.

Die ältere Anschauung, daß die Speisen im Magen durch die Bewegungen der Magenwand mit dem Magensaft innig vermischt und in einen gleichmäßigen Brei verwandelt würden, ist nicht zutreffend. Die verschluckten Speisen verbleiben zunächst im Fundusteil; die zuerst genossene Nahrung liegt dabei zu äußerst, unmittelbar der Schleimhaut an, die später folgenden Speisen werden in die vorher genossenen hineingeschoben. So entsteht ein geschichteter Klumpen, in den der Magensaft bei den geringfügigen Bewegungen des Fundusteils nur langsam eindringt (*Scheunert*¹²⁰, *Ellenberger*¹²¹, *Grützner*¹²², *Sick*¹²³, *Prym*¹²⁴, *Tobler*¹²⁵). Im Innern der Speisemasse kann daher noch lange neutrale Reaktion herrschen, so daß hier die Speichelverdauung der Stärke ungehindert durch die Säure des Magensaftes ihren Fortgang nehmen kann (*Burger*¹²⁶, *Dauber*¹²⁷).

Wasser wird sehr schnell vom Magen in den Darm befördert, etwas langsamer Zucker- und Salzlösungen, ebenso die meisten Getränke. Nach *Otto*¹⁰⁹ werden isotonische Lösungen von Magnesiumsulfat am schnellsten aus dem Magen entleert, reines Wasser, hypotonische und hypertontische Lösungen langsamer; ebenso werden nach *J. Müller*¹²⁸ Getränke von Körpertemperatur schneller aus dem Magen entleert, als wärmere oder kältere. *Best* u. *Cohnheim*¹²⁹ fanden, daß Speisen, die mit Appetit aufgenommen werden, auch dann aus dem Magen entleert werden, wenn keine Salzsäure vorhanden ist; diese „psychische Motilität“ befördert die Entleerung des Magens wesentlich. Über die Verweildauer verschiedener Nahrungsmittel im Magen vgl. *Best*¹²⁹.

Salolprobe.

Um zu bestimmen, wann der Mageninhalt in den Darm tritt, läßt man Salol einnehmen. Das Salol spaltet sich bei alkalischer Reaktion (im Darm) in Phenol und Salicylsäure, letztere erkennt man im Harn an der Violettfärbung durch Eisenchlorid (*Nievers* u. *C. A. Ewald*¹²⁹, *Metz*¹³⁰). Beim gesunden Menschen beginnt die Reaktion nach $\frac{1}{2}$ bis 1 Stunde und verschwindet nach 24 Stunden, bei motorischer Insuffizienz des Magens 3 bis 24 Stunden später (*Huber*¹³¹).

Auch der leere Magen zeigt Contractionen; sie treten in Gruppen auf und wechseln mit Perioden verhältnismäßiger Ruhe ab. Nach *Carlson*¹³² sollen diese Contractionen das Hungergefühl bewirken.

Ver-
gleichendes.

Die stark muskulösen Magenwandungen vieler körnerfressenden Vögel wirken zur Zerreißung der Ingesta mit. Die Kraft der hierzu nötigen Muskelaktion ist viel von älteren Forschern untersucht worden: man fand, daß Glaskugeln in diesen Mägen zerbrochen und Blechröhren (die erst durch eine Belastung von mehr als 400 Pfund platt gedrückt werden konnten) im Magen des Puters komprimiert wurden. (Über die rhythmischen Bewegungen der Vogelmägen vgl. *Mangold*¹³³). Auch der Kaumagen vieler Insekten ist zu ähnlicher Tätigkeit befähigt.

Bewegungen
des Pylorus.

3. Die Bewegungen des Pylorus. — Die Schließung und Öffnung des Pylorus wird auf reflektorischem Wege vermittelt (Pylorusreflex), und zwar sowohl von der Duodenalschleimhaut, als auch von der Magenschleimhaut aus. Mechanische Dehnung des Duodenums durch Anfüllung mit Inhalt (*v. Mering*¹⁰⁷, *Moritz*¹⁰⁸, *Tobler*¹¹⁰), noch wirksamer aber chemische Reize bei der Berührung der Schleimhaut mit Säure (*Hirsch*¹⁰⁶,

*Cannon*¹³⁴) und mit Fett (*Best* u. *Cohnheim*¹³⁵) bewirken Schluß des Pylorus; dagegen bewirkt Berührung der Duodenalschleimhaut mit Wasser, alkalischen Flüssigkeiten, Salzlösungen Entleerung des Magens in das Duodenum. In ähnlicher Weise wird aber Schluß und Öffnung des Pylorus auch von der Magenschleimhaut aus reflektorisch beeinflusst; nach *Cannon*¹³⁴ bewirkt Berührung des Pylorusteils des Magens mit saurem Speisebrei Erschlaffung des Pylorus.

Der Pylorusreflex hat zur Folge, daß die Entleerung des gefüllten Magens in den Darm in einzelnen Schüben erfolgt. Ist der Anfangsteil des Duodenums leer, eventuell sogar mit alkalischem Darmsafte befeuchtet, so öffnet sich der Pylorus, sobald der saure Speisebrei die Schleimhaut des Pylorusteils des Magens berührt, ein Teil des Mageninhalts tritt in das Duodenum ein. Durch die Berührung der Darmschleimhaut mit dem sauren Mageninhalt wird aber sofort wieder Schluß des Pylorus bewirkt, und es vergeht jetzt eine gewisse Zeit, bis der Inhalt des Duodenums neutralisiert resp. weitergeführt ist: alsdann erfolgt wiederum Öffnung des Pylorus und Eintritt eines weiteren Teiles des Mageninhalts in den Darm.

*Schubweise
Entleerung
des Magens.*

Nach *Boldyreff*¹³⁷ soll unter bestimmten Bedingungen (bei fettreicher Nahrung, bei Einführung reichlicher Säuremengen in den Magen, während des Hungers) auch ein Zurücktreten von Pankreas-, Darmsaft und Galle aus dem Duodenum in den Magen stattfinden. Im Magen sollen dann unter dem Einfluß vor allem der Pankreasfermente entsprechende Verdauungsvorgänge sich vollziehen; besonders soll die Fettverdauung im Magen wesentlich unter dem Einfluß zurückgetretenen Pankreassaftes erfolgen.

*Zurücktreten
von Darm-
inhalt in den
Magen.*

Innervation der Magenbewegungen. — Das Centrum für die Magenbewegungen liegt im Magen selbst in Gestalt des automatischen Gangliennetzes des Plexus Auerbachii zwischen den beiden Schichten der Muscularis (vgl. S. 244). Die Kardia und der Pylorus haben besondere automatische Ganglienzellen (*v. Openchowski*¹³⁸). Diese automatischen Apparate stehen mit dem Centralnervensysteme in Verbindung durch den Vagus und den Sympathicus.

*Innervation
der Magen-
bewegungen.*

Nach *v. Openchowski*¹³⁸ liegt ein Centrum für die Contraction der Kardia in den hinteren Vierhügeln, von wo aus die Bahnen meist durch die Vagi, weniger durch die Splanchnici, abwärts laufen. Das Centrum für die Eröffnung der Kardia liegt im Corpus striatum (und in Verbindung damit eins am Sulcus cruciatus der Hirnrinde des Hundes); die leitende Bahn geben die Vagi ab. Auch im oberen Rückenmarke liegen eröffnende Centra, von hier läuft die Bahn durch den Sympathicus (Plexus aorticus, Splanchnicus minor). Reflektorisch läßt sich eine Eröffnung der Kardia bewirken durch Reizung der sensiblen Eingeweidenerven (auch des Ischiadicus).

Für den Magenkörper liegt ein Contractionscentrum in den Vierhügeln, von wo Bahnen durch die Vagi und das Rückenmark und von letzterem in den Grenzstrang treten. Hemmende Centra enthält das obere Rückenmark; die Bahnen gehen durch die Sympathici und Splanchnici.

Der Pylorus zeigt einen gewissen, jedoch wechselnden Tonus im Verschlusse; der Splanchnicus kann den Pylorus mehr eröffnen, der Vagus ihn verschließen. Das Centrum für die Eröffnung der Kardia hemmt die Pylorusbewegung: Bahn durch das Rückenmark und die Splanchnici. Hemmende Pyloruscentra liegen in den Vierhügeln und den Oliven: Bahn durch das Rückenmark. Das Kardia-eröffnende Hirnrindencentrum contrahiert zugleich den Pylorus: Bahn durch die Vagi. Contractionscentra des Pylorus liegen in den Vierhügeln: Bahn durch die Vagi (wenige Fasern durch das Rückenmark und den Sympathicus).

Der herausgenommene, in einer feuchten Kammer oder in *Ringerscher* Lösung liegende Magen zeigt noch die Peristaltik des Antrum pylori; dagegen nicht Öffnung und Schließung des Pylorus (*Cohnheim*¹³⁹). Durchschneidung der Vagi oberhalb des Zwerchfells läßt den Tonus, die Bewegungen des Magens und Pylorus unverändert (*Aldehoff* u. *r. Mering*¹⁴⁰), ebenso Ausrottung des Plexus coeliacus (nach zuerst auftretenden Durchfällen). Durchschneidung der beiden Vagi am Halse dagegen bewirkt sekretorische und motorische Störungen des Magens (*Katschkowsky*¹⁴¹).

*Direkte
Magenreizung.*

Mechanische Reizung bringt die direkt getroffenen Muskelschichten zur Contraction. Ähnlich wirkt Betupfung mit Kaliumsalzen, wobei öfters segmentäre Zusammenziehung der Ringmuskulatur auftritt. Natriumsalze hingegen pflegen daneben auch lokale hallerringförmige oder nach der Kardia hin fortschreitende, ähnliche Einziehungen zu bewirken. Am Antrum pylori pflegen sich die Reize leichter auszubreiten (*Lüderitz*¹⁴²). — Reizt man die innere Magenfläche elektrisch, so erfolgt keine Bewegung. (Auch am Darms zeigt sich, daß die Zusammenziehung, welche durch Reizung der Darmschleimhaut erzielt werden kann, stets geringer ist als die durch Reizung der Außenseite bewirkte Bewegung.)

Wird die Schleimhaut des Frostmagens mit Alkohol gezeizt, so erfolgt Contraction des Magens: Betupfen mit Wasser, konzentrierter Kochsalzlösung, Chloralhydrat erzeugt Erschlaffung; Salz- und Milchsäure sind ohne Wirkung. Auf die Serosa gebracht, erzeugen Contraction: konzentrierte Kochsalzlösung, Salzsäure, Milchsäure, Alkohol, Nicotin. Erwärmung und Abkühlung regen Bewegungen an. Reizungen der Rachenhaut mit Chemikalien, ebenso elektrische und chemische Reizung der Darmserosa erzeugen Contraction des Magens auf dem Wege des Reflexes, das Centrum liegt in der Medulla oblongata (*Glässner*¹⁴³).

*Mechanismus
des Erbrechens.*

Das Erbrechen (Vomitus) erfolgt durch Zusammenziehung der Magenwände und gleichzeitige Wirkung der Bauchpresse, während der Pylorussphincter geschlossen ist. Am leichtesten tritt es ein bei ausgedehntem Magen (Hunde pflegen vor dem Brechakt durch Verschlucken von Luft den Magen sehr stark auszudehnen). Bei Säuglingen erfolgt das Erbrechen ganz vorwiegend durch Contractionen der Magenwände, jedenfalls ohne jede krampfartige Mitwirkung der Bauchpresse.

*Magen-
bewegung.*

Am Magen tritt eine starke Contraction des Pylorusteils ein bei gleichzeitiger Erschlaffung des Fundus und Öffnung der Kardia (*r. Openchowski*¹⁴⁴, *Cannon*¹⁴², *Hesse*¹⁴⁴); dabei laufen peristaltische Wellen über den Magen hin, zuweilen auch im Sinne einer Antiperistaltik.

*Speiseröhren-
erweiterung.*

Dem Ausstoßen des Mageninhalts selbst geht eine den intrathorakalen Teil der Speiseröhre erweiternde Ructus-artige Bewegung unmittelbar voraus. Diese erfolgt so, daß bei geschlossener Stimmritze plötzlich heftig stoßweise inspiriert wird, wodurch der Oesophagus durch Gasauftreten vom Magen sich dehnt. Zugleich wird der Kehlkopf und das Zungenbein durch vereinigte Wirkung der Mm. geniohyoidei, sternohyoidei nebst sternothyreoidei und thyreohyoidei stark nach vorn gezogen. Zur Unterstützung wird der Unterkiefer horizontal nach vorn bewegt; hierdurch tritt Luft vom Schlunde abwärts bis zum oberen Oesophagusabschnitte. Zugleich wirkt das Hervorstrecken und die Neigung des Kopfes für die Erweiterung des Schlundes günstig. Erfolgt nunmehr plötzlicher Druck der Bauchpresse, unterstützt von der Eigenbewegung des Magens, so ergießt sich der Mageninhalt zunächst in den Oesophagus, wo er eine Zeitlang verbleiben kann, endlich gelangt er unter Expiration bei geschlossener Glottis nach außen. — Bei anhaltendem Erbrechen kommt es sogar zu einer Antiperistaltik des Duodenums, durch welche Galle in den Magen eintritt, die sich den erbrochenen Massen heimischt.

*Innervation
der Brech-
bewegung.*

Das Centrum — für die Brechbewegungen liegt in der Medulla oblongata; es hat Beziehungen zum Atmungscentrum, was schon die Erfahrung zeigt, daß Uebelkeitsanwendungen durch schnelle und tiefe Atemzüge überwunden werden können. Ebenso kann man durch ausgiebige künstliche Atmung bei Tieren die Brechbewegungen verhindern. Andererseits lassen eingegebene Brechmittel das Eintreten der Apnoe nicht zu.

Der Brechakt kann angeregt werden durch (chemische oder mechanische) Reizung der centripetal leitenden Schleimhautnerven des Gaumens, Rachens, der Zungenwurzel und des Magens, weiterhin durch Reizung des Uterus (Schwangerschaft), der Därme (Unterleibsentzündung), auch des Harnapparates, ferner durch direkte Reizung des Brechcentrums. Durch widrige Vorstellungen erweckte Brechbewegungen scheinen durch Reizübertragung vom Großhirn auf das Brechcentrum ausgelöst zu werden. Auch bei Erkrankungen des Gehirns sind Brechbewegungen sehr häufig. — Elektrische Reizung der Magenvagi ruft Erbrechen hervor (bei der Katze, nicht beim Kaninchen und bei der Taube, *Miller*¹⁴⁵).

Rumination.

Dem Brechakte ähnlich ist der Ruminationsprozeß der Wiederkäuer (*Luchsinger*¹⁴⁶, *Foa*¹⁴⁷, *Agazzotti*¹⁴⁸). — Auch bei Menschen hat man krankhaftes ruminationsartiges Aufstoßen der Speisen beobachtet (*Müller*¹⁴⁹).

*Wirkung der
Brechmittel.*

Die **Brechmittel**¹⁵⁰ wirken: — 1. Direkt auf das Brechcentrum (z. B. Apomorphin). Das centrale Erbrechen hört auf nach Zerstörung der Vierhügel oder Durchschneidung der Vorderstränge des Rückenmarkes oder Ausrottung aller spinalen Sympathicusfäden, welche zum Magen treten. — 2. Andere Brechmittel wirken vom Magen (oder Darm) aus reflektorisch auf das Brechcentrum (Cuprum sulfuricum, Tartarus stibiatus); die centripetale Bahn zum Centrum verläuft hierbei durch den Vagus. — 3. Es kann kombinierte Wirkung von 1. und 2. vorhanden sein.

106. Darmbewegungen.¹⁵¹ Innervation der Darmbewegungen.

Methode. — Zur Beobachtung der Darmbewegungen bei Tieren wird die Bauchhöhle zur Vermeidung des Luftzutrittes unter blutwarmer 0,9%iger Kochsalzlösung eröffnet (*van Braam-Houckgeest*¹⁵²), — oder man beobachtet durch die rasierten unverletzten Bauchdecken hindurch (*Pal*¹⁵³). *Katsch* u. *Borchers*¹⁵⁴ ließen ein Zelluloidfenster in die Bauchdecken eines Kaninchens einheilen und beobachteten durch dieses die Bewegungen des Magens und Darms. — *Cannon*¹⁵⁵ untersuchte die Darmbewegungen mit Röntgenstrahlen, der Darminhalt wurde durch Bismutum subnitricum für die Röntgenstrahlen undurchsichtig gemacht (vgl. S. 239). — Man kann auch den Darm aus dem Tiere herausnehmen und in sauerstoffgesättigter *Ringerscher* Lösung von Körpertemperatur die Bewegungen beobachten (*Magnus*¹⁵⁶).

Methode der
Unter-
suchung.

Am Darm kommen zwei Arten von Bewegungen vor: die sogenannten Pendelbewegungen und die peristaltischen Bewegungen.

Die Pendelbewegungen oder Mischbewegungen („rhythmic segmentations“, *Cannon*¹⁵⁵) bestehen in einem rhythmischen Hin- und Herbewegen des Darminhalts in einer Darmschlinge ohne Weiterbeförderung desselben. Sie bewirken dadurch eine sehr innige Vermischung des Darminhalts und bringen ihn immer aufs neue mit anderen Stellen der Schleimhaut in Berührung.

Pendel-
bewegungen.

Die Pendelbewegungen sind in ihrem Rhythmus und ihrer Geschwindigkeit von der Temperatur abhängig; bei Körpertemperatur erfolgen 10—12 Pendelbewegungen in der Minute, jede in einer Dauer von 5—6 Sekunden (*Magnus*¹⁵⁶).

Die peristaltischen Bewegungen treten auf, wenn ein Reiz (hauptsächlich mechanischer Art durch Berührung der Darmschleimhaut; doch sind auch mechanische, chemische, elektrische Reizungen der Außenfläche des Darms wirksam) den Darm trifft. Es kommt dann in den vom Reiz aus magenwärts gelegenen Teilen des Darms zu einer Contraction, in den afterwärts gelegenen dagegen zu einer Erschlaffung (*Bayliss* u. *Starling*¹⁵⁷); auf diese Weise wird der Darminhalt verschoben und kann nun von einer weiter unten gelegenen Stelle denselben Vorgang erneut auslösen.

Peri-
staltische
Bewegungen.

Pendelbewegungen und Peristaltik kommen am Dün- und Dickdarm vor. Am Cöcum und obersten Teil des Kolons gesellt sich zu der normalen Peristaltik noch eine Antiperistaltik, die den Inhalt zunächst nicht weiter vorrücken läßt, sondern immer wieder zurückbewegt bis zum Anfang des Dickdarms zu erneuter Durcharbeitung (*Cannon*¹⁵⁵). Nach einer gewissen Zeit wird dann die Antiperistaltik durch eine in normaler Richtung verlaufende peristaltische Welle abgelöst, die den Inhalt nach unten befördert.

Die zwischen Dün- und Dickdarm gelegene Valvula Bauhini und der die Dünndarmmündung ringförmig umgebende Sphincter ileocolicus schließen unter normalen Verhältnissen den Dickdarm vom Dünndarm vollständig ab (vgl. *Hertz*¹⁵⁸), so daß einmal in das Kolon gelangte Massen nicht wieder in den Dünndarm zurückgelangen können. Unter besonderen Verhältnissen kann aber gleichwohl die Valvula Bauhini aufwärts passiert werden (s. unten).

Abschluß des
Dickdarms
vom Dün-
darm.

Der Sphincter ileo-colicus wird nach *Elliot*¹⁵⁹ vom Splanchnicus innerviert; nach Durchschneidung des Splanchnicus oder Zerstörung des Rückenmarks wird er dauernd gelähmt, so daß Dün- und Dickdarm mit einander kommunizieren; eine anhaltende Schädigung der Verdauung scheint dadurch nicht hervorgerufen zu werden.

Daß eine Antiperistaltik im ganzen Darne vorkommen kann, hat man früher aus dem Auftreten des Koterbrechens bei Menschen mit Darmverschluß geschlossen. Der kotige Geruch der erbrochenen Massen kann jedoch auch herrühren von dem anhaltenden Verweilen der Massen im Duodenum, von wo aus, wie das allbekannte gallige Erbrechen zeigt, Ingesta in den Magen zurücktreten können. Versuche, in denen Dünndarmschlingen

Anti-
peristaltische
Bewegungen.

aus dem Darm getrennt und dann in umgekehrter Richtung wieder eingenäht wurden („Gegenschaltung“), ergaben, daß eine antiperistaltische Arbeit des Darms, bei der er seine motorische Funktion umkehrt, nicht eintritt (*Prutz* u. *Ellinger*¹⁶⁰).

Partikeln, mit Kochsalzlösung getränkt in den After gebracht, werden aufwärts bewegt, zum Teil bis in den Magen (durch Vermittlung nervöser Anregung vielleicht auf die *Muscularis mucosae*) (*Grützner*¹⁶¹). Nach *Hemmeter*¹⁶² wandern hierbei die Partikeln nur an der Wand des Darms aufwärts, während gleichzeitig der centrale Darminhalt abwärts bewegt wird.

Innervation
der Darm-
bewegungen.

Innervation der Darmbewegungen (*L. R. Müller*¹⁶³). — Die Innervation der Darmbewegungen geht von zwei Stellen aus: einmal liegt in der Darmwand selbst ein automatisches Bewegungszentrum, der *Plexus myentericus* (*Auerbach* 1862), andererseits ist der Darm durch periphere Nerven des autonomen Systems (fördernde und hemmende) mit dem Centralnervensystem verbunden.

Das auto-
matische
Bewegungs-
zentrum des
Darms.

Das automatische Bewegungszentrum des Darms.

Anatomisches. Zwischen der äußeren longitudinalen und inneren circulären Muskelschicht des Darms liegt der *Plexus myentericus* (*Auerbach*), ein aus zahlreichen Nervenzellen und Nervenfasern bestehendes Maschenwerk. Von den Nervenzellen dieses Plexus verlaufen Nervenfasern direkt zu der Muskulatur. Ein zweiter Nervenplexus liegt in der Submucosa: *Plexus submucosus* (*Meissner*) unmittelbar auf der *Muscularis submucosae*. Verbindungen vom *Plexus submucosus* zur Darmschleimhaut konnten nicht nachgewiesen werden; Verbindungen zwischen dem *Plexus submucosus* und *myentericus* sind sehr wahrscheinlich vorhanden. Die Ausläufer der peripheren Darmnerven enden an den Ganglienzellen des *Plexus myentericus*. (Vgl. *L. R. Müller*¹⁶³).

Bewegungen
des ausge-
schnittenen
Darms.

Ein aus dem Körper eines Säugetieres ausgeschnittenes Stück Dünndarm zeigt in *Ringerscher* oder *Tyrodescher* Lösung (§ 38) bei Durchleiten von Sauerstoff durch die Flüssigkeit lebhaft spontane Bewegungen, und zwar sowohl Pendelbewegungen als auch lokale Reflexe: auf einen Reiz Contraction oberhalb der Reizstelle, Hemmung unterhalb der Reizstelle, die Grundlage der peristaltischen Bewegung (*Magnus*¹⁵⁶). Die spontanen Bewegungen dauern unverändert fort nach Entfernung der Schleimhaut, der Submucosa und des *Meissnerschen* Plexus; wird dagegen die Muskelschicht an der Grenze von Längs- und Ringmuskulatur getrennt, wobei der *Auerbachsche* Plexus im Zusammenhang mit der Längsmuskulatur bleibt, aber ganz von der Ringmuskulatur getrennt wird, so behält die Längsmuskulatur ihre normalen rhythmischen Contraktionen bei, während die Ringmuskulatur unfähig zu spontanen Bewegungen (bei erhaltener Erregbarkeit) ist. Daraus folgt, daß die automatischen Bewegungen der Darmmuskulatur von den Centren des *Auerbachschen* Plexus abhängen (*Magnus*¹⁵⁶).

Leitung der
Erregung.

Für die Leitung der Erregung ist dagegen nach *Magnus*¹⁵⁶ weder der *Auerbachsche* noch der *Meissnersche* Plexus notwendig; sie erfolgt durch die Muskelschicht selbst; dabei bleibt es unentschieden, ob die Leitung durch das in der Muskulatur gelegene Nervenetz oder von Muskelzelle zu Muskelzelle stattfindet. *Magnus*¹⁵⁶ hat weiter gezeigt, daß auch das Auftreten einer refraktären Periode mit den sich aus ihr ergebenden Eigentümlichkeiten (vgl. S. 123) beim Darne an die Centren des *Auerbachschen* Plexus gebunden ist.

Foetaler
Darm.

An dem foetalen Darne des Meerschweinchens treten am 26.—27. Tage der Entwicklung, beim Menschen in der 7. Woche, gleichzeitig mit den Längsmuskelschichten die ersten nervösen Elemente auf, gleichzeitig bekommt der Darm die Fähigkeit, sich peristaltisch zu contrahieren. Vor diesem Zeitpunkt besitzt der Darm nur eine Ringmuskelschicht ohne nervöse Elemente; er zeigt dabei keine Peristaltik, wohl aber auf mechanischen und elektrischen Reiz lokale Contraction. Die automatischen Bewegungen des foetalen Darms sind also neurogenen Ursprungs (*Yanase*¹⁶⁴).

Zusammen-
setzung der
Nährlösung.

Die Bewegungen des überlebenden Darms werden durch einen Zusatz von 1% Traubenzucker außerordentlich verstärkt; ist die Bewegung des Darms in *Tyrode-* Lösung schon fast erloschen, so wird sie durch Traubenzuckerzusatz zur Nährflüssigkeit sogleich wieder stark angeregt und kann nunmehr noch Stunden lang anhalten. Dabei findet ein Verbrauch von Traubenzucker durch den Darm statt. Ebenso wie Traubenzucker verhält

sich Mannose, und Galaktose in höherer Concentration, dagegen ist Fructose unwirksam, sie wird auch nicht von dem Darm verbraucht. Disaccharide sind ebenfalls unwirksam, wie auch eine große Reihe anderer organischer Stoffe. Bemerkenswert ist, daß die Brenztraubensäure ebenfalls eine stark anregende Wirkung besitzt (*Neukirch* u. *Rona*¹⁴⁶). Über die Bedeutung des osmotischen Drucks der Nährflüssigkeit für die Darmbewegungen vgl. *Gayda*¹⁶⁶. — *Zuelzer*, *Marzer* u. *Dohrn*¹⁶⁷ extrahierten aus der Magenschleimhaut auf der Höhe der Verdauung, aber auch aus Milz einen Stoff, der die Peristaltik bei Injektion in die Vene stark erregt: Peristaltikhormon, Hormonal (vgl. *Dittler* u. *Mohr*¹⁶⁸). *Weiland*¹⁶⁹ gewann durch Extraktion mit *Tyrodescher* Lösung oder destilliertem Wasser aus Magen, Dünn- oder Dickdarm eine Substanz, welche auf den überlebenden Darm stark erregend wirkt.

Der Plexus submucosus (*Meissner*) enthält ein Reflexcentrum für die Muscularis mucosae: bei Berührung der Darmschleimhaut mit einem spitzen Gegenstande (Knochensplitter, Nadel) weicht die berührte Stelle zurück, die benachbarten contrahieren sich: so wird der Gegenstand an seinem spitzen Ende festgehalten und durch die Peristaltik weiterhin mit dem andern, stumpfen Ende nach vorn fortbewegt (*Exner*¹⁷⁰).

Plexus
submucosus.

Die peripheren Darmnerven.

Periphere
Darmnerven.

Anatomisches. Die peripheren Darmnerven stammen aus dem autonomen Nervensystem (vgl. § 270), und zwar verläuft vom Sympathicus im engeren Sinne der N. splanchnicus major und minor, vom parasympathischen bulbären System der N. vagus zum Darm. Der N. splanchnicus major stammt aus den Rami communicantes des 6.—9., der N. splanchnicus minor aus denen des 10.—12. Dorsalnerven; die Fasern verlaufen als präganglionäre Fasern ohne Unterbrechung durch den Grenzstrang des Sympathicus und enden erst an den Ganglienzellen des Gangl. coeliacum und Gangl. mesent. super., zum Teil an noch weiter peripherwärts gelegenen Ganglienzellen. Von hier aus verlaufen dann die postganglionären Fasern als Nn. mesenterici zum Darm. Die in den Verlauf der Vagusfasern eingeschalteten Ganglienzellen liegen durchweg in den innervierten Gebieten selbst.

Der N. vagus vermehrt bei seiner Reizung die Bewegungen des Verdauungstrakts, hauptsächlich im Magen und oberen Teil des Dünndarms, und zwar durch eine direkte Einwirkung auf den Darm, nicht nur dadurch, daß er Contractionen des Magens hervorruft, welche ihrerseits als rein mechanische Impulse den Darm zur Bewegung anreizen (*Bayliss* u. *Starling*¹⁵⁷, *Klee*¹⁷¹). Ob die Vagi auch einige bewegungshemmende Fasern enthalten (*Page May*¹⁷²), ist zweifelhaft.

Wirkung
des N. vagus.

Der N. splanchnicus ist: — 1. Hemmungsnerv der Darmbewegungen (*Pflüger*¹⁷³, *Klee*¹⁷⁴). Einige Autoren haben unter besonderen Versuchsbedingungen bei Reizung des Splanchnicus auch motorische Wirkungen beobachtet; nach *Bayliss* u. *Starling*¹⁵⁷ handelt es sich dabei jedoch um Versuchsfehler: die Splanchnici sind nach ihnen reine Hemmungsnerven für beide Muskellagen des Darms. Reflektorisch bewirkt Reizung jedes sensiblen Nerven Hemmung der Darmbewegungen, der Reflex verläuft dabei durch den Splanchnicus, da er nach beiderseitiger Durchschneidung des Splanchnicus ausbleibt (*Hotz*¹⁷⁵). — 2. Der N. splanchnicus ist außerdem der vasomotorische Nerv aller Darmarterien und Venen, mit Einschluß der Pfortader, beherrscht somit das größte Gefäßgebiet des Körpers. Seine Reizung verengt, seine Durchschneidung erweitert alle muskelhaltigen Gefäße des Darms. Im letzteren Falle findet eine enorme Blutansammlung in denselben statt, so daß Anämie der übrigen Körperteile eintritt, wodurch selbst der Tod durch Blutleere der Medulla oblongata bewirkt werden kann. — 3. Der N. splanchnicus ist endlich sensibler Nerv des Darmes (*Neumann*¹⁷⁶; vgl. über die Sensibilität der Baueingeweide § 340).

Wirkung
des N.
splanchnicus
als
Hemmungs-
nerv,

als
Vasomotor,

als
Gefühlsnerv.

Reizung der Hirnrinde am Gyrus sigmoides (Hund) sowie außen und hinter demselben wirkt auf die Darmbewegungen durch die Vagi anregend, ebenso wirkt Reizung der Sehhügel. Hemmende Fasern verlaufen von diesen beiden Stellen aus durch das Rückenmark, welches sie etwa von der Mitte des Dorsalmarkes verlassen (*Bechterew* u. *Mislawski*¹⁷⁷).

Einfluß des
Gehirns.

*Einfluß des
Gasgehaltes
des Blutes.*

Von großem Einfluß auf die Bewegungen des Darms ist der Gasgehalt des Blutes (vgl. S. Mayer¹⁷⁸); doch ist nicht bekannt, wie die Wirkungen im einzelnen zustande kommen, ob durch Beeinflussung der im Darne selbst gelegenen centralen Apparate oder durch Vermittelung des centralen Nervensystems, inwieweit Einflüsse auf die hemmenden oder die fördernden Einrichtungen dabei eine Rolle spielen. Während des intrauterinen Lebens verharrt der Darm im Ruhezustand infolge des großen Reichthums des foetalen Blutes an O: Aperistaltik (der Apnoe vergleichbar). Behinderung des Blutlaufes in den Gefäßen des Darms bewirkt infolge des Mangels an O und des Überschusses von CO₂ lebhaftes Darmbewegungen: Dysperistaltik. — Auch die konstante stärkere Peristaltik bei eintretendem Tode beruht zweifellos auf Kreislaufstörungen und damit auf verändertem Gasgehalte des Blutes im Darne. Ähnlich ist es mit der verstärkten Darmbewegung bei gewissen psychischen Erregungen, z. B. Angst. Hier setzt sich die Erregung des Gehirnes durch die Medulla oblongata (Centrum der vasomotorischen Nerven) bis zu den Darmnerven fort und bewirkt Kreislaufstörungen im Darne (gleichzeitig mit Erblässen des Gesichts). *Salrioli*¹⁷⁹ ließ ausgeschnittene Darmstücke durch in die Gefäße eingesetzte Kanülen künstlich durchbluten. Hierbei bewirkte O-reiches Blut Darmruhe; Unterbrechung des Blutstromes erzeugte Contractionen des Darms. — Die durch Einleiten von CO₂ in das Darminnere erzeugte Dysperistaltik konnte *Bokai*¹⁸⁰ auch durch Einlassen von O in die Darmhöhle aufheben.

Alle anhaltenden stärkeren Reize bringen den dysperistaltisch bewegten Darm durch Überreizung wieder zur Ruhe: Darmerschöpfung oder Darmparese, aus der sich schließlich die Darmlähmung oder Darmparalyse entwickelt (beim Menschen nach Entzündungen oder Insulten, Einklemmungen u. dgl.). Hierbei wird dann der Darm stark aufgetrieben, da die gelähmte Muscularis den durch die Wärme ausgedehnten Gasen keinen Widerstand mehr bieten kann (Meteorismus).

*Einfluß der
auf die
Darm-
bewegung
wirkenden
Mittel.*

Die auf den Darm wirkenden Mittel¹⁸⁰ sind: — 1. solche, welche die Erregbarkeit des Vagus herabsetzen, also die Peristaltik vermindern, selbst bis zum Darmstillstand: Atropin; — 2. solche, welche die Hemmungsnerven der Peristaltik reizen (und in starken Dosen lähmen): Opium, Morphinum; 1 und 2 wirken verstopfend; — 3. solche, welche den Bewegungsapparat reizen: Nicotin bis zum Darmkrampfe, Muscarin, Koffein und manche Laxantien, die also abführend wirken. Die durch Muscarin erzeugte Bewegung kann durch Atropin wieder beruhigt werden. Da bei der schleunigen Bewegung der Darmcontenta die Flüssigkeit aus denselben nur wenig resorbiert werden kann, so sind die häufig erfolgenden Entleerungen zugleich flüssig; — 4. solche, welche den Darm direkt reizen, wie Koloquinten und Crotonöl. Von Agentien dieser Art ist anzunehmen, daß sie eine wässrige Transsudation aus den Gefäßen in den Darm bewirken, wie Crotonöl auch auf der äußeren Haut Blasen zieht. — 5. Gewisse abführende Salze: Natriumsulfat, Magnesiumsulfat u. a. wirken dadurch verflüssigend auf den Darminhalt, daß sie das Wasser des Darminhaltes zu ihrer Lösung im Darne bei sich behalten; werden sie daher einem Tiere in die Gefäße injiziert, so entsteht sogar Verstopfung. — 6. Das Kalomel (Quecksilberchlorür) beschränkt die Resorptionstätigkeit der Darmwandungen und ebenso die Fäulniszersetzungen im Darne. Daher sind die Stuhlentleerungen dünn, wenig riechend und wegen Beimengung von unzersetztem Biliverdin grünlich gefärbt.

107. Entleerung des Kotes (Excretio faecum).

Die Bewegungsvorgänge im untersten Abschnitt des Verdauungskanales nehmen gegenüber den Bewegungen des Magens und des übrigen Darms eine Sonderstellung ein, insofern hier in den Ablauf der Bewegungen der Wille einzugreifen vermag, ähnlich wie dies auch im Anfang des Verdauungskanales bei der Schluckbewegung der Fall ist.

*Vorrücken
des Darm-
inhaltes.*

*Ruhezustand
des
Mastdarmes.*

*Gefühl des
Stuhl-
dranges.*

Die Darmcontenta verweilen 3—5 Stunden im Dünn-, dann weitere 12 Stunden im Dickdarm; hier werden sie eingedickt und im unteren Abschnitte desselben geformt. Während der normalen Zwischenpause der Kotentleerungen scheinen die Fäces nur bis zum unteren Ende des S romanum abwärts zu rücken, von hier bis zum After pflegt der Mastdarm meist kotleer zu sein. Es scheinen die stärkeren circulären Fasern der Muscularis (denen *Nelaton* den Namen eines Sphincter ani tertius gegeben hat) durch ihre Zusammenziehung das weitere Vordringen der Kotmassen hier anzuhalten. Solange die Kotmassen oberhalb des Mastdarms liegen, bringen sie keine bewußte Gefühlserregung zustande, erst ihr Nieder-

gehen in den Mastdarm erzeugt die Empfindung des Stuhldranges. Wird dem Stuhlrange nicht Folge geleistet, so kann das Gefühl desselben wieder eine Zeitlang verschwinden; es wird also nicht durch das Vorhandensein von Kotmassen im Rectum ausgelöst, sondern durch den Übertritt des Kotes in das Rectum. Wenn nach einiger Zeit weitere Kotmassen in das Rectum übertreten, so stellt sich aufs Neue Stuhlrand ein.

Der Schluß des Rectums wird durch zwei Sphincteren bewirkt: Sphincter ani internus, der aus glatten Muskelfasern, und Sphincter ani externus, der aus quergestreiften Fasern besteht. Beide Muskeln

*Schluß des
After*

Fig. 70.

Der Darm und seine Muskeln.

1 Anus, — 2 Steißbein, — 3 Sitzhöcker, — 4 Lig. tuberoso-sacrum, — 5 Hüftbeinpflanne, B M. bulbo-cavernosus, — Tx M. transversus perinei superficialis, — F Fascie des M. perinei transversus profundus, — J M. ischio-cavernosus, — O M. obturator internus, — S M. sphincter ani externus, — L M. levator ani, — P M. piriformis

befinden sich in einer dauernden tonischen Contraction, die entweder vermehrt oder gehemmt werden kann. Ein nervöses Centralorgan für die Bewegungen dieser Muskeln liegt in ihnen selbst, daher kann der Tonus derselben nach Zerstörung des Rückenmarks und auch der sympathischen Ganglien nach anfänglichem Verschwinden sich wieder herstellen (Goltz u. Ewald¹⁸¹, v. Frankl-Hochwart u. Fröhlich¹⁸², L. R. Müller¹⁸³). Normalerweise stehen jedoch die beiden Sphincteren in Abhängigkeit von übergeordneten Centren im Rückenmark und im Großhirn.

Das Centrum im Rückenmark (*Budges Centrum ano-spinale*) ist durch zwei Bahnen des autonomen Systems (§ 270) mit den Muskeln verbunden (Hund, Katze, Kaninchen): Fasern, die, aus dem 2.—4. Lumbal-

*Innervation
des After-
schlusses.*

nerven entspringend (sympathisches System im engern Sinne), durch das Gangl. mesentericum inferius und den N. hypogastricus verlaufen, und Fasern aus dem 2. und 3. Sakralnerven (parasympathisches System) durch den N. erigens s. pelvicius. Von beiden Bahnen kann Contraction und Erschlaffung der Sphincteren erzielt werden.

Das Centrum in der Hirnrinde liegt beim Hunde an der äußeren Seite des Gehirns, etwas nach hinten vom Sulcus cruciatus, etwa 1 cm unterhalb der Mantelkante (v. Bechterew¹⁸⁴, Merzbacher¹⁸⁵, v. Frankl-Hochwart u. Fröhlich¹⁸⁶); beim anthropoiden Affen oben im Gebiet der vorderen Centralwindung in der Nähe der Centren für die Beinmuskulatur, beim niederen Affen an der medialen Seite des Lobulus para-

Fig 71.

Musculi levator ani et sphincter ani externus.

centralis. Auch vom Gehirn aus kann sowohl Contraction wie Erschlaffung der Sphincteren bewirkt werden.

Tritt die Kotsäule in das Rectum, so bewirkt die mechanische Reizung der Mastdarmschleimhaut eine peristaltische Bewegung der Mastdarmmuskulatur. Zugleich aber erfolgt durch Erregung der sensiblen Mastdarmnerven unter Vermittelung des Centrums im Rückenmark reflexorisch eine Contraction der Sphincteren. Diese Contraction kann willkürlich vom Großhirn aus unterstützt werden; die willkürliche Contraction des Sphincters scheint zugleich hemmend auf die Peristaltik zu wirken, so daß diese zum Stillstand kommen und die Kotentleerung unterbleiben kann. Doch vermag der Schluß bei stärkerem Andrang nur bis zu einem bestimmten Grade anzuhalten; endlich überwiegt auch dem stärksten Willensimpulse gegenüber die energische Peristaltik.

Willkür-
licher After-
verschluß.

Bei Hunden, denen *Landois* die hinteren Wurzeln der unteren Lumbal- und der Sakralnerven sämtlich durchschnitt, sah er, als sie sonst wieder hergestellt waren, den After offen stehen; nicht selten ragte längere Zeit eine Kotmasse zur Hälfte hervor. Da solchen Tieren die Sensibilität im Rectum und After fehlte, so konnten sich weder reflektorisch die Sphincteren zusammenziehen, noch auch erfolgte, durch das Gefühl veranlaßt, eine willkürliche Afterschließung, welche doch sonst zweifellos möglich gewesen wäre (vgl. *Merzbacher*¹⁸⁵).

Sollen die Fäces willkürlich entleert werden, so muß vom Großhirn aus die Contraction der Sphincteren gehemmt werden. Während der Innervation dieses Hemmungsapparates verläuft die Kotsäule durch den After, ohne reflektorisch den Schluß desselben zu bewirken.

Hemmung
des
Sphincteren-
reflexes.

Die die Defäkation einleitende stärkere Peristaltik kann befördert und im gewissen Grade erregt werden teils durch Pressen, teils durch willkürliche, kurze Bewegungen des Sphincter externus und des Levator ani, wodurch eine mechanische Anregung des Plexus myentericus (§ 106) des unteren Dickdarms bewirkt wird, welche nun den Dickdarm zu lebhafterer peristaltischer Bewegung veranlaßt. Die Ausstoßung der Kotmassen wird befördert durch die willkürlich tätige „Bauchpresse“, zumal bei inspiratorischem Zwerchfellstand. Die Weichteile des Beckengrundes werden bei starkem Stuhl drang konisch abwärts gedrängt, wobei sich mitunter die zugleich venös-blutreicher werdende Afterschleimhaut hervorfaltet. Durch den Levator ani (Fig. 70 und 71) wird willkürlich nunmehr der Boden der Weichteile der Beckenhöhle gehoben und so der After im Emporziehen über die niedergehende Kotsäule emporgestreift. Dadurch wird zugleich eine ausweitende Erschlaffung der Weichteile am Beckengrunde, namentlich der Fascia pelvis verhindert.

Anregung
der
Peristaltik.

Unter-
stützende
Wirkung der
Bauchpresse.

Wirkung des
Levator ani.

Literatur (§ 97—107).

1. *R. Heidenhain* in *L. Hermanns Handbuch der Physiologie*. Leipzig 1883. 5, 1. —
2. *E. Müller*: *A. m. A.* 45, 1895, 463. *A. A.* 1896, 305. *Zeitschr. f. wiss. Zoologie*. 64, 1898, 624. — 3. *J. N. Langley*: *J. o. P.* 2, 1879, 261. — 4. Zusammenfassende Darstellung: *A. Noll*: *E. P.* 4, 1905, 84. *R. Metzner* in *W. Nagels Handbuch d. Physiologie*. Braunschweig 1907. 2, 899. — 5. *P. Stöhr*: *Festschrift f. Kölliker* 1887. *A. m. A.* 47, 1896, 447. — 6. *R. Krause*: *A. m. A.* 45, 1895, 93. 49, 1897, 707. 59, 1902, 407. — 7. *C. Ludwig* u. *C. Rahn*: *Z. r. M. N. F.* 1, 1851, 255 u. 285. — 8. *Eckhard*: *Beitr. z. Anat. u. Physiol.* Gießen. 2, 1860, 81 u. 207. *Z. r. M. N. F.* 29, 1867, 74. — 9. *Cl. Bernard*: *C. r.* 46, 1858, 159. 47, 1858, 245, 393. *G. m.* 1858, 428. — 10. *J. Barcroft*: *J. o. P.* 25, 1900, 265 u. 479. 27, 1901, 31. *E. P.* 7, 1908, 731. — 11. *L. Asher* u. *A. G. Barbèra*: *Z. B.* 36, 1898, 154. — 12. *R. Heidenhain*: *P. A.* 17, 1878, 1. — 13. *J. N. Langley* u. *H. M. Fletcher*: *Phil. Transact. of the Royal Soc. of London* 180 B, 1889, 109. — 14. *L. Asher* u. *W. D. Cutter*: *Z. B.* 40, 1900, 535. — 15. *J. Czermak*: *S. W. A.* 39, 1860, 529. — 16. *G. Gianuzzi*: *L. B.* 17, 1865, 68. — 17. *R. Heidenhain*: *P. A.* 5, 1872, 309. — 18. *J. Barcroft* u. *F. Müller*: *J. o. P.* 44, 1912, 259. — 19. *C. Ludwig*: *Z. r. M. N. F.* 1, 1851, 271. — 20. *O. F. F. Grünbaum*: *J. o. P.* 22, 1898, 385. — 21. *C. Ludwig* u. *A. Spiess*: *S. W. A.* 25, 1857, 584. *Ludwig*: *W. m. W.* 1860, Nr. 28. — 22. *R. Burton-Opitz*: *P. A.* 97, 1903, 309. — 23. *Cl. Bernard*: *Journ. de l'anat. et physiol.* 1, 1864, 507. — 24. *J. N. Langley*: *J. o. P.* 6, 1885, 71. — 25. *Mathews*: *A. J. P.* 4, 1901, 483. — 26. *R. Heidenhain*: *P. A.* 17, 1878, 28. — 27. *J. R. Bradford*: *J. o. P.* 9, 1888, 309. — 28. *G. Marinescu*: *A. P.* 1891, 357. — 29. *M. Oehl*: *C. r.* 59, 1864, 336. — 30. *Th. Aschenbrandt*: *P. A.* 25, 1881, 101. — 31. *P. Grützner*: *P. A.* 7, 1873, 522. — 32. *A. Beck*: *C. P.* 12, 1898, 33. — 33. *Eckhard* u. *Loeb*: *Beiträge z. Anat. u. Physiol.* 5, 1869, 1. — 34. *F. R. Miller*: *Quart. journ. of Physiol.* 6, 1914, 57. — 35. *J. Pawlow*: *P. A.* 16, 1878, 272. — 36. *J. P. Pawlow*: *E. P.* 3, 1, 1904, 177. 11, 1911, 357 u. 372. — 37. *Lépine*: *G. m.* 1875, 332. — 38. *Bary*, *Kerber*; s. *W. r. Bechterew*: *A. P.* 1902, 264. — 39. *C. G. Mitscherlich*: *Rusts Mag. f. d. ges. Heilk.* 38, 1832, 491. *Annal. d. Physik u. Chemie* (Poggendorff) 27, 1833, 320. — 40. *J. P. Pawlow*: *Die Arbeit der Verdauungsdrüsen*. Übersetzt von A. Walther. Wiesbaden 1898. — 41. *L. Popielski*: *P. A.* 127, 1909, 443. — 42. *A. Scheunert* u. *A. Gottschalk*: *C. P.* 23, 1909, 249. *A. Gottschalk*: *In-Diss.* Zürich 1910. — 43. *E. v. Zebrowski*: *P. A.* 110, 1905, 105. — 44. *Brunacci*: *Arch. di Fisiol.* 8, 1911. — 45. *C. Eckhard*: *Z. r. M. (3)*, 29, 1867, 74. — 46. *Dieminger*: *In-Diss.*

- Würzburg 1898. — 47. *I. Munk*: C. P. 16, 1902, 33. — 48. *Fleckseder*: Z. f. Heilk. Abt. f. innere Medic. 27, 1906, 231. — 49. *Foà*: C. r. soc. biol. 58, 1905, 865. 59, 1905, 53 u. 185. — 50. *P. Nolf*: Bull. Classe Sciences Acad. roy. Belgique 1900, 960. Referat in M. J. 31, 1901, 494. — 51. *G. Jappelli*: Z. B. 48, 1906, 398. 51, 1908, 42. — 52. *Sticker*: Bedeutung des Mundspeichels. Berlin 1889. — 53. *F. Tuczek*: Z. B. 12, 1876, 534. — 54. *G. Küss*: Journ. de l'An. 35, 1899, 246. Referat in C. P. 13, 1900, 91. — 55. *A. Scheunert* u. *G. Illing*: C. P. 19, 1906, 853. — 56. *C. Hagen*: P. A. 115, 1906, 280. — 57. *W. D. Müller*: Die Mikroorganismen der Mundhöhle. 2. Aufl. Leipzig 1892. — 58. *F. Krüger*: Z. B. 37, 1899, 6. — 59. *J. A. Grober*: D. A. k. M. 69, 1901, 243. — 60. *A. Mayer*: D. A. k. M. 79, 1904, 209. — 61. *L. Solera*: Referat in M. J. 7, 1878, 256. 8, 1879, 235. — 62. *C. F. Schönbein*: J. p. Ch. 86, 1862, 151. — 63. *P. Gries*: B. d. ch. G. 11, 1878, 624. — 64. *C. Wurster*: B. d. ch. G. 22, 1889, 1901. — 65. *E. Pflüger*: P. A. 1, 1868, 686. — 66. *R. Kütz*: Z. B. 23, 1887, 321. — 67. *Fleischer*: V. 2. C. M. 1883, 119. — 68. *Boucheron*: C. r. 100, 1885, 1308. C. r. soc. biol. 48, 1896, 454. — 69. *A. Stocker*: In-Diss. Zürich 1913. — 70. *Ellenberger*: Arch. f. wissenschaftl. u. prakt. Tierheilkunde. 22, 1896, 79. — 71. *E. Kütz* u. *J. Vogel*: Z. B. 31, 1895, 108. — 72. *C. Hamburger*: P. A. 60, 1895, 543. — 73. *Cohnheim*: V. A. 28, 1865, 241. — 74. *r. Wittich*: P. A. 2, 1869, 193. — 75. *E. Biernacki*: Z. B. 28, 1891, 49. — 76. *Paschutin*: C. m. W. 1871, 273. — 77. *F. Kübel*: P. A. 76, 1899, 276. — 78. *T. Maszewski*: Z. ph. Ch. 31, 1900, 58. — 79. *F. Biefeld*: Z. B. 41, 1901, 360. — 80. *R. von den Velden*: Z. ph. Ch. 3, 1879, 205. — 81. *Chittenden* u. *Griswold*: Amer. chem. journ. 3, 1882, 305. — 82. *J. N. Langley*: J. o. P. 3, 1882, 246. 4, 1883, 18. — 83. *Patten* u. *Stiles*: A. J. P. 17, 1906, 26. — 84. *J. Wohlgenuth*: B. Z. 9, 1908, 10. — 85. *O. Hammarsten*: Referat in M. J. 1, 1873, 187. — 86. *Lang*: Z. e. p. u. T. 8, 1910, 279. — 87. *Sticker*: M. m. W. 1896, 561. — 88. *Zweifel*: Untersuchungen über d. Verdauungsapparat d. Neugeborenen. Berlin 1874. — 89. *A. Stauber*: P. A. 114, 1906, 619. — 90. *J. Mezger* u. *F. C. Donders*: P. A. 10, 1875, 89 u. 91. — 91. *H. Cramer*: Volkmanns Samml. klin. Vortr. N. F. Nr. 263, 1900. — 92. *C. Aeby*: J. p. Ch. N. F. 5, 1872, 308. 6, 1873, 169. 7, 1873, 37. 9, 1874, 469. — 93. *Hoppe-Seyler*: V. A. 24. — 94. *S. Gabriel*: Z. ph. Ch. 18, 1894, 281. — 95. *J. Steiner*: C. P. 15, 1902, 585. — 96. *Cannon* u. *Moser*: A. J. P. 1, 1898, 435. — 97. *H. Kronecker* u. *F. Falk*: A. P. 1880, 296. — 98. *N. Wassielieff*: Z. B. 24, 1888, 29. — 99. *R. H. Kahn*: A. P. 1903, Suppl., 386. 1906, 355 u. 362. — 100. *Mosso*: M. U. 11, 1876, 331. — 101. *C. Ludwig* u. *F. Wild*: Z. r. M. 5, 1846, 76. — 102. *H. Kronecker* u. *S. Meltzer*: A. P. 1883, Suppl., 328. — 103. *J. Schreiber*: A. P. P. 46, 1901, 414. 67, 1912, 72. Über den Schluckmechanismus. Berlin 1904. — 104. *F. Kraus*: Z. e. p. u. T. 10, 1912, 379. — 105. *Ducceschi*: A. i. B. 27, 1897, 61. — 106. *Hirsch*: C. k. M. 1892, 993. 1893, 73, 377, 601. C. i. M. 22, 1901, 33. — 107. *r. Mering*: V. 12. C. M. 1893, 471. Th. M. 7, 1893, 201. — 108. *Moritz*: Z. B. 42, 1901, 565. — 109. *E. Otto*: A. P. P. 52, 1905, 370. — 110. *L. Tobler*: Z. ph. Ch. 45, 1905, 185. — 111. *Moritz*: Z. B. 32, 1895, 313. — 112. *Roux* u. *Balthazard*: C. r. soc. biol. 1897, 785. A. d. P. (5) 10, 1898, 85. — 113. *Cannon*: A. J. P. 1, 1898, 359. 12, 1904, 387. 23, 1909, 105. — 114. *F. Hofmeister* u. *E. Schütz*: A. P. P. 20, 1886, 1. — 115. *F. Strecker*: A. A. 1905, 273. — 116. *v. Mikulicz*: Mitteil. aus d. Grenzgebiet. d. Mediz. u. Chirurgie. 12, 1903, 569. — 117. *E. P. Cathcart*: J. o. P. 42, 1911, 93. — 118. *G. Kelling*: Z. B. 44, 1903, 161. — 119. *P. Schlippe*: D. A. k. M. 76, 1903, 450. — 120. *A. Scheunert*: P. A. 114, 1906, 64. — 121. *Ellenberger*: P. A. 114, 1906, 93. — 122. *P. Grützner*: P. A. 106, 1905, 463. — 123. *K. Sick*: D. A. k. M. 88, 1906, 169. — 124. *O. Prym*: D. A. k. M. 90, 1907, 310. — 125. *Tobler*: Erg. d. inn. Med. u. Kinderheilk. 1, 1908, 495. — 126. *Burger*: M. m. W. 1896, 220. — 127. *Dauber*: In-Diss. Würzburg 1902. — 128. *F. Best*: D. A. k. M. 104, 1912. — 129. *Sievers* u. *Ewald*: Th. M. 1887, Aug. — 130. *Metz*: Diss. Greifswald. 1888. — 131. *Huber*: M. m. W. 1889, Nr. 19. — 132. *A. J. Carlson*: A. J. P. 31, 1913, 151. 32, 1913, 245, 369, 389, 398. 33, 1914, 95, 126. — 133. *E. Mangold*: P. A. 111, 1906, 163. 138, 1911, 1. 139, 1911, 10. — 134. *Cannon*: A. J. P. 20, 1908, 283. — 135. *F. Best* u. *O. Cohnheim*: Sitz-Ber. d. Heidelberg. Akad. Math.-naturw. Kl. 1910, 23. Abh. — 136. *J. Müller*: Zeitschr. f. diätet. u. physik. Therapie 8, 1905, Heft 11. — 137. *W. Boldyreff*: E. P. 11, 1911, 121. — 138. *Th. r. Openchowski*: C. P. 3, 1889, 1. A. P. 1889, 549. — 139. *O. Cohnheim*: W. Nagels Handbuch d. Physiologie. Braunschweig 1907. 2, 565. — 140. *Aldehoff* u. *r. Mering*: V. C. M. 1899, 333. — 141. *P. Katschkowsky*: P. A. 84, 1901, 6. — 142. *C. Lüderitz*: P. A. 49, 1891, 158. — 143. *K. Glaessner*: P. A. 86, 1901, 291. — 144. *O. Hesse*: P. A. 152, 1913, 1. — 145. *F. R. Miller*: P. A. 143, 1912, 1. — 146. *B. Luchsinger*: P. A. 34, 1884, 295. — 147. *C. Foà*: P. A. 133, 1910, 171. — 148. *A. Aggazotti*: P. A. 133, 1910, 201. — 149. *Müller*: M. m. W. 1902, 1293 u. 1503. — 150. Zusammenfassende Darstellung: *R. Magnus*: E. P. 2, 2, 1903, 637. — 151. Zusammenfassende Darstellung: *E. H. Starling*: E. P. 1, 2, 1902, 446. *R. Magnus*: E. P. 7, 1908, 27. *R. Tigerstedts* Handb. d. physiol. Method. Leipzig 1908. II, 2, 99. *W. B. Cannon*: The mechanical factors of digestion. London u. New York 1911. — 152. *ran*

Braam-Houckgeest: P. A. 6, 1872, 266. 8, 1874, 163. — 153. *Pal*: Arbeit. aus d. Instit. f. allg. u. exper. Pathol. Wien 1890, 31. — 154. *G. Katsch* u. *E. Borchers*: Z. e. P. u. T. 12, 1913, 225. — 155. *Cannon*: A. J. P. 6, 1902, 251. 12, 1904, 387. 30, 1912, 114. — 156. *R. Magnus*: P. A. 102, 1904, 123 u. 349. 103, 1904, 515 u. 525. 108, 1905, 1. 111, 1906, 152. — 157. *W. M. Bayliss* u. *E. H. Starling*: J. o. P. 24, 1899, 99. 26, 1901, 125. — 158. *A. F. Hertz*: J. o. P. 47, 1914, 54. — 159. *T. R. Elliott*: J. o. P. 31, 1904, 157. — 160. *Prutz* u. *Ellinger*: Arch. f. klin. Chirurgie. 67, 1902, Heft 4. — 161. *P. Grützner*: P. A. 71, 1898, 492. — 162. *Hemmeler*: A. V. 8, 1902, Heft 1/2. — 163. *L. R. Müller*: D. A. k. M. 105, 1912, 1. — 164. *J. Yanase*: P. A. 117, 1907, 345. 119, 1907, 451. — 165. *P. Neukirch* u. *P. Rona*: P. A. 144, 1912, 555. 146, 1912, 371. 148, 1912, 273. — 166. *T. Gayda*: P. A. 151, 1913, 407. — 167. *Zuelzer, Marzer* u. *Dohrn*: B. k. W. 1908, Nr. 46. — 168. *R. Dittler* u. *R. Mohr*: M. m. W. 1911, Nr. 46. Z. k. M. 75, Heft 3/4. Mitt. aus d. Grenzgeb. d. Med. u. Chirurg. 25, 1913, 902. — 169. *W. Weiland*: P. A. 147, 1912, 171. — 170. *A. Exner*: P. A. 89, 1902, 253. — 171. *Ph. Klee*: P. A. 145, 1912, 557. — 172. *W. Page May*: J. o. P. 31, 1904, 260. — 173. *E. Pflüger*: Über das Hemmungsnervensystem f. d. peristaltischen Bewegung. der Gedärme Berlin 1857. — 174. *Ph. Klee*: P. A. 154, 1913, 552. — 175. *G. Hotz*: Mitteil. aus d. Grenzgebieten d. Medic. u. Chirurg. 20, 1909, Heft 2. — 176. *A. Neumann*: C. P. 24, 1911, 1213. 26, 1912, 277. — 177. *Bechterew* u. *Mislawski*: A. P. 1899, Suppl., 243. — 178. *S. Mayer* in L. Hermanns Handbuch der Physiologie Leipzig 1881, 5, 2, 448. — 179. *G. Salvioli*: A. P. 1880, Suppl., 95. — 180. *A. Bokai*: A. P. P. 23, 1887, 209. — 181. *Fr. Goltz* u. *J. R. Ewald*: P. A. 63, 1896, 362. — 182. *L. v. Frankl-Hochwart* u. *A. Fröhlich*: P. A. 81, 1900, 420. — 183. *L. R. Müller*: Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilk. 14, 1898, 1. 19, 1901, 303. 21, 1901, 86. — 184. *v. Bechterew*: Neurol. Zentralblatt 1893, 81. — 185. *L. Merzbacher*: P. A. 92, 1902, 585. — 186. *v. Frankl-Hochwart* u. *Fröhlich*: Jahrbuch f. Psychiatr. u. Neurologie, 1902.

108. Bau der Magenschleimhaut.

Die Schleimhautfläche besitzt zahlreiche kleine Vertiefungen, die „Magengrübchen“ (*Foveolae gastricae*) (*Vidius* 1567) (Fig. 72) und ist mit einschichtigen Schleimbechern (Fig. 74, d) bekleidet. Diese grenzen sich an der Kardia scharf gegen das geschichtete

Magen-
grübchen und
Epithel.

Fig. 72

Plattenepithel des Oesophagus ab, am Pylorusende gegen das echte Cylinderepithel des Duodenums. Die Zellen haben einen fast homogenen Inhalt und elliptische, kernkörperchenhaltige Kerne. Alle Zellen sind an der freien Fläche völlig offen, so daß der durch eine schleimige Metamorphose von dem Zellprotoplasma gebildete Schleim frei auf die Oberfläche tritt. Im Grunde der Magengrübchen münden, meist in der Mehrzahl, die einfach schlauchförmigen Magendrüsen. Diese treten in zwei verschiedenen Formen auf (*Wassmann* 1839).

1. „Eigentliche Magendrüsen“ (*Fundusdrüsen*) — (Fig. 76), hauptsächlich im Fundus. Die einfach schlauchförmig gestaltete, strukturlose Membrana propria trägt auf ihrer Innenfläche zwei verschiedene Arten von Zellen (*Kölliker* 1854): — a) Die „Hauptzellen“ (*Heidenhain* 1869 [Fig. 73, II. a], adelomorphe Zellen, *Rollett*¹⁾: kleine, das innere Drüsenlumen begrenzende, hüllenlose, kernhaltige, blasse, dicht aneinander gelagerte Zellen. — b) Größere, meist zerstreut liegende, deutlich hervortretende „Belegzellen“ (*R. Heidenhain* 1 [Fig. 73, II. b], adelomorphe Zellen, *Rollett*²⁾: ovoid oder halbmondförmig, hüllenlos, dunkelkörnig, leicht (durch Osmiumsäure und Anilinblau) färbbar, mitunter mehrere Kerne führend. Sie buchten die Membrana propria buckelartig hervor. Zwischen

Fundus-
drüsen

Hauptzellen

Belegzellen

Flächenansicht der Magenschleimhaut man sieht die kraterförmigen Vertiefungen der Magengrübchen 11; — bei *a a* die am meisten hervortretenden Erhebungen der Schleimhaut (vom Hunde).

die Hauptzellen dringen Sekretspalten ein, ebenso zwischen benachbarte Belegzellen (*Zimmermann*³⁾, während zugleich bei den letzteren von dem Ausführungsgange der Drüse feinste verzweigte und anastomosierende Gänge teils bis in das Innere der Belegzelle hineintreten, teils sie umflechten (Fig. 75) (*Golgi*⁴, *Langendorff* u. *Laserstein*⁵, *Frik Müller*⁶⁾).

*Pylorus-
drüsen.*

2. Pylorusdrüsen — allein in der Umgebung des Pylorus, wo die Schleimhaut ein mehr gelbweißes Aussehen hat (Fig. 74 A). An ihrem unteren Ende sind ihre Schläuche nicht selten in zwei oder mehrere Blindsäcke geteilt. Ihr zelliger Inhalt besteht

Fig. 73.

I

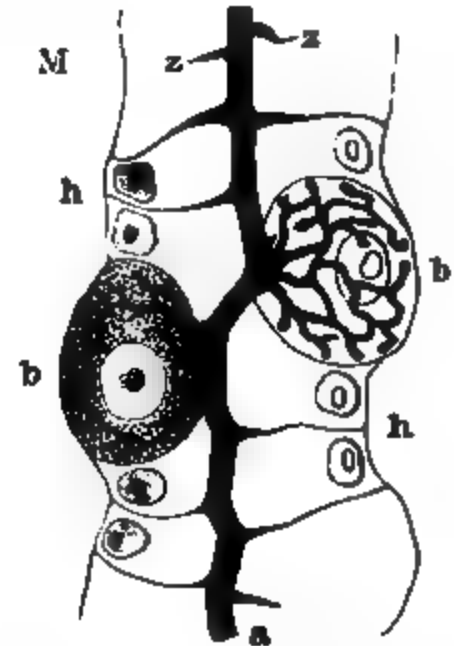
II

I Querschnitt durch das Eingangstück der Fundusdrüsen: *a* die Membrana propria, — *b* Becherzellen, — *c* retikuläres Gewebe der Zwischensubstanz. — II Durchschnitt durch die Fundusdrüsen: *a* die Hauptzellen, — *h* die Belegzellen, — *r* das retikuläre Gewebe der Schleimhaut zwischen den Drüsenschläuchen, — *cc* durchschnittenen Gefäße.

Fig. 74.

Fig. 75.

d



M Teil einer Magendrüse mit Hauptzellen (*h h*) und Belegzellen (*b b*), letztere zeigen binnenzellige Sekretgänge. Zwischen die Hauptzellen dringen eine Strecke weit zwischenzellige Sekretgänge ein (*z z*). — *a* Ausführungsgang der Drüse.

d Isolierte Becherzellen. — *A* Pylorusdrüse des Magens.

in der Regel nur aus einer Art von feingranulierten Sekretionszellen, welche den Hauptzellen der Fundusdrüsen am nächsten stehen.

*Kardia-
drüsen.*

3. An der Kardia liegt eine ringförmige Schicht Belegzellen-loser Schläuche: Kardia-
drüsen, welche diastatisches Ferment absondern (*Greenwood*¹, *G. Haane*², *Mönnig*³).

Die Schleimhaut besitzt eine besondere Muskelschicht: die *Muscularis mucosae*. Dieselbe zieht als ziemlich dickes Stratum unter dem Grunde der Drüsenlage einher, oft eine innere, circuläre und eine äußere, longitudinale Schicht aufweisend. Von diesem Stratum dringen aufwärts zwischen die Drüsen und diese umspinnend einzelne Faserzüge; sie scheinen für eine aktive Entleerung der Drüsenschläuche bestimmt zu sein. *Muscularis mucosae.*

Reichliche Blutgefäße — (Fig. 76) treten von der fibrillär-bindegewebigen Submucosa ein (*a*), verbreiten sich mit länglich genetzten Capillarschlingen (*c c*) zwischen den *Blutgefäße.*

Fig. 76.

e

Dickendurchschnitt durch die Magenschleimhaut: *g g* die Grübchen der Oberfläche; — *p* die einmündenden Fundusdrüsen mit Beleg- (*x*) und Hauptzellen (*y*); — *a, e, c c* Arterie, Vene und Capillaren der Schleimhaut; — *i i* Gefäßmaschen zum Durchtritt der Drüsenmündungen; — *d d* die Lymphgefäße der Schleimhaut, bei *e* in einen größeren Stamm übertretend. (Halbschematische Zusammenstellung.)

Drüsen und dringen bis zur freien Fläche vor, wo sie dicht unter dem Epithel noch enge Maschen (*i i*) bilden, zwischen denen die Drüsenmündungen (*g*) zutage treten. Von hier aus sich wieder sammelnd, treten die Venen in die Submucosa zu größeren Stämmchen (*e*) zusammen.

Die Lymphgefäße — der Magenschleimhaut beginnen ziemlich dicht unter dem Epithel mit kolbigen oder schlingenartigen Anfängen (*d d*), verlaufen dann, als perivaskuläre Räume die Blutgefäße umgebend (*Disse*¹⁰), senkrecht zur Submucosa, wo sie durch Vereinigung benachbarter Stämme ein bedeutendes Volumen (*e*) annehmen. *Lymphgefäße.*

109. Der Magensaft.

Gewinnung des Magensaftes. — Dem amerikanischen Arzte *Beaumont*¹¹ gelang es (1825—1833) bei dem kanadischen Jäger Martin, welchem durch einen Schuß der Magen eröffnet war, aus der hieraus entstandenen, dauernden — „Magenfistel“ — Magensaft zu gewinnen. Hierdurch geleitet, legten *Bassow*¹² (1842) und *Blondlot*¹³ (1843) bei Hunden künstliche Magen fisteln an. Unterhalb des Processus xiphoideus wird die Magenwand eröffnet, und die Ränder des Magens werden mit den Rändern der Wunde der Bauchdecken durch Nähte vereinigt. In die Fistel legt man eine Kanüle, durch welche der Magensaft nach außen geleitet wird. Aus einer solchen Fistel fließt jedoch, wenn der Magen leer ist, kein Saft; nach Nahrungsaufnahme ist der Saft aber mit dem Speichel und der Speise vermengt. *Paulow* u. *Schumowa-Simanowskaja*¹⁴ (1889) durchschnitten daher noch außerdem den Oesophagus und heilten die beiden offenen Enden in die Hautwunde ein. Gibt man einem derartig operierten Hunde zu fressen, so fällt die Speise stets aus der oberen Oesophagusfistel heraus („Scheinfütterung“), sehr bald erfolgt aber eine kontinuierliche Absonderung von Magensaft, die nach Schluß der Scheinfütterung noch 2 bis 3 Stunden anhält. Man kann von einem großen Hunde so auf einmal bis zu 1 Liter völlig reinen Magensaft erhalten. — Bei Menschen, bei denen wegen narbigen Verschlusses des Oesophagus (infolge von Verätzungen) eine Magen- und Oesophagusfistel angelegt worden war, hat man in ganz entsprechender Weise Scheinfütterungsversuche angestellt und reinen Magensaft gewonnen (*Sommerfeld* u. *Roeder*¹⁵, *Bickel*¹⁶, *Imber*¹⁷, *Kaznelson*¹⁸, *Bogen*¹⁹).

Scheinfütterung.

Partielle Magenresektion.

Um die Tätigkeit des Magens während der Verdauung zu beobachten, hat *Heidenhain*²⁰ (1878) einen Teil desselben isoliert und daraus einen blinden Sack gebildet, der sein Sekret durch eine Fistel nach außen abfließen ließ. (Partielle Magenresektion). *Paulow*²¹ hat dieses Verfahren so vervollkommenet, daß dabei die Fasern des N. vagus geschont werden und nach gelungener Operation ohne Unterbrechung von dem Magen auf das isolierte Stück hinüberziehen. Ein in dieser Weise isolierter „kleiner Magen“ liefert eine vollkommene Kopie der Tätigkeit des „großen Magens“.

Physiologische Eigenschaften.

Der Magensaft ist eine farblose, wasserklare, leicht filtrierbare Flüssigkeit von stark saurer Reaktion und saurem Geschmacke. Das spezifische Gewicht des (durch Scheinfütterung gewonnenen) Hundemagensaftes beträgt 1002—1006 (*Rosemann*²²). Die Gefrierpunktserniedrigung schwankt in engen Grenzen um den Gefrierpunkt des Blutes: 0,56—0,64° beim Hundemagensaft (*Rosemann*²²), 0,47—0,65° beim menschlichen Magensaft (*Sommerfeld*¹⁵). Die Gefrierpunktserniedrigung des Magensaftes wird so gut wie ganz durch die Elektrolyte bedingt, im wesentlichen durch die Salzsäure und geringe Mengen von Chloriden (*Rosemann*²²).

Der Magensaft dreht die Ebene des polarisierten Lichtes nach links.

Menge.

Die Menge des bei einer Mahlzeit abgesonderten Magensaftes ist offenbar sehr bedeutend; genaue Angaben für den Menschen lassen sich nicht machen. Von einem großen Hunde kann man bei Scheinfütterung in einer Sitzung von 3 Stunden bis zu 1 l Magensaft erhalten (ein Hund von 24 kg lieferte in 3½ Stunden 917 cm³ = der Hälfte der Blutmenge des Tieres! *Rosemann*²²).

Zusammensetzung.

Der Magensaft enthält anorganische Bestandteile, hauptsächlich Salzsäure, und organische Bestandteile, darunter als wichtigste die Fermente, besonders das Pepsin.

Salzsäure.

1. Salzsäure (*Prout* 1824), und zwar als freie Säure. Der Gehalt des Magensaftes an freier Salzsäure ist bedeutend höher, als man früher angenommen hatte, wo man ihn nur auf 0,2—0,3% schätzte; er beträgt, und zwar im menschlichen Magensaft ebenso wie im Hundemagensaft 0,45—0,58% (*Paulow*²¹, *Rosemann*²², *Bickel*¹⁶).

Reaktion auf Salzsäure.

Reaktion auf freie Salzsäure mit *Günzburgs* Reagens (2 g Phloroglucin und 1 g Vanillin in 30 g Alkohol absolut. gelöst); einige Tropfen der zu untersuchenden Flüssigkeit (z. B. filtrierter Mageninhalt) werden mit einigen Tropfen des Reagens im Porzellanschälchen zur Trockne verdampft; war freie Salzsäure vorhanden, so bleibt ein roter Fleck zurück (vgl. *Krummacher*²³).

Die zuerst abgesonderte Salzsäure wird von den Eiweißkörpern unter Bildung von Acidalbuminaten im Magen „gebunden“. Diese gibt nicht die oben angegebene *Günzburgsche* Farbenreaktion der „freien“ Salzsäure. Bei Schwächung der Absonderung des Magensaftes kann es daher vorkommen, daß nicht eine so reiche Säurebildung erfolgt, daß es bis zum Auftreten „freier“ Salzsäure kommt.

Fällt die Probe auf Salzsäure im Mageninhalt deutlich, wenn auch schwach aus, so ist genügend Salzsäure vorhanden, — ungewöhnlich starke Reaktion deutet auf abnorm gesteigerte Bildung. Um die Menge der freien Salzsäure (die also nicht durch Eiweiß gebunden ist) quantitativ zu bestimmen, titriert man mit $\frac{1}{10}$ Normalnatronlauge, bis die *Günzburgsche* Reaktion nicht mehr eintritt. — Fehlt die Reaktion, so setzt man zu einer gemessenen Menge Mageninhalt so lange $\frac{1}{10}$ Normalsalzsäure hinzu, bis eine deutliche Reaktion nach *Günzburg* eintritt. Die Menge der verbrauchten Salzsäure ist dann proportional dem Grade der vorhandenen Salzsäure-Insuffizienz.

Titriert man einen Mageninhalt mit $\frac{1}{10}$ Normalnatronlauge unter Verwendung von Phenolphthalein als Indicator, so wird auch die Menge der an Eiweiß gebundenen Salzsäure mit bestimmt; man erhält also dann die Gesamtacidität. Man gibt den Wert häufig in sogenannten „Aciditätsgraden“ an, d. h. man gibt die Anzahl Kubikzentimeter $\frac{1}{10}$ Normalnatronlauge an, die erforderlich sind, um 100 cm³ Mageninhalt zu neutralisieren. Verbrauchen 10 cm³ Magensaft bei der Titrierung unter Anwendung von Phenolphthalein z. B. 5,5 cm³ $\frac{1}{10}$ Normalnatronlauge, so beträgt die Gesamtacidität 55 Aciditätsgrade.

Wegen des Gehalts auf freier Salzsäure wirkt Magensaft gährungs- und fäulniswidrig (*Spallanzani* 1785).

Milchsäure kommt im Magensaft nicht vor; dagegen kann sie im Mageninhalt gefunden werden; sie ist dann entweder aus der eingeführten Fleischnahrung ausgelaugt (Fleischmilchsäure, rechtsdrehend) oder durch Gärung der Kohlehydrate (Gärungsmilchsäure, optisch inaktiv) [vgl. S. 26] entstanden. Letzteres kommt in beträchtlichem Maße aber erst vor bei starker Herabsetzung der Salzsäurebildung und gleichzeitiger Stagnation der Ingesta im Magen, namentlich häufig bei Magenkrebs (*Boas*²⁴), aber auch zuweilen bei anderen Magenkrankungen. — Milchsäure-Bakterien finden sich stets im Magen, sie kommen aber im gesunden Magensaft wegen der antifermentativen Wirkung der HCl nicht zur Tätigkeit. Milchsäure entwickelt sich vielmehr erst beim Fehlen der freien HCl, was gerade beim Magenkrebs der Fall ist. Milchsäure.

Reaktion auf Milchsäure mit dem *Uffelmannschen* Reagens: Die frisch bereitete blaue Mischung von 10 cm³ 4% Karbolsäure mit 20 cm³ Wasser und einigen Tropfen Eisenchloridlösung wird durch Milchsäure gelb gefärbt. Da jedoch auch andere Stoffe diese Reaktion geben, so muß die Milchsäure vorher aus der zu untersuchenden Flüssigkeit isoliert werden; man schüttelt 5 cm³ derselben mit ca. 30 cm³ alkoholfreiem Äther aus, gießt den Äther ab, läßt ihn verdunsten, nimmt den Rückstand in wenig Wasser auf und macht damit die Reaktion. Reaktion auf Milchsäure.

Die Gegenwart von Salzsäure und organischen Säuren kann auch noch durch das Verhalten derselben zu verschiedenen Farbstoffen nachgewiesen werden; so zeigt z. B. Congorot (auch als Reagenspapier) freie Salzsäure oder größeren Gehalt an freien organischen Säuren durch Blaufärbung an.

2. Fermente: A. Das Pepsin²⁵ — (*Th. Schwann* 1836), das charakteristische Ferment des Magensaftes, welches die Eiweißkörper verdaut. (Vgl. über die Wirkung § 111). Pepsin.

Die Darstellung reinen Pepsins ist bisher noch nicht gelungen. Zur möglichststen Isolierung desselben können dienen: Abkühlen des Magensaftes auf 0° (*Schoumou-Simanowski*²⁶), Dialyse des Magensaftes (*Pekelharing*²⁷); dabei scheidet sich eine sehr stark peptisch wirkende Substanz aus.

Das Pepsin — ist eine Colloidsubstanz, es diffundiert nicht durch tierische Membranen oder Pergament. Über seine chemische Natur gehen die Ansichten auseinander: während das von *Pekelharing* hergestellte, außerordentlich wirksame Präparat sich durch die Fällungs- und Farbenreaktionen als Eiweißkörper charakterisierte, gaben die Präparate anderer Autoren (*Lauder Brunton*²⁸, *Friedenthal* u. *Miyamota*²⁹) keine Eiweißreaktionen. — Das Pepsin wird durch Halbsättigung der Lösung mit Ammonsulfat quantitativ gefällt. Es ist phosphorfrei, hat aber einen konstanten Eigenschaften des Pepsins.

Chlorgehalt von 0.47—0.49% (*Nencki* u. *Sieber*³⁰, *Pekelharing*³¹); es ist eisenhaltig. Von dem Präparate *Pekelharings* löste noch 0.001 mg in 6 cm³ 0.2% Salzsäure in 20 Stunden eine Fibrinflocke auf. Erhitzen des gelösten Pepsins auf 55—60°C macht dasselbe unwirksam (*Ad. Mayer*³¹). Dagegen kann trockenes Pepsin ohne Schaden auf 150° erwärmt werden (*Salkowski*³²); ebenso erträgt Pepsin eine vielstündige Abkühlung auf —160°C (*Bickel*³³).

Labferment.

B. Das Labferment — welches das Kasein der Milch zur Gerinnung bringt (vgl. S. 263).

Steapsin.

C. Steapsin — welches die Fette spaltet in Glycerin und Fettsäuren (vgl. S. 264).

Schleim.

3. Schleim — vom Magenepithel (Becherzellen), nicht von den Magendrüsen abgesondert. Die chemische Natur des Magenschleims ist zweifelhaft, es soll sich nicht um echtes Mucin handeln (*López-Suárez*³⁴). Alle ätzend wirkenden Stoffe: absoluter Alkohol, Sublimat, Silbernitrat, Senföl, Jodtinktur, ferner hohe Temperaturen, elektrische Reizung lösen starke Schleimbildung aus; die Reaktion bleibt dabei beschränkt auf die vom Reiz getroffene Stelle und breitet sich nicht auf die Nachbarschaft aus (*Freund*³⁵, *Pewcner*³⁶, *Bickel*³⁷).

Asche.

Rhodianwasserstoff kommt häufig im Magensaft in Spuren vor; er stammt nicht etwa aus dem Speichel (vgl. § 100. 3), sondern gehört dem Magensaft selbst an (*Nencki*³⁸).

Aschen-Analyse des (durch Scheinfütterung gewonnenen) Hundemagensaftes. Zwei verschiedene größere Portionen Hundemagensaft enthielten in Prozent (die Zusammensetzung der einen Portion in Klammern): Trockensubstanz 0,38732, Gesamtasche 0,12672 (0,13604), wasserlösliche Asche 0,12438 (0,13408), Na 0,02502 (0,01979), K 0,03077 (0,04328), Cl (in der Asche, also ohne das Cl der HCl) 0,06715 (0,06958), SO₃ 0,00118 (0,00094), wasserunlösliche Asche 0,00234 (0,00196), Ca 0,00022 (0,00007), Mg 0,00049 (0,00053), P₂O₅ 0,00061 (0,00068) (*Rosemann*³⁹).

Magengase.

Magengase. Der Magen enthält stets Gase, welche teils aus direkt verschluckter Luft (z. B. in dem Speichel), teils aus Gasen, die vom Duodenum zurücktreten, stammen. Diese Luftmassen erleiden konstant eine Veränderung, indem der O daraus vom Blute absorbiert wird. Die ziemlich reichliche CO₂-Bildung im Magen beruht auf chemischen Vorgängen, der Mischung des natriumcarbonathaltigen Pylorussekretes mit dem salzsäurehaltigen Fundussekret (*Schierbeck*³⁹). Daher ist nach *Planer*⁴⁰ der O-Gehalt äußerst gering, CO₂-Gehalt sehr bedeutend. Ein Teil der CO₂ wird durch die Magensäure aus dem CO₂-reichen Speichel (pag. 231) ausgetrieben.

Magengase nach *Planer*⁴⁰ in Volumenprozenten.

Menschlicher Leichnam, nach vegetabilischer Kost		H u n d	
I	II	I. nach Fleischkost	II. nach Hülsenfrüchten
CO ₂ 20,79	33,83	25,2	32,9
H 6,71	27,58	—	—
N 72,50	38,22	68,7	66,3
O —	0,37	6,1	0,8

Nach *Leo*⁴¹ enthält der Magen des gesunden Säuglings im Mittel 79 Volumenprozent N, 17 O und 4 CO₂; Wasserstoff, Kohlenwasserstoff und Schwefelwasserstoff fehlen.

*Abnorme
Gasbildung.*

Abnorme Gasentwicklungen — (bei Magenkatarrhen) kommen nur bei neutraler Reaktion des Mageninhaltes vor: bei der Buttersäuregärung kommen so H und CO₂ zur Produktion (während die Essigsäure- und Milchsäuregärung keine Gase erzeugen). Auch CH₄ (Grubengas) ist gefunden; doch kann dieses nur vom Darm in den Magen getreten sein, da es sich nur dann bilden kann, wenn kein O zugegen ist. Spuren von Schwefelwasserstoff [durch *Bacterium coli commune* (S. 299), *Strauss*⁴²] bilden sich mitunter bei gutartigen Magenveränderungen (*Zawadzki*⁴³, *Boas*⁴⁴) und Bewegungsinsuffizienz (*Dauber*⁴⁵). Bei dyspeptischen Säuglingen fand *Leo*⁴¹ den CO₂-Gehalt erhöht (5—17%), außerdem Wasserstoff und brennbare Gase. Doch kommt, wenn die Motilität des Magens nicht gestört und kein Erbrechen vorhanden ist, auch normale Zusammensetzung der Magengase vor.

Künstlichen Magensaft — gewinnt man (*Eberle* 1834) durch Extraktion der zerriebenen Magenschleimhaut mit verdünnter Salzsäure, die man in Mengen von $\frac{1}{2}$ Liter von 6 zu 6 Stunden stets aufs neue infundiert; [die späteren Auszüge sind sogar wirksamer als der erste (*Klug*⁴⁶)].

Künstlicher
Magensaft.

Die für die Pepsinwirkung notwendige Salzsäure kann auch durch andere organische und organische Säuren ersetzt werden, doch sind von diesen höhere Konzentrationen erforderlich. Die Angaben der verschiedenen Untersucher über die von jeder einzelnen Säure erforderliche Konzentration stimmen jedoch nicht überein (*Hübner*⁴⁷, *Hahn*⁴⁸, *Pfleiderer*⁴⁹, *Larin*⁵⁰).

Andere
verwendbare
Säuren.

*v. Wittich*⁵¹ zeigte, daß man auch mittelst Glycerin aus der Magenschleimhaut das Pepsin sehr rein extrahieren kann. Die gereinigte Schleimhaut wird 24 Stunden in Alkohol gelegt, dann getrocknet, gepulvert und gebeutelt, hierauf eine Woche in Glycerin extrahiert. Der abfiltrierte Extrakt läßt durch Alkohol das Pepsin ausfallen, welches in verdünnter Salzsäure gelöst den wirksamen Saft gibt.

Wittichs
Glycerin-
auszug.

Bei allen Extraktionsverfahren ist die Ausbeute an Pepsin am größten, wenn die Schleimhaut vor Fäulnis geschützt einige Zeit an der Luft gelegen hat, indem sich noch nachträglich in den Drüsenzellen Propepsin und Pepsin bilden (*Grützner* u. *Podcyssozki*⁵²).

110. Sekretion des Magensaftes.

Während des Verlaufes der Verdauung gehen an den Haupt-, Beleg- und den Pylorusdrüsenzellen (Hund) charakteristische histologische Veränderungen vor sich (*Heidenhain*¹, *Ebstein*⁵³).

Veränderungen der
Drüsenzellen
während der
Absonderung.

Die Hauptzellen — zeigen Körnchen, welche während der Absonderung verbraucht werden. Die Körnchen enthalten die pepsinbildende Substanz, welche zu Pepsin umgewandelt wird. Auch die Größe der Hauptzellen schwankt während der Sekretion. In der Ruhe nehmen die Zellen aus der Lymphe wieder Stoffe zur Körnchenbildung auf. — Die Belegzellen scheinen bei der Absonderung erst geschwellt, dann kleiner zu werden. Alle Zellen sind ferner dunkler, der Kern der Pylorusdrüsenzellen rückt mehr in die Mitte. Die Sekretgänge werden praller. — Die Belegzellen mancher Tiere tragen während der Absonderung einen nach dem Lumen der Drüse hin gerichteten Besatz kurzer, haarförmiger Fortsätze („Bürstenbesatz“ *Torniers*).

Das Pepsin — wird in den Hauptzellen gebildet (*Heidenhain*¹). Sind diese geschwellt, so enthalten sie viel Pepsin; sind sie geschrumpft, so enthalten sie wenig. Die Pylorusdrüsen sondern ebenfalls, wenn auch weniger, Pepsin ab (*Ebstein* u. *Grützner*⁵⁴, *Klug*⁵⁵ u. a.). Während des ersten Stadiums des Hungers wird das Pepsin angesammelt, während der Verdauungstätigkeit (aber auch bei anhaltendem Hunger) eliminiert.

Die Hauptzellen
bereiten
Pepsin.

Kurz nach der Nahrungsaufnahme ist der Pepsingehalt des Magensaftes groß, dann sinkt er, um später wieder zu steigen; ähnlich verhält sich das Labferment (*Grützner*⁵⁴, *Hohmeier*⁵⁶).

Innerhalb der Drüsen ist noch kein Pepsin vorhanden, sondern nur eine Vorstufe oder das Zymogen desselben: die „pepsinogene“ Substanz oder das „Propepsin“ (*Ebstein* u. *Grützner*⁵⁴), welches in Körnchen der Hauptzellen entsteht (*Langley*⁵⁷). Das Zymogen ist an und für sich unwirksam auf Eiweißkörper; wird es aber mit Säuren (am besten mit Salzsäure) behandelt, so wird es in Pepsin umgewandelt; diese Umwandlung geht sehr schnell vor sich (*Langley* u. *Edkins*⁵⁸). Durch säurefreies Wasser kann man aus einer Magenschleimhaut neben dem Pepsin zugleich die pepsinogene Substanz ausziehen. — Auch das Lab entsteht in den Hauptzellen.

Pepsinogene
Substanz.

Die Salzsäure — wird von den Belegzellen gebildet (*Heidenhain*¹); sie findet sich auf der freien Fläche der Schleimhaut, sowie in den Ausführungsgängen der Magendrüsen. In der Tiefe der Drüenschläuche

Salzsäure
wird von den
Belegzellen
gebildet.

herrscht jedoch meist alkalische Reaktion. Die Säure muß also schnell an die Oberfläche befördert werden (*Brücke*⁶⁰).

Entstehung
der
Salzsäure.

Die Bildung der freien Säure — findet in der Weise statt, daß die Belegzellen die Salzsäure aus Chloriden abscheiden, welche sie aus dem Blute aufnehmen. Wie die Abspaltung der Salzsäure aus den Chloriden zustande kommt, ist nicht ermittelt.

Wenn CO_2 in großer Menge auf Chloride wirkt, wird Salzsäure durch die viel schwächere CO_2 ausgetrieben (*H. Schulz*⁶⁰).

Wird der Cl-Vorrat des Körpers um 20% herabgesetzt (indem man den durch die Magensaftabsonderung bei Scheinfütterung verursachten Cl-Verlust des Körpers nicht ersetzt), so hört die Magensaftabsonderung auf (*Rosemann*⁶¹). Durch Entziehung der Chloride in der Nahrung oder durch Hunger gelingt es nicht, eine beträchtliche Cl-Verarmung des Körpers herbeizuführen, da der Körper sein Cl energisch festhält.

Nach *López-Suárez*⁶² sollen gerade die Hauptzellen und nicht die Belegzellen die Bildungsstätten der Salzsäure sein, weil sich mikrochemisch in den ersteren reichlich Chlorverbindungen nachweisen lassen, während die Belegzellen chloridfrei sind.

Der während der Magensaftabsonderung ausgeschiedene Harn zeigt eine geringere saure Reaktion; er kann sogar alkalisch reagieren. Entfernt man den Magensaft durch Magen fisteln völlig nach außen, so tritt alkalische Reaktion des Urins auf.

Erregung der
Magensaft-
absonderung
durch den
Appetit.

Im Hungerzustande findet keine Absonderung von Magensaft statt; diese beginnt erst nach der Nahrungsaufnahme. Das erste hierbei wirkende Moment ist ein psychisches: der Appetit. Wenn man einem Hunde, bei dem (nach *Pawlow*, vgl. S. 254) eine Magen fistel und gleichzeitig eine Oesophagus fistel angelegt ist, Fleisch zu fressen gibt, so fällt dieses immer wieder zu der Oesophagus fistel heraus („Scheinfütterung“); ohne in den Magen zu gelangen; fünf Minuten (oder auch noch später, niemals aber früher) nach Anfang dieser Scheinfütterung beginnt eine reichliche Absonderung von Magensaft, die nach Aufhören der Fütterung noch längere Zeit anhält. Es ist aber nicht notwendig, daß der Hund das Fleisch wirklich frißt; es genügt schon, wenn dem hungrigen Tiere das Fleisch nur gezeigt, das Verlangen nach Speise angeregt wird, um die Magensaftabsonderung auszulösen. Je größer die Gier ist, mit welcher der Hund das Fleisch frißt, oder je stärker sein Verlangen nach Speise ist, um so lebhafter ist die Sekretion. Wird dagegen der Hund zugleich geärgert, etwa dadurch, daß man ihm eine Katze zeigt, so wird die Magensaftabsonderung gehemmt (*Bickel*⁶³). Der nervöse Impuls bei der

N. vagus der
sekretorische
Nerv.

Scheinfütterung wird den Magendrüsen auf der Bahn des N. vagus zugeleitet; nach doppelseitiger Vagusdurchschneidung hat die Scheinfütterung keine Wirkung mehr, andererseits kann durch Reizung des Vagus unter geeigneten Bedingungen (Vermeidung sensibler Reizung, welche die Magensaftabsonderung hemmt; auch im Vagus selbst scheinen hemmende Fasern zu verlaufen) Magensaftabsonderung hervorgerufen werden (*Pawlow*²¹).

Der Vagus ist nicht der einzige sekretorische Nerv des Magens, auch im Sympathicus verlaufen wahrscheinlich Sekretionsfasern zum Magen (*Pawlow*²¹). — *Gerwer*⁶⁴ fand auf der Hirnrinde des Hundes eine Stelle, deren Reizung Magensaftsekretion bewirkte; nach Zerstörung derselben blieb der psychische Reflex aus.

Nach *Schüle*⁶⁵ werden beim Menschen die Magendrüsen während des Aufenthaltes der Speisen in der Mundhöhle reflektorisch zur Sekretion angeregt durch das Kauen und durch chemische Substanzen, besonders angenehm schmeckende. Beim Säugling wirkt das Saugen in entsprechender Weise anregend auf die Magensaftsekretion (*Pfaundler*⁶⁶, *Cohnheim* u. *Soetbeer*⁶⁷).

Erregung der
Magensaft-
absonderung
durch die
Speisen.

Ist die Speise in den Magen gelangt, so erregt sie nun ihrerseits weitere Absonderung von Magensaft. Doch handelt es sich hierbei nicht etwa um einen rein mechanischen Reiz. Denn selbst starke mechanische

Reize (Berührung der Schleimhaut mit einem Federbart oder Glasstab, Einblasen von Sand mittelst eines Gebläses, Aufblasen eines in den Magen eingeführten Gummiballons usw.) erregen keine Absonderung von Magensaft. Die wirksamen Reize sind vielmehr chemischer Natur. Als wirksam sind von *Pawlow* nachgewiesen worden: das Wasser, Kochsalz und gewisse wasserlösliche Bestandteile des Fleisches, wie sie in Fleischbrühe, Fleischextrakt usw. vorkommen. Es scheinen aber auch bei der Verdauung von Speisen, die an sich keine Absonderung erregen, Stoffe zu entstehen, welche nun als chemische Erreger der Magensaftsekretion dienen: hierfür ist natürlich der Umstand, daß schon durch den Appetit eine Absonderung von Magensaft erfolgt, welcher die Verdauung einleitet, von großer Bedeutung.

Chemische
Erregung der
Magensaft-
absonderung

Welche Bestandteile des Fleischextrakts die erregende Wirkung ausüben, ist nicht festgestellt; die bekannten Bestandteile des Fleischextrakts (Kreatin, Kreatinin usw.) erwiesen sich als nicht wirksam. Ebenso ist die chemische Natur der in den Verdauungsprodukten enthaltenen Erreger der Magensaftsekretion nicht näher bekannt.

Die chemischen Erreger der Magensaftsekretion wirken nicht etwa in der Weise, daß sie direkt die Magendrüsen erregen; sie sind nämlich von der Schleimhaut des Fundus aus unwirksam, sie wirken nur von der Schleimhaut des Pylorusteils aus (*Babkin*⁶⁸). Wie die Übertragung des Reizes von der Schleimhaut des Pylorusteils aus auf die gesamten Magendrüsen erfolgt, ist nicht klar erkannt. Die einen nehmen einen nervösen Reflexmechanismus an, das Centrum dieses Reflexes soll in der Wand des Magens selbst liegen (*Papielski*⁶⁹). Nach einer andern Anschauung soll die Übertragung des Reizes auf dem Blutwege erfolgen, analog der Erregung des Pankreas durch das Sekretin (vgl. § 112). *Edkins*⁷⁰ zeigte, daß Extrakte, aus der Schleimhaut des Pylorus mit Dextrin-, Dextrose-, Maltose-, Peptonlösungen hergestellt, bei ihrer Injektion in das Blut die Absonderung von Magensaft anregen (vgl. *Maydell*⁷¹); er stellt sich daher vor, daß die chemischen Erreger in der Pylorusschleimhaut nach ihrer Resorption aus einer unwirksamen Vorstufe (analog dem Prosekretin) ein wirksames Magensekretin bilden, welches durch das Blut den Magendrüsen zugeführt wird und diese erregt.

von der
Schleimhaut
des Pylorus-
teiles aus.

Magensekretin.

Auf die Magensaftsekretion kann nicht nur erregend, sondern auch hemmend eingewirkt werden. Einen besonders deutlich hemmenden Einfluß übt das Fett aus (*Pawlow*²¹); nach *Lönngqvist*⁷² geht diese Wirkung von der Schleimhaut des Duodenums aus.

Hemmende
Wirkung des
Fettes.

Bringt man einem Hunde 50–100 g Öl in den Magen und nimmt sodann nach 20 bis 30 Minuten eine Scheinfütterung vor, so wird entweder überhaupt kein oder nur sehr wenig Magensaft abgesondert.

Nach den Untersuchungen der *Pawlowschen* Schule ist die Absonderung des Magensaftes verschieden je nach der Art der eingeführten Nahrung (Fleisch, Brot, Milch); für jedes Nahrungsmittel besteht ein typisches Verhalten in der Menge, Acidität und Verdauungskraft des Saftes, in dem Verlauf und der Dauer der Sekretion (vgl. *Babkin*⁷³). — Nach *Arrhenius*⁷⁴ ist die totale abgesonderte Menge des Magensaftes der Menge der zugeführten Nahrung bei derselben Art von Nahrung proportional, die Zeit der Verdauung und die mittlere pro Zeiteinheit abgesonderte Menge der Quadratwurzel aus der Menge der verabreichten Nahrung proportional (vgl. *London*²¹).

*Herzen*⁷⁵ zeigte, daß Dextrin und *Liebigs* Fleischextrakt in großen Gaben per os gegeben sowohl safttreibend wie pepsinbildend wirken; bei der Einführung per Klysma hört die safttreibende Wirkung auf, während der Einfluß auf die Pepsinbildung unverändert bleibt. In kleinen Dosen wirkt Dextrin vorwiegend pepsinbildend, Fleischextrakt vorwiegend safttreibend. — Nach *Mark-Schnorf*⁷⁶ wirkt dagegen reines Dextrin weder saft- noch pepsintreibend, chemisch reines Inulin und Glycogen ausschließlich pepsinbildend. — Kleine Mengen Alkohol in den Magen gebracht, steigern die Absonderung des Magensaftes, starke

Wirkung ver-
schiedener
Stoffe auf die
Absonde-
rung.

Dosen heben sie auf und schwächen die Bewegungen des Magens (*Haan*⁷⁷). Nach *Radzikowski*⁷⁸ wirkt Alkohol nur safttreibend, nicht pepsinbildend. Auch bei Einführung ins Rectum wirkt Alkohol safttreibend (*Spiro*⁷⁹). Künstliche Verdauung wird durch Alkohol bis 2% etwas, bei 10% stärker gestört (*Schütz*⁸⁰); 20% verlangsamen, noch stärkere Dosen heben sie auf. Bier und Wein verlangsamen die Verdauung, unverdünnt hindern sie die künstliche Verdauung (*Buchner*⁸¹). — Starke Kochsalzgaben vermindern die Salzsäureabsonderung, viel Zucker verzögert dieselbe (*Schüle*⁸²). Pilocarpin regt die Magensaftsekretion an (? *Babkin*⁸³), auch Morphin ist wirksam, Atropin unterdrückt sie (*Riegel*⁸⁴).

Patho-
logisches.

Magengeschwüre bedingen eine reflektorisch gesteigerte Salzsäurebildung, eine verminderte Magencarcinom, nervöse Magenaffektionen und Anämien. Unter pathologischen Bedingungen wird hauptsächlich die Salzsäurebildung gestört, nicht so sehr die Pepsinbildung: es kann die Salzsäure völlig fehlen, während Pepsin und Lab noch abgesondert werden.

Der Magen-
saft im
Darm.

Der Mageninhalt, welcher nach vollendeter Verdauung in das Duodenum übertritt, wird hier zunächst durch das Alkali des Pankreas- und Darmsaftes neutralisiert. Das Pepsin und das Labferment wird durch die Alkalisalze des Pankreas- und Darmsaftes und durch das Trypsin zerstört (vgl. S. 298).

111. Vorgang der Magenverdauung und die Verdauungsprodukte.

Die zerkleinerten, mit Magensaft zu einem Brei angemengten Nahrungsmittel werden „Chymus“ oder „Speisebrei“ genannt. Auf diesen übt der Magensaft seine Wirkung aus.

I. Einwirkung auf die Eiweißkörper.⁸⁴

Das Pepsin und die freie Salzsäure führen die Eiweißstoffe bei Körpertemperatur in eine leicht lösliche Verbindung über: die Peptone (*Lehmann* 1850).

Syntonin.

Bei diesem Vorgange werden die Eiweißstoffe zunächst in Acidalbumin (auch Syntonin genannt) verwandelt. Diese Umwandlung kann auch durch freie Salzsäure allein ohne das Pepsin herbeigeführt werden, aber nur bei höherer Temperatur und stärkerer Konzentration der Säure.

Das Syntonin wird beim Neutralisieren der Lösung niedergeschlagen; es ist bei neutraler Reaktion ganz unlöslich.

Propeptone
oder
Albumosen.

Es folgt nunmehr eine hydrolytische Spaltung des großen Eiweißmoleküls in zahlreiche kleinere Moleküle. Dabei entsteht zunächst eine Gruppe von Körpern, welche früher als Propeptone (*Schmidt-Mülheim*⁸⁵), jetzt als Albumosen (*W. Kühne* u. *Chittenden*⁸⁶) bezeichnet werden.

Die Albumosen sind im allgemeinen leichter löslich als die Eiweißstoffe und daher schwerer ausfällbar. Sie besitzen bereits, wenn auch nur im geringen Maße, die Fähigkeit zu diffundieren. Sie sind löslich in Wasser, leicht löslich in verdünnten Säuren, Alkalien und Salzen. Ihre Lösungen werden nicht durch Sieden gefällt; dagegen werden sie wie die Eiweißkörper gefällt durch Sättigung mit Ammonsulfat, durch Essigsäure und Kaliumeisencyanür, Essigsäure und Sättigung mit Kochsalz. Durch Salpetersäure werden sie in der Kälte gefällt, lösen sich aber beim Erwärmen unter intensiver Gelbfärbung auf und fallen beim Erkalten wieder aus (*Salkowski*⁸⁷).

Nach *W. Kühne* u. *Neumeister*⁸⁸ unterscheidet man die Albumosen in primäre Albumosen und Deuteroalbumosen. Die primären Albu-

mosen werden aus ihrer neutralen Lösung durch Sättigung mit Kochsalz ausgeschieden, die Deuteroalbumosen dagegen nicht; sie fallen erst bei gleichzeitigem Zusatz einer Säure aus. Die primären Albumosen sind: die in reinem Wasser lösliche Protalbumose und die nur bei gleichzeitiger Gegenwart von Salzen lösliche Heteroalbumose. Die aus diesen beiden primären Albumosen bei weiterer Verdauung entstehenden Deuteroalbumosen zeigen untereinander nur geringfügige Unterschiede.

Durch fraktionierte Fällung mit Ammonsulfat haben *Hofmeister* und seine Schüler⁹⁰ eine noch weiter gehende Trennung der bei der Verdauung entstehenden Produkte ausgeführt.

Aus den Albumosen entstehen bei weiterem Fortgang der hydrolytischen Spaltung endlich die Peptone. Mit der Bildung der Peptone hat die Magenverdauung der Eiweißkörper ihren Abschluß erreicht; sie geht nicht weiter bis zur Bildung von Aminosäuren (vgl. S. 269). Bei sehr lange fortgesetzter Einwirkung des Pepsins soll allerdings die Spaltung doch bis zur Bildung von Aminosäuren fortschreiten können (*Langstein*⁹⁰, *Laurer*⁹¹, *Salaskin* u. *Kowalewsky*⁹², *Kohlenberger*⁹³); doch werden diese Angaben bestritten (*Abderhalden*⁹⁴).

Peptone.

Die Peptone sind noch leichter löslich als die Albumosen; sie diffundieren leicht durch tierische Membranen (sie filtrieren auch leichter als Eiweiß). Sie werden nicht gefällt durch Kochen, durch Sättigung mit Ammonsulfat, durch Salpetersäure, Essigsäure und Kaliumeisencyanür, Essigsäure und Kochsalzsättigung. Dagegen werden sie gefällt durch Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdänsäure, Gallensäuren, Gerbsäure (im Überschuß von Gerbsäure lösen sie sich wieder auf). Sie geben alle Farbenreaktionen des Eiweißes, speziell mit Natronlauge und Kupfersulfat in der Kälte eine rotviolette Farbe (Biuretreaktion). — Reines Pepton bildet ein amorphes, sehr hygroskopisches Pulver, die Lösungen schmecken ekelhaft widerlich und bitter.

Die Ausdrücke „Albumosen“ und „Peptone“ dürfen keineswegs etwa als Bezeichnungen für bestimmte, chemisch genau definierte Substanzen aufgefaßt werden; beide Gruppen stellen vielmehr Gemische sehr verschiedenartiger Abbauprodukte des Eiweiß dar. Nicht einmal die Vorstellung ist allgemein zutreffend, daß die Albumosen Körper von größerem Molekül sind als die Peptone; nach *Abderhalden*⁹⁶ ist es nicht notwendig, daß Körper, welche die Reaktionen der Albumosen zeigen, ein besonders großes Molekül besitzen; es gibt verhältnismäßig einfach zusammengesetzte Polypeptide mit den Reaktionen der Albumosen. Diese Reaktionen hängen danach nicht von der Größe des Moleküls ab, sondern vielmehr von der Art und der Anordnung der am Aufbau beteiligten Aminosäuren.

Die bei der Magenverdauung entstehenden Peptone werden von *Kühne* als Amphopeptone bezeichnet (vgl. S. 269).

Darstellung reinen Peptons. — Die verdünnte, von Albuminaten und koagulierbaren Stoffen befreite Verdauungslösung wird zuerst bei nahezu neutraler Reaktion siedend mit Ammonsulfat gesättigt, kalt filtriert, — wieder erhitzt, nach begonnenem Sieden mit Ammoniak und Ammoniumcarbonat kräftig alkalisch gemacht, abermals in der Hitze mit Ammoniumsulfat gesättigt, — abgekühlt filtriert, dann nochmals erhitzt, bis der Geruch nach Ammoniak verschwunden ist, nochmals mit Ammoniumsulfat heiß gesättigt, mit Essigsäure angesäuert. In der kalt filtrierten Flüssigkeit ist reines Pepton enthalten; nach Entfernung der Salze wird die Flüssigkeit auf dem Wasserbade möglichst konzentriert und das Pepton mit Alkohol gefällt.

Darstellung
reinen
Peptons.

Hydrolytische Spaltung der Eiweißkörper kann auch durch Behandlung derselben mit überhitztem Wasserdampf, starken Säuren und Alkalien sowie auch durch andere Fermente (vgl. S. 268) herbeigeführt werden.

*Danilewsky*⁹⁶ fand, daß, wenn man Lösungen von Verdauungsprodukten mit künstlichem Magensaft oder Labferment bei Brutwärme digeriert, ein flockiger Niederschlag oder eine feste Gallerte entsteht; *Saujalow*⁹⁷ nennt diesen Körper Plastein, *Kurajeff*⁹⁸ Koagulose. Vielleicht handelt es sich dabei um eine Rückbildung von Eiweiß aus

Plastein-
bildung.

Verdaunungsprodukten, doch ist der Vorgang und seine Bedeutung noch nicht genügend aufgeklärt (vgl. *Lacroix*⁹⁹, *Henriques* u. *Gjaldbaek*¹⁰⁰, *Glagolev*¹⁰¹).

Das Pepsin lagert sich innig den Eiweißteilchen an. Je reichlicher der Pepsingehalt, um so schneller erfolgt (bis zu einem gewissen Grade) die Auflösung (s. u.). Das Pepsin erleidet als Ferment selbst fast keine Veränderung, und wenn für einen stets gleich bleibenden Salzsäuregehalt gesorgt wird, vermag es stets neue Mengen Eiweiß aufzulösen (1 Teil bis gegen 500.000 Teile). Doch wird etwas Pepsin bei der Verdauung verbraucht (*Grützner*¹⁰²).

Adsorption
des Pepsins
durch
Fibrin.

Es besteht eine eigenartige Adsorption des Pepsins durch Fibrin (bei anderen Eiweißstoffen geringer). Wenn man Fibrinflocken mit einer neutralen Pepsinlösung schüttelt, so findet wegen des Säuremangels keine Verdauung statt; das Fibrin entzieht aber das Pepsin der Lösung und hält es so fest, daß es auch bei gründlichem Auswaschen nicht entfernt wird. Bringt man die Fibrinflocken sodann in verdünnte Salzsäure, so erfolgt die Verdauung. — Auch Elastin adsorbiert das Pepsin (*Abderhalden*, *Strauch* u. *Wachsmuth*¹⁰³).

Quantitative
Bestimmung
der Pepsin-
wirkung.

Quantitative Bestimmung der Pepsinwirkung. Da man das Pepsin als solches nicht isolieren kann, so kann es sich immer nur um eine Vergleichung des relativen Pepsingehaltes zweier oder mehrerer Flüssigkeiten handeln. Colorimetrische Methode nach *Grützner*¹⁰³. Fibrin wird mit Karmin rot gefärbt, gut ausgewaschen und in 0,1% Salzsäure quellen gelassen. Gleiche Mengen (nicht über 1 g) dieser Fibrinmasse werden in gleich weiten Reagensgläsern mit 15 cm³ 0,1% Salzsäure übergossen und darauf gleiche Mengen der zu untersuchenden Flüssigkeiten hinzugefügt: je schneller das Fibrin sich löst, um so intensiver färbt sich die Flüssigkeit rot. Man kann zur Bestimmung des Färbungsgrades die Farbe mit einer Stammfarbenskala aus Karminglycerin vergleichen (vgl. *Korn*¹⁰⁴, *Waldschmidt*¹⁰⁵). — Nach *Schütz*¹⁰⁶ sind die Mengen der in einer bestimmten Zeit gebildeten Verdaunungsprodukte innerhalb gewisser Grenzen proportional den Quadratwurzeln aus den relativen Pepsinmengen (vgl. aber hierzu *Grützner*¹⁰⁷). Auf Grund dieses Gesetzes bestimmt *Mett*¹⁰⁸ das Pepsin quantitativ in folgender Weise: Glasröhren von 1—2 mm Weite werden mit Hühnereiweiß vollgesogen, das Eiweiß durch Eintauchen der Röhren in Wasser von 95° koaguliert und sodann die Röhren mit dem Eiweiß in Stücke von 1—2 cm Länge zerschnitten. Diese Stücke werden etwa 10 Stunden lang bei Bruttemperatur in die zu untersuchende Flüssigkeit gebracht und darauf mit einer Lupe die Länge der gelösten Eiweißsäule abgelesen. Die in Millimeter ausgedrückten Längen des verdauten Eiweißes, ins Quadrat erhoben, ergeben die relativen Pepsinmengen. Nach *Nierenstein* u. *Schiff*¹⁰⁹ ist es notwendig, die zu untersuchenden Magensaft 16mal zu verdünnen. — (Über andere Methoden der Pepsinbestimmung vgl. *Volhard* u. *Löhlein*¹¹⁰, *Küttner*¹¹¹, *Solms*¹¹², *Witte*¹¹³, *Fuld* u. *Levison*¹¹⁴, *Gross*¹¹⁵).

Störung und
Beein-
flussung
der Magen-
verdauung.

Nicht durchgekaute und nicht eingespeichelte Nahrung verdaut der Magen weniger gut (*Schüle*⁶⁶). — Konzentrierte Säuren, Alaun und Gerbsäure vernichten die Pepsinwirkung; auch die konzentrierten Lösungen der Alkalisalze, wie Kochsalz, Bittersalz und Glaubersalz, wirken hindernd (*Levites*¹¹⁶), ferner auch schweflige und arsenige Säure, Jodkalium (*Fubini* u. *Fiori*¹¹⁷). Die Salze der schweren Metalle, welche mit Pepsin, Peptonen und Mucin Niederschläge bewirken, stören die Magenverdauung. Nach *Langley* u. *Edkins*⁸⁸ zerstören Alkalien schnell das Pepsin, weniger schnell das Propepsin.

Magensaft
des Neu-
geborenen.

Der saure Magensaft des Neugeborenen — ist bereits ziemlich intensiv wirksam; am leichtesten werden von demselben Casein, hiernach Fibrin und die übrigen Eiweißkörper verdaut (*Zueifel*¹¹⁸). — Beim neugeborenen Hunde ist nach *Cohnheim* u. *Soetbeer*⁶⁷ schon am 14. Tage Salzsäure, Pepsin und Labferment im Magensaft vorhanden. Schon bei einem einen Tag alten Hündchen ist die Sekretion „psychischen Magensaftes“ nachzuweisen.

Magenver-
dauung ver-
schiedener
Eiweiß-
körper.

Die Einwirkung des Magensaftes auf die Eiweißkörper ist am eingehendsten am Fibrin studiert worden. Es werden aber alle echten Eiweißkörper (Proteine) vom Magensaft in entsprechender Weise verdaut und schließlich in Peptone umgewandelt: Albumin, Globulin, Myosin, pflanzliches Eiweiß usw. — Von den Albuminoiden werden das Collagen (die Substanz des Bindegewebes) und das aus ihm durch Kochen entstehende Glutin (Leim) sowie das Chondrin (Knorpelleim) ebenfalls peptonisiert, ebenso das Elastin (die Substanz des elastischen Gewebes), — ungelöst bleiben Keratin (Epidermis, Nägel, Haare) (ebenso auch das Chitin),

Neurokeratin, Amyloid. — Die Proteide werden unter der Einwirkung des Magensaftes in ihre Bestandteile gespalten. So zerfällt das Hämoglobin in Globin und Hämatin; ersteres wird peptonisiert, letzteres bleibt unverändert und erscheint teils in den Fäces, teils wird es resorbiert. Die Glykoproteide (Mucin) werden in Eiweiß und Kohlehydrat zerlegt. Die Nucleoproteide zerfallen in Eiweiß und Nuclein, welches eine große Widerstandsfähigkeit gegen die Wirkung des Magensaftes besitzt. Das Nuclein kann jedoch zum kleineren Teil noch weiter in Eiweiß und Nucleinsäure gespalten werden; eine weitere Zerlegung der Nucleinsäure findet jedoch im Magen nicht statt (vgl. S. 269) (*Umber*¹¹⁹, *Abderhalden* u. *Schittenhelm*¹²⁰).

Abweichend gestaltet sich die Einwirkung des Magensaftes auf das Casein. Dieses wird im Magen zunächst in fester Form ausgefällt (wobei es die Fettkügelchen der Milch mit einschließt). Die Ausfällung kann bereits bewirkt werden durch die freie Säure des Magensaftes. Das Casein ist in der Milch nämlich als Kalksalz vorhanden; wird ihm der Kalk durch die Säure entzogen, so fällt das unlösliche Casein als solches aus.

Magenver-
dauung des
Caseins.

Es kommt aber im Magensaft noch ein besonderes Ferment vor: das Labferment (Chymosin¹²¹), welches das Casein auch bei neutraler oder alkalischer Reaktion ausfällt (*Hammarsten*¹²² 1872). Dieser Vorgang hat aber mit der Fällung des Caseins durch Säure nichts zu tun. Durch das Labferment wird nämlich das Casein hydrolytisch gespalten in Paracasein und eine geringe Menge eines albumoseartigen Körpers, das Molkeneiweiß (*Fuld*¹²³). Beide Körper sind zunächst löslich; das Paracasein bildet aber mit Kalk unlösliche Salze, welche nunmehr als „Käse“ ausfallen. Werden die Kalksalze vorher entfernt, so tritt die Spaltung des Caseins in Paracasein und Molkeneiweiß durch das Lab ein, aber das Paracasein bleibt in Lösung. Setzt man nachträglich Kalksalze wieder hinzu, so erfolgt nunmehr die Bildung und Ausfällung des Käses.

Das Lab-
ferment.

Das Lab entsteht in den Hauptzellen der Magendrüsen durch Säurewirkung aus einer labbildenden Substanz. Letztere ist viel beträchtlicher in der Schleimhaut als das fertige Lab (*Lörcher*¹²⁴, *Glässner*¹²⁵). Ein Teil Labferment kann 800 000 Teile Casein fällen. Zusatz von etwas Chlorcalcium beschleunigt, von Wasser verzögert die Gerinnung (*Hammarsten*¹²²). Überschuß von Alkali schädigt die Labwirkung (*Johnson*¹²⁶, *Boas*¹²⁷, *Klemperer*¹²⁸, *Laqueur*¹²⁹). — Das Labferment wird unterstützt am besten durch die Salzsäure, ihr folgen nach ihrer Wirkung geordnet: Milchsäure, Essigsäure, Schwefelsäure und Phosphorsäure (*Pfleiderer*¹²⁹).

Zur Darstellung von Lab schüttelt *Hammarsten*¹²² künstlichen Kalbsmagensaft nach seiner Neutralisierung mit Magnesiumcarbonat. Im Filtrate ist nur Lab, welches nach Ansäuern mit Essigsäure durch Einschütten von flüssiger Stearinsäure gefällt wird und ihr anhaftet. Letztere löst man in Äther, den man leicht trennen kann.

Die Labenzyme verschiedener Tierarten sind verschieden (*Hedin*¹³⁰).

Zwischen Labferment und eiweißspaltendem Ferment besteht sowohl im Magensaft (*Grützner*¹³¹, *Winogradow*¹³², *Nencki* u. *Sieber*¹³³) als auch im Pankreassaft eine enge Beziehung; die Mengen der beiden Fermente gehen vollständig parallel. Manche Forscher haben daher angenommen, daß es sich überhaupt nicht um zwei verschiedene Fermente handle, sondern um einen einheitlichen Körper, der zugleich eiweißspaltende und labende Wirkung habe; von andern wird dies bestritten (vgl. *Sawjalow*¹³⁴, *Schmidt-Nielsen*¹³⁵, *Jacoby*¹³⁶, *Geicin*¹³⁷, *Sawitsch*¹³⁸, *Hammarsten*¹³⁹, *Burge*¹⁴⁰, *Rakoczy*¹⁴¹, *van Dam*¹⁴²).

Nachdem das Casein im Magen ausgefällt ist, unterliegt es der verdauenden Wirkung des Magensaftes. Dabei wird es gespalten in Eiweiß, welches peptonisiert wird, und Paranuclein. Das letztere ist zunächst unlöslich, wird aber schließlich auch gelöst unter Bildung einer phosphorhaltigen organischen Säure, der Paranucleinsäure (*Salkowski*¹⁴³, *Küttner*¹⁴⁴).

Nach *Szontagh*¹⁴⁵ ist das Casein der Frauen-, Esel- und Pferdemilch in Pepsinsalzsäure ohne Rückstand löslich, während Kuh-, Ziegen- und Büffelmilch in steigender Menge unlösliches Pseudonuclein ergaben.

Widerstand
der Magen-
wand gegen
die Ver-
dauung.

Lebende Gewebe haben eine sehr große (aber keine absolute, *Kirchheim*¹⁴⁶, *Katzenstein*¹⁴⁷, *Langenskiöld*¹⁴⁸) Widerstandskraft gegen eiweißlösende Fermente, sowohl gegen Pepsin als auch gegen Trypsin. So wird die Magenwand während des Lebens nicht vom Magensaft angegriffen (*John Hunter* 1772), wohl aber nach dem Tode in der Leiche (Magenerweichung, vgl. *Neumann*¹⁴⁹), ebenso widersteht die Darmwand der Einwirkung des Pankreassaftes; lebende rote Blutkörperchen (*Matthes*¹⁵⁰), lebende Eingeweidewürmer (*Weinland*¹⁵¹) und viele andere lebende Organismen aus dem Tier- und Pflanzenreiche (*Cl. Fermi*¹⁵²) erhalten sich völlig intakt in Fermentlösungen, die totes Eiweiß glatt lösen. Wenn im Gegensatz hierzu in manchen Versuchen durch Pepsin-Salzsäure dennoch lebende Gewebe aufgelöst worden sind, so ist das abweichende Resultat dadurch zu erklären, daß die lebenden Zellen zunächst durch die Salzsäure abgetötet und alsdann die toten Gewebe durch das Pepsin verdaut worden sind. Ersetzt man die Salzsäure durch eine nicht ätzende Säure, z. B. Hippursäure, so wird totes Gewebe gelöst, aber nicht lebendes (*Neumeister*¹⁵³). Der Grund dieser Widerstandsfähigkeit der lebenden Gewebe gegen die eiweißlösenden Fermente ist nicht völlig aufgeklärt. *Weinland*¹⁵¹ führt sie auf das Vorhandensein von Antifermenten zurück: zellfreie Extrakte von parasitischen Würmern, von Magen- und Darm-schleimhaut, von Erythrocyten schützten Fibrin vor der Auflösung. (Vgl. die Kritik aller hierüber aufgestellten Theorien durch *Cl. Fermi*¹⁵².)

Anti-
fermente.

Einwirkung
des Magen-
saftes auf die
Fette.

II. Einwirkung auf die Fette. — Nicht emulgierte Fette werden im Magen nicht angegriffen. Dagegen zeigte *Volhard*¹⁵⁴, daß Fette, welche im Zustande einer feinen Emulsion (Eier- und MilCHFett) in den Magen kommen, schon im Magen zum großen Teil in Glycerin und Fettsäuren gespalten werden. Das wirksame Ferment (Steapsin, vgl. § 114. III) ist in reinem Magensaft sowie in Glycerinextrakten der Magenschleimhaut enthalten; es wird vom Fundusteil des Magens abgesondert (vgl. *Stade*¹⁵⁵, *Sedgwick*¹⁵⁶, *Heinsheimer*¹⁵⁷, *Ibrahim u. Kopei*¹⁵⁸, *v. Pesthy*¹⁵⁹, *Davidsohn*¹⁶⁰). Durch starke Pepsinsalzsäure wird das Ferment rasch zerstört; es ist daher wichtig, daß fettreiche Nahrung die Magensaftsekretion hemmt (vgl. S. 259).

Einwirkung
des Magen-
saftes auf die
Kohle-
hydrate.

III. Einwirkung auf die Kohlehydrate. — Eine Einwirkung des Magensaftes auf die Kohlehydrate findet nicht statt. Das mit den durchgekauten Speisen verschluckte Ptyalin des Speichels wirkt aber im Magen noch so lange weiter auf die Kohlehydrate ein, bis es durch die Säure des Magensaftes unwirksam gemacht wird (vgl. S. 232, 240). Nach *Hensay*¹⁶¹ und *J. Müller*¹⁶² kann noch eine sehr erhebliche Speichelwirkung stattfinden. — Rohrzucker wird schon im Magen in beträchtlichem Umfange in Dextrose und Lävulose invertiert (*Lusk*¹⁶³). — Unter pathologischen Verhältnissen kann es zu Gärungszersetzungen der Kohlehydrate im Magen kommen (vgl. S. 255).

Magen-
exstirpation.

Der Magen kann nicht nur bei Tieren, sondern auch beim Menschen vollständig exstirpiert werden, ohne daß die Ernährung dadurch erheblich gestört wird: der Darm, vor allen Dingen das Pankreas ersetzt dann vikariierend die Funktion des Magens (*Grohé*¹⁶⁴, *Carrel*¹⁶⁵, *London*¹⁶⁶).

112. Bau des Pankreas. Absonderung des Pankreassaftes.

Sekretions-
zellen.

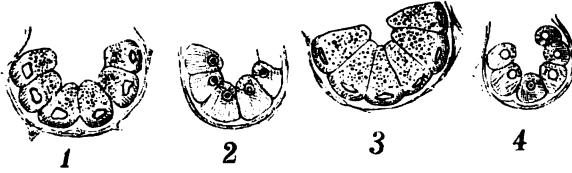
Ihre Verän-
derung bei
der Ab-
sonderung.

Bau des Pankreas. Das Pankreas ist eine verzweigte tubulöse Drüse mit endständigen Alveolen. Auf der Innentfläche der fibrillär gewebten Membrana propria liegen die cylindrisch-konischen Sekretionszellen, die aus zwei Schichten: — 1. der schmälern Parietal-schicht, welche durchscheinend, leicht gestreift und durch Karmin stark färbbar ist, und — 2. der Innenschicht („*Bernardsche* Körnchenschicht“), die stark granuliert, wenig färbbar ist und bei der Sekretion (unter Verschmälerung) durch Abgabe von Material zur Absonderung beiträgt, indem die Körnchen sich lösen. Zwischen beiden Schichten liegt der Kern. Während der Sekretion findet fortwährend ein sichtbarer Wandel an der Zellensubstanz statt: in der Körnchenschicht lösen sich die Granula in Sekrethbestandteile auf, — in der äußeren Schicht

ernent sich die homogene Substanz, welche sich weiterhin wieder in körnige Masse umsetzt, die dann wieder nach innen tritt (*Heidenhain*¹⁰⁷, *Bremer*¹⁰⁸).

In dem 1. Verdauungsstadium (6.—10. Stunde) findet ein Verbrauch der körnigen Innenzone und ein Wachstum der gestrichelten Außenzone statt (Fig. 77, 2). Im 2. Stadium

Fig. 77.



Veränderungen der Pankreaszellen in verschiedenen Stadien der Tätigkeit: — 1 im Hungerzustande, — 2 im ersten Stadium der Verdauung, — 3 im zweiten Stadium, — 4 bei der paralytischen Sekretion.

(Fig. 77, 2). Im 2. Stadium (10.—20. Stunde) ist in der geschwellten Drüse die Innenzone stark gewachsen, die Außenzone sehr verschmälert (Fig. 77, 3). Im Hungerzustande vergrößert sich letztere wieder (Fig. 77, 1). In dem paralytisch secernierenden, verkleinerten Pankreas ist die Innenzone der geschrumpften Zellen fast völlig verloren gegangen (Fig. 77, 4) (*Heidenhain*¹⁰⁷).

Zwischen den Drüsenschläuchen liegen eigentümliche Zellenkomplexe (*Langerhanssche*¹⁰⁹ Inseln), welche mit keinem Ausführungsgang in Verbindung stehen; die Bedeutung derselben ist noch nicht klar (vgl. S. 286).

Absonderung des Pankreassaftes. — Man kann beim Pankreas einen Ruhezustand, in welchem die Drüse schlaff und blaßgelb ist, und einen Zustand der sekretorischen Tätigkeit, in welchem das Organ geschwellt und blaßrot erscheint, unterscheiden. Bei der Absonderung verhalten sich die Gefäße ähnlich wie die der Speicheldrüsen nach Facialisreizung: sie sind erweitert, das Venenblut ist hellrot: es ist daher wahrscheinlich, daß hier eine ähnliche Innervation vorhanden ist (§ 99). Die Tätigkeit der Drüse ist in hohem Grade von der hinreichenden Blutversorgung abhängig, anämische Zustände schädigen die absondernden Vorgänge (*Pawlow*²¹, *Gottlieb*¹⁷⁰). Bei der Tätigkeit der Drüse ist ebenso wie bei den Speicheldrüsen der Sauerstoffverbrauch und die Kohlensäureabgabe vermehrt (*Barcroft* u. *Starling*¹⁷¹), die Lymphbildung gesteigert (*Bainbridge*¹⁷²).

Ruhe und
Tätigkeit der
Drüse.

Verhalten
der Gefäße.

Das Sekret steht beim Kaninchen unter einem Absonderungsdruck bis über 17 mm Hg. — *Kühne* u. *Lea*¹¹³ fanden, daß nicht alle Läppchen zu gleicher Zeit in Sekretionstätigkeit waren. (Das Pankreas der Herbivoren secerniert ununterbrochen.)

Die Absonderung des Pankreassaftes findet nur nach Nahrungsaufnahme statt, und zwar wird dieselbe veranlaßt durch den Übertritt des sauren Mageninhalts in den Darm (*Dolinsky*¹⁷⁴, *Pawlow*²¹, *Cohnheim* u. *Klee*¹⁷⁵). Bringt man im Versuche Säuren (30—50 cm³ 0,4% HCl) in das Duodenum oder Jejunum, so beginnt nach etwa 2 Minuten eine lebhaft Absonderung des Pankreas; dieselbe dauert etwa 5 Minuten, nimmt dann ab und hört nach etwa 10 Minuten ganz auf.

Erregung der
Absonderung
durch
Säuren.

Über die Art und Weise, wie diese Anregung des Pankreas zur Tätigkeit zustande kommt, gehen die Ansichten noch auseinander. Nach *Bayliss* u. *Starling*¹⁷⁶ (1902) wird durch die Säuren ein in den Epithelien des oberen Darmabschnittes gebildeter Stoff, das „Prosekretin“, aktiviert, nämlich in „Sekretin“ umgewandelt. Dieses wird durch die Blutgefäße dem Pankreas zugeführt und regt direkt die Drüsenzellen zur Absonderung an. Daß die nervösen Elemente dabei nicht beteiligt sind, geht auch daraus hervor, daß die Wirkung des Sekretins auch bei Atropinvergiftung bestehen bleibt.

Das
Sekretin.

Das Sekretin läßt sich mittelst Säure (0,4% HCl, aber auch viele andere Substanzen, vgl. *Stepp*¹⁷⁷) aus der Schleimhaut des oberen Dünndarms bei allen Klassen der Wirbeltiere extrahieren; bei intravenöser Injektion des Extraktes (1 cm³) beginnt sofort die Pankreas-

sekretion; zugleich wird die Gallenabsonderung vermehrt. (Eine zugleich auftretende Senkung des Blutdruckes wird nicht durch das Sekretin, sondern durch eine andere Substanz bewirkt, dieselbe kann vom Sekretin getrennt werden.) Injektion eines Extrakts der Schleimhaut des Ileums dagegen ist unwirksam. (Die letztere Angabe wird von *Papielski*¹⁷⁸ bestritten, nach dem Extrakte mit gleicher Wirksamkeit von der Schleimhaut des Rectums, Ileums und Magens gewonnen werden können.) Das Sekretin ist bei allen Klassen der Wirbeltiere derselbe Stoff (*Bayliss* u. *Starling*¹⁷⁶). — *Hustin*¹⁷⁹ konnte auch das aus dem Körper entfernte Pankreas dadurch zur Sekretion bringen, daß er es mit Blut und Sekretin durchströmte; Blut allein, Kochsalzlösung, *Lockesche* Lösung waren unwirksam, ebenso Sekretin allein.

Das Sekretin wird durch Kochen nicht zerstört, auch nicht das Prosekretin; wohl aber die Enterokinase (vgl. S. 270). Das Sekretin kann danach nicht als ein Ferment aufgefaßt werden. Salzwasser extrahiert aus der Dünndarmschleimhaut die Kinase, aber fast kein Sekretin; wird der Rückstand mit verdünnter Säure behandelt, so erhält man nunmehr das Sekretin. Danach sind also Sekretin und Enterokinase zwei durchaus voneinander verschiedene Stoffe (*Camus*¹⁸⁰). Nach *v. Fürth* u. *Schwarz*¹⁸¹ ist ein Teil der Sekretinwirkung auf Cholin zu beziehen, welches sich in den Sekretinpräparaten vorfindet, doch ist die Cholin- und Sekretinwirkung keineswegs identisch: die erstere wird durch Atropin aufgehoben, nicht die letztere.

Erregung der
Absonderung
auf nervösem
Wege.

Nach anderen Autoren (*Papielski*¹⁷⁸, *Wertheimer*¹⁸², *Lepage*¹⁸³ u. a.) erfolgt dagegen die Anregung des Pankreas zur Absonderung auf dem Wege des Reflexes, durch das Nervensystem. Da die Absonderung aber auch nach Isolierung des Pankreas vom Centralnervensystem sowie auch nach Zerstörung des Plexus coeliacus ungestört erfolgt, so soll nach *Papielski*¹⁷⁸ das Reflexcentrum in den Ganglien des Pankreas selbst gelegen sein. — *Bylina*¹⁸⁴ nimmt an, daß die normale Pankreassekretion das Resultat des chemischen (Sekretin) und des nervösen Mechanismus ist. Nach *Babkin* u. *Savitsch*¹⁸⁵ zeigt der Pankreassaft charakteristische Unterschiede, je nachdem er auf chemische oder auf nervöse Erregung hin abgesondert worden ist.

Erregung der
Absonderung
durch andere
Einflüsse.

Außer durch Säuren wird die Absonderung des Pankreas auch noch angeregt durch das psychische Moment des Appetits (vgl. S. 258) (*Narbut*¹⁸⁶ hat auf der Rinde des Gyrus praecruciatatus beim Hunde eine Stelle nachgewiesen, deren Reizung Pankreassekretion bewirkte), durch Einführung von Wasser (sehr schwach) sowie durch Fette (dabei ist besonders der Gehalt des Saftes an fettspaltendem Ferment erhöht); die Wirkung beruht hierbei auf den bei der Verdauung der Fette entstehenden Fettsäuren und Seifen, neutrales Fett und Glycerin ist unwirksam (*Babkin* u. *Ishikawa*¹⁸⁷, *Smirnov*¹⁸⁸, *Studzinski*¹⁸⁹). Fleischextrakt übt keine Wirkung aus; Alkalien wirken hemmend auf die Absonderung (*Pawlou*²¹).

Nerven-
einfluß:

Die Nerven des Pankreas — entstammen dem Plexus hepaticus, lienalis, mesentericus superior, denen Vagus und Splanchnicus Äste zuführen. — Nach *Pawlou*²¹ und *Papielski*¹⁷⁸ ist der Vagus der sekretorische Nerv des Pankreas; aus demselben

Anregung

können in der Brusthöhle unmittelbar über dem Diaphragma Fasern gesondert werden, deren Reizung nach einer Latenzperiode von 15–30 Sekunden Absonderung des Pankreassaftes bewirkt (ebenso wie Reizung der Chorda tympani Speichelabsonderung bewirkt). Aber auch der Sympathikus enthält sekretorische Fasern für das Pankreas (*Savitsch*¹⁹⁰). — Reflektorisch vermehrt wird die Sekretion durch Reizung des centralen Lingualisstumpfes, mitunter auch durch die des centralen Vagusstumpfes. — Unterdrückt wird die Sekretion

Hemmung.

durch Atropin, durch Erregung von Brechbewegungen, sowie durch Reizung des N. vagus, der neben den sekretionsanregenden auch sekretionshemmende Fasern führt (*Bernstein*¹⁹¹, *Papielski*¹⁹², *Scaffidi*¹⁹³), des centralen Vagusstumpfes, wie auch anderer sensibler Nerven, z. B. des N. cruralis und ischiadicus (*Afanassiev* u. *Pawlou*¹⁹⁴). — Ausrottung der die Gefäße umspinnenden, erreichbaren Nerven am Pankreas macht die angeführten Eingriffe unwirksam. Dagegen erfolgt nun die andauernde Sekretion eines dünnen „paralytischen“ Saftes, dessen Menge auch durch die Nahrungsaufnahme nicht mehr modifiziert wird (*Bernstein*¹⁹¹).

Paralytische
Sekretion.

113. Der Pankreassaft.

Zur Gewinnung des Pankreassaftes — band schon *Regner de Graaf* (1664) bei Hunden in den Ausführungsgang eine Kanüle mit einem Bläschen, in welchem der Saft sich sammelte. Andere leiteten das Röhrchen durch die Bauchdecken nach außen und machten so eine transitorische Kanülenfistel. Aus einer solchen fließt jedoch so-
gleich nach der Operation so gut wie gar kein Sekret; das Pankreas scheint infolge einer durch den Operationsreiz gesetzten Hemmung seine Arbeit fast ganz einzustellen. Ver-
sucht man das Tier mit der Kanüle am Leben zu erhalten, so tritt nach 1—2 Tagen eine beständige, übermäßige Absonderung eines dünnflüssigen, schlecht wirksamen Sekretes ein, welches offenbar dem normalen Sekrete nicht entspricht. Noch ehe dieser Zustand vergeht, wird das eingebundene Kanülenende entzündlich abgestoßen und die Fistel schließt sich wieder. — Eine wirklich dauernde Pankreasfistel erreichten *Pawlow*²¹ u. *Heidenhain*¹⁰⁷ dadurch, daß sie das Stück des Duodenums, in welchem der Pankreasgang mündet, aus-
schnitt und nach außen in die Bauchwunde einnähten. Ein so operiertes Tier kann bei sorgfältiger Pflege (die Bauchhaut wird leicht durch den austießenden Saft maceriert) und passender Ernährung (Milch und Brot, dazu 2—5 g Soda pro die) monatelang am Leben erhalten werden.

Transi-
torische und
Dauerfisteln.

Die Menge des im Tage abgesonderten Pankreassaftes ist nicht ge-
nau bekannt, da bei den Tieren mit Pankreasfisteln unbekannte Mengen
des Saftes durch Nebenausführungsgänge in den Darm gelangen und sich
so der Bestimmung entziehen können. Auch wechselt die Menge nach der
Nahrung (vgl. unten die Tabelle nach *Pawlow*). *Glaessner*¹⁹⁵ konnte bei
einem Patienten die Absonderung des Pankreassaftes beobachten: im nüch-
ternen Zustande wurden 15—18 cm³, nach einer Mahlzeit 30—50 cm³ pro
Stunde abgesondert. Die pro Tag secernierte Saftmenge schwankte zwischen
500 und 800 cm³.

Menge des
Saftes.

Der zeitliche Verlauf der Pankreassekretion zeigt in der 2.—3 Stunde nach der
Nahrungsaufnahme ein Maximum; im einzelnen gestaltet sich der Verlauf je nach der ein-
geführten Nahrung verschieden (vgl. *Pawlow*¹⁹⁶, *Babkin*¹⁹⁷, *Wohlgemuth*¹⁹⁸).

Der normale Pankreassaft ist durchsichtig, farb- und geruchlos,
salzig von Geschmack und besitzt infolge des Gehalts an Natriumbikar-
bonat ein erhebliches Säurebindungsvermögen, bei Säurezusatz braust
er durch Abgabe von CO₂ auf. Von dieser starken Titrationsalkales-
cenz ist zu unterscheiden die aktuelle Reaktion (vgl. § 11.3), die nach
Auerbach u. *Pick*¹⁹⁹ sich nur sehr wenig vom Neutralpunkte im Sinne
einer schwach alkalischen Reaktion entfernt.

Eigen-
schaften des
normalen
Sekretes.

*Pawlow*¹⁹⁶ gibt folgende Tabelle über die Zusammensetzung des Pankreassaftes des
Hundes nach verschiedener Nahrung:

Menge und Art der Nahrung	Menge des Pankreas- saftes	Dauer der Sekretion	Mittlere Sekretions- geschwin- digkeit in 5 Minuten	Trocken- rück- stand	Asche	Organ. Sub- stanz	N	Alkalescenz der Asche in Prozenten Na ₂ CO ₃ auf 100 cm ³ Saft
600 cm ³ Milch	45,7	4 St. 30 Min.	0,85 cm ³	5,268	0,869	4,399	0,68	0,348
250 g Brot	162,4	7 St. 35 Min.	1,75 cm ³	3,223	0,925	2,298	0,39	0,564
100 g Fleisch	131,6	4 St. 12 Min.	2,61 cm ³	2,465	0,907	1,558	0,24	0,588

Die Hauptmasse der organischen Bestandteile sind Eiweißkörper, ein Teil davon gehört
zu den Nucleoproteiden (*de Zilra*)²⁰⁰.

Für menschlichen Pankreassaft (2 Portionen wurden untersucht, der Wert für die
zweite Portion steht in Klammern) gibt *Glaessner*¹⁹⁶ folgende Zusammensetzung: Wasser
98,7292 (98,7516), Trockensubstanz 1,2708 (1,2494), Asche 0,5662 (0,6976), N-Gehalt

0,0983 (0,0842), koagul. Eiweiß 0,1744 (0,1276), in Alkohol lösliche organische Stoffe 0,5080 (0,4216), in Alkohol lösliche Asche 0,5646 (0,6944), in Alkohol unlösliche organische Stoffe 0,1966 (0,1302), in Alkohol unlösliche Asche 0,0016 (0,0032), spez. Gew. 1,00748 (1,00755). Nach *Wohlgemuth*¹⁹⁸ betrug das spez. Gewicht menschlichen Pankreassaftes 1,00599—1,00713.

Die Gefrierpunktserniedrigung des Pankreassaftes beträgt beim Hunde nach *de Zilva*²⁰⁰ $-0,61^{\circ}$, nach *Pincussohn*²⁰¹ $-0,63^{\circ}$; beim Menschen fand *Glaessner*¹⁹⁵ $-0,46$ bis $-0,49^{\circ}$, *Wohlgemuth*¹⁹⁸ $-0,42$ bis $-0,49^{\circ}$.

Pathologisches. Selten bildet der Saft im Pankreas Konkreme, meist von kohlensaurem und phosphorsaurem Kalk.

114. Verdauende Wirkung des Pankreassaftes.

Das Vorhandensein von vier Fermenten, welche auf sämtliche Nahrungsstoffe besonders stark einwirken, macht den Pankreassaft zu einer sehr wichtigen Verdauungsflüssigkeit.

Das
Pankreas-
Ptyalin.

I. Wirkung auf die Kohlehydrate (*Bouchardat* u. *Sandras*²⁰² 1845). — Das wirksame Ferment ist das Pankreas-Ptyalin oder die Pankreas-Diastase. Das Ferment ist dem Ptyalin des Speichels ähnlich, doch wirkt es viel energischer als dieses, sowohl auf rohe als auch auf gekochte Stärke und Glykogen; bei Körpertemperatur sehr schnell, bei niedrigerer langsamer. Es verwandelt Stärke und Glykogen (wie der Speichel § 101) in Dextrine und weiterhin in Maltose (resp. Isomaltose); doch entsteht auch eine geringe Menge von Dextrose (mehr als bei der Einwirkung des Speichels, vgl. S. 231).

Die Tatsache, daß bei der Einwirkung der diastatischen Fermente der Körperflüssigkeiten auf die Stärke neben Maltose auch geringe, wechselnde Mengen Dextrose gebildet werden, läßt sich durch die Annahme zweier Fermente erklären: Diastase, welche nur Maltose bildet, und Maltase, welche die Maltose weiter zu Dextrose spaltet. Gehalt an Diastase vom höchsten zum niedrigsten geordnet: Pankreas, Speichel, Blut, Darmsaft; Gehalt an Maltase vom höchsten zum niedrigsten geordnet: Blut, Pankreas, Darmsaft, Speichel (*Hamburger*²⁰³, *Röhmman*²⁰⁴). — *Weinland*²⁰⁵ und *Bainbridge*²⁰⁶ wiesen nach, daß im Hundepankreas nach Milchfütterung Lactase entsteht, welche Milchzucker in Galaktose und Dextrose spaltet (bestritten von *Plimmer*²⁰⁷; auch *Ibrahim* u. *Kaunheimer*²⁰⁸ konnten im Pankreas des menschlichen Neugeborenen weder das Vorhandensein, noch die Entstehung einer Lactase während der Säuglingsperiode feststellen).

Extraktion
des
Ferments.

Pankreas-Ptyalinhaltige Flüssigkeiten können auch durch Extraktion der zerkleinerten Drüse mit verschiedenen Extraktionsflüssigkeiten (Glycerin, Chloroformwasser usw.) gewonnen werden. Alkohol schlägt das Ptyalin (erst bei stärkerer Konzentration als das Trypsin) nieder und zerstört es sodann sehr schnell (*Vernon*²⁰⁹). — Nach *Vernon* gibt es auch für das diastatische Ferment des Pankreas eine Vorstufe, ein Zymogen, welches in den gebräuchlichen Extraktionsmitteln unlöslich ist.

Einflüsse auf
die Wirkung
des Ferments.

Die Wirkung des diastatischen Pankreasferments wird durch Zusatz von Kochsalz (bis zu 0,72%) bedeutend unterstützt (vgl. S. 232), stärkere Lösungen wirken hemmend. Ähnlich wie Kochsalz wirkt Bromnatrium, nur schädigt es etwas stärker, noch mehr schädigend wirkt Jodnatrium. Fluornatrium fördert in stärkerer Lösung, in schwachen Lösungen dagegen hindert es. Alkalien und alkalische Salze wirken auch in geringen Mengen immer hemmend; ebenso die Sulfate. Sublimat hemmt außerordentlich stark. Alkohol und Chloroform wirken stark hemmend, schwächer Äther und Thymol. Alle Säuren wirken bei schwacher Konzentration fördernd, bei stärkerer Konzentration schädigend. Von den anorganischen Säuren fördert Salzsäure am meisten (*Grützner* u. *Wachsmann*²¹⁰).

Das Trypsin.

II. Wirkung auf die Eiweißkörper (*Purkinje* u. *Pappenheim* 1836, *Corvisart*²¹¹ 1857). — Das wirksame Ferment ist das Trypsin (*W. Kühne*²¹² 1875). Dasselbe verwandelt die Eiweißstoffe, am besten bei schwach alkalischer (*Bostock*²¹³), (aber auch bei neutraler und sogar schwach saurer) Reaktion zunächst in Albumosen und dann in Peptone (vgl. § 111).

*Kühne*²¹² unterschied unter den Peptonen das Hemi- und das Antipepton: das erstere wird durch das Trypsin weiter gespalten, während das letztere nicht weiter verdaut wird. Das bei der Pepsinverdauung entstehende Pepton enthält sowohl Hemi- wie Antipepton, *Kühne* bezeichnete es daher als Amphopepton. — *Kutscher*²¹⁴ hat jedoch gezeigt, daß das Antipepton *Kühnes* keine einheitliche Substanz ist und daß ein auch energischer Trypsinwirkung widerstehendes Pepton nicht existiert. — *E. Fischer* u. *Abderhalden*²¹⁵ wiesen aber bei der tryptischen Verdauung der Eiweißkörper das Entstehen eines polypeptidartigen Stoffes nach, welcher einer weiteren Zersetzung durch das Trypsin widersteht; beim Kochen mit Salzsäure gibt er α -Pyrrolidincarbonsäure und Phenylalanin (vgl. unten).

Während die Pepsinverdauung im allgemeinen mit der Bildung der Peptone ihren Abschluß findet, macht die Trypsinverdauung mit der Bildung der Peptone nicht Halt: die Peptone werden durch das Trypsin weiter gespalten bis zu den einfachsten Spaltprodukten des Eiweißes: den Aminosäuren (vgl. § 5), nämlich: Glykokoll, Alanin, Leucin — Asparaginsäure, Glutaminsäure — Arginin, Lysin — Cystin — Tyrosin, Oxyphenyläthylamin — Tryptophan — Histidin.

Die einzelnen Aminosäuren entstehen bei der Verdauung nicht gleichzeitig nebeneinander, sondern nacheinander; zuerst wird das Tyrosin, das Tryptophan, ferner auch das Cystin abgespalten, viel später erst die Glutaminsäure.

Die Einwirkung des Trypsins auf die Eiweißkörper verläuft im allgemeinen völlig analog der Spaltung derselben durch Säuren. Während aber bei der Säurespaltung der Eiweißkörper α -Pyrrolidincarbonsäure sowie auch Phenylalanin (siehe § 5) entsteht, werden dieselben auch bei lange fortgesetzter tryptischer Verdauung nicht erhalten. An ihrer Stelle findet sich ein polypeptidartiger Stoff, welcher der tryptischen Verdauung gänzlich widersteht, aber bei der Behandlung mit Säure α -Pyrrolidincarbonsäure und Phenylalanin gibt (*E. Fischer* u. *Abderhalden*²¹⁵); auch durch Erepsin (vgl. § 122. 2) wird dieser Stoff gespalten, so daß eine kombinierte Verdauung durch Pankreas- und Darmsaft Eiweiß bis zu den einzelnen Aminosäuren aufzuspalten vermag. — Vorhergehende Pepsinverdauung befördert die Spaltung der Eiweißkörper durch das Trypsin: sie verläuft schneller und der Rest der komplizierten Verbindungen ist geringer.

Während die Albumosen und Peptone als Eiweißstoffe im weiteren Sinne noch die Biuretreaktion (vgl. S. 13) geben, fehlt diese bei den Aminosäuren, die keine Eiweißnatur mehr haben; man faßt die Aminosäuren daher auch als abiurete Produkte der Trypsinverdauung zusammen. Schon manche Tripeptide geben die Biuretreaktion. Läßt man einen Verdauungsansatz von Eiweiß und Trypsin lange genug stehen, so verschwindet schließlich die Biuretreaktion völlig; der oben erwähnte, gegen Trypsinverdauung resistente polypeptidartige Stoff, der sich aus α -Pyrrolidincarbonsäure und Phenylalanin zusammensetzt, gibt ebenfalls die Biuretreaktion nicht.

Die künstlichen Polypeptide (S. 12) zeigen gegenüber dem Pankreassaft ein sehr verschiedenes Verhalten, die einen werden gespalten, die anderen nicht; über die dabei in Betracht kommenden Momente vgl. *E. Fischer* u. *Abderhalden*²¹⁶. Pepsin spaltet keines der bisher daraufhin untersuchten Polypeptide. Erepsin (§ 122. 2) scheint alle Polypeptide, an deren Aufbau die in der Natur vorkommenden Aminosäuren beteiligt sind, zu zerlegen (*Abderhalden* u. *Teruuchi*²¹⁷).

Keratin, Neurokeratin und Amyloid widerstehen der Pankreasverdauung; ebenso ungekochtes leimgebendes Bindegewebe, welches durch Magensaft verdaut wird. Durch Säure gequollte leimgebende Substanz geht über in Leimpepton, welches nicht weiter verwandelt wird. *Reich*²¹⁸ fand allerdings bei lange fortgesetzter tryptischer Verdauung von Leim geringe Mengen von Leucin. *Baumstark* u. *Cohnheim*²¹⁹ zeigten aber, daß noch über weite Strecken des Darms Pepsinverdauung des Bindegewebes stattfindet. — Das Nuklein, welches gegen die Magenverdauung in hohem Maße resistent ist (vgl. S. 263), wird durch Trypsin leicht gespalten; die Nukleinsäure wird dann in eine dialysable, leicht lösliche Form gebracht (*Abderhalden* u. *Schittenhelm*²²⁰), eine Aufspaltung der Nukleinsäure durch das Trypsin findet nicht statt (*London* u. *Schittenhelm*²²¹). Dagegen vermag der Darmsaft die Nukleinsäuren in einfachere Verbindungen aufzuspalten (vgl. S. 298).

Kutscher u. *Seemann*²²² zeigten, daß auch im Darms die Verdauung der Eiweißkörper durch das Trypsin über die Bildung von Peptonen

Trypsin
spaltet das
Eiweiß bis
zu den
Amino-
säuren.

Wirkung des
Trypsins auf
künstliche
Polypeptide,

auf ver-
schiedene Ei-
weißkörper.

Trypsin-
wirkung im
Darm.

hinaus bis zur Entstehung einfacher krystallinischer Produkte fortschreitet, sie konnten im Darminhalt Leucin, Tyrosin, Lysin und Arginin nachweisen, dagegen keine nennenswerten Mengen von Albumosen und Peptonen; *London*²²⁸, *Abderhalden*, *Klingemann* u. *Pappenhausen*²²⁴ fanden auch noch andere Aminosäuren. Alle bekannten Aminosäuren sind im Darminhalt nachgewiesen worden.

*Darstellung
des Trypsins.*

Das Trypsin wird aus dem mit Wasser verdünnten Saft durch Erzeugung eines voluminösen Kollodium-Niederschlags mechanisch mit niedergedrückt. Der Niederschlag wird gewaschen und getrocknet, hierauf das Kollodium durch ein Äther-Alkoholgemisch gelöst. Das Ferment bleibt zurück und wird in Wasser gelöst (*Danilewsky*²²⁶).

*Eigen-
schaften.*

Das Trypsin ist löslich in Wasser, wasserhaltigem Glycerin, 40% Alkohol (*Dastre*²²⁶), dagegen unlöslich in reinem Glycerin und konzentriertem Alkohol. Trypsinhaltige Flüssigkeiten können daher durch Extraktion der zerkleinerten Drüse mit Chloroformwasser, wasserhaltigem Glycerin, dünnem Alkohol usw. gewonnen werden. — Bei Körpertemperatur wird das Trypsin in wässriger Lösung schnell zerstört; noch schneller bei Gegenwart von Soda; hierbei sinkt die Wirksamkeit einer Trypsinlösung um so schneller, je größer dieselbe anfänglich war (*Vernon*²⁰⁹). Die Gegenwart von Eiweiß oder Pepton verringert diese Zerstörung des Trypsins (*Bayliss* u. *Starling*²²⁷).

*Einflüsse auf
die Wirkung
des Trypsins.*

Blutserum hemmt das Trypsin (*Landsteiner*²²⁸, *Cathcart*²²⁹, *Hedin*²³⁰); diese Wirkung wird auf ein Antitrypsin bezogen. Durch Injektionen von Trypsin kann der Gehalt des Blutserums an Antiferment gesteigert werden (*Jochmann* u. *Kantarowitsch*²³¹, *Brieger* u. *Trebing*²³², *Meyer*²³³, *Coblner*²³⁴, *Kümmerer*²³⁵). Über die Beeinflussung des Trypsins durch verschiedene Stoffe vgl. *Fermi* u. *Pernossi*²³⁶.

Salzsäure zerstört das Trypsin, ebenso Pepsin in salzsaurer Lösung; daher empfiehlt es sich nicht, etwa bei Verdauungsschwäche, das Trypsin per os zu verabreichen (*Mays*²³⁷, *Langley*²³⁸). Getrocknet kann es ohne Schaden auf 140° erhitzt werden (*Salkowski*²³⁹), feucht, rein bis 50°, mit Salzen oder mit Albumosen und Peptonen gemischt, bis 60° (*Biernacki*²³⁹).

Nachweis.

Nachweis: — Zur Untersuchung auf Trypsin eignet sich ganz besonders Gelatine im schmalen Reagensglase, welche durch Trypsin bei Körpertemperatur verflüssigt wird (7 g Gelatine gekocht mit 93 g wässriger Thymollösung). Auch der auf das Ferment zu prüfenden, vorher zu filtrierenden Flüssigkeit ist Thymol zuzusetzen, um Bakterienentwicklung zu verhindern (*Fermi*²⁴⁰).

*Quantitative
Bestimmung
des Trypsins.*

Zur quantitativen Bestimmung des Trypsins ist die von *Grützner* angegebene Methode der Pepsinbestimmung (S. 262) von *Palladin*²⁴¹ und *Waldschmidt*¹⁰⁶ modifiziert worden; auch die von *Mett* angegebene Methode ist anwendbar. Über das Zeitgesetz des Trypsins vgl. *Vernon*²⁰⁹, *Grützner*¹⁰⁷. Bei quantitativen Bestimmungen ist immer die schnelle Zerstörung des Trypsins bei Körpertemperatur (s. o.) zu berücksichtigen. (Vgl. über quantitative Trypsinbestimmung *Volhard*²⁴², *Gross*²⁴³.)

Am wirksamsten sind Extrakte aus Hunde- und Schweinepankreas; dann folgt menschliches Pankreas; am wenigsten wirksam ist das Pankreas von Rind und Schaf (*Floresco*²⁴⁴, *Vernon*²⁰⁹).

Das Pankreas, aber auch der unvermischt (ohne Berührung mit der Darmschleimhaut [*Delezenne* u. *Frouin*²⁴⁶]) aufgefangene Pankreassaft enthält noch kein wirksames Trypsin, sondern eine unwirksame Vorstufe, das Zymogen desselben: das Trypsinogen. Dieses muß erst in das wirksame Trypsin umgewandelt, „aktiviert“ werden.

*Das
Trypsinogen.*

1. Das Dünndarmsekret vermag Trypsinogen in Trypsin zu verwandeln (*Paulow* u. *Chepowalnikoff*²⁴⁶ 1899); der wirksame Stoff ist von *Paulow* „Enterokinase“ genannt worden.

*Die Entero-
kinase.*

Es genügen sehr geringe Mengen von Enterokinase, um Trypsinogen lebhaft zu aktivieren; die Enterokinase wirkt wie ein Ferment (*Bayliss* u. *Starling*²²⁷).

*Entstehung
der Entero-
kinase.*

Nach *Delezenne*²⁴⁷ wird die Enterokinase von den Leukocyten gebildet; sie kann gewonnen werden aus den Leukocyten des Blutes, der Lymphdrüsen und besonders der *Peyerschen Plaques*. Nach *Bayliss* u. *Starling*²²⁷, *Hekma*²⁴⁸ stehen jedoch die Leukocyten in keiner Beziehung zur Enterokinase; diese wird vielmehr von den Epithellen der Dünndarmschleimhaut gebildet.

*Eigen-
schaften.*

Die aktivierende Wirkung des Darmsaftes wird durch 0,1% Soda beeinträchtigt, durch 0,2% fast völlig gehemmt; ebenso stört schon 0,025% HCl die Wirkung des Darm-

saftes. Soda wirkt nur lähmend, nicht zerstörend, Salzsäure bewirkt beides zugleich (*Vernon*²⁰⁹). Durch Erhitzen auf 65° wird die Enterokinase unwirksam; aber schon bei Körpertemperatur wird sie allmählich zerstört. (Vgl. über das Verhalten von Trypsin, Trypsinogen und Enterokinase gegenüber zerstörenden Einflüssen *Mellanby* u. *Woolley*²⁴⁹). — Die Enterokinase kann durch verdünntes Glycerin (*Vernon*²⁰⁹) oder Chloroformwasser (*Bayliss* u. *Starling*²²⁷) aus der Schleimhaut des oberen Dünndarms extrahiert werden.

2. Aktives Trypsin vermag aus dem Zymogen weiteres Trypsin zu bilden (*Vernon*²⁰⁹). Sobald daher einmal ein Teil des Zymogens in aktives Trypsin umgewandelt ist, geht diese Umsetzung schnell weiter vor sich. — *Bayliss* u. *Starling*²²⁷ bestreiten jedoch diese Angabe; nach ihnen erfolgt die Aktivierung des Trypsinogens ausschließlich durch die Enterokinase.

Andere
aktivierende
Stoffe.

Die Umwandlung des Trypsinogens in aktives Trypsin erfolgt sowohl durch den Darmsaft als auch durch das aktive Ferment nicht annähernd so schnell wie die Umwandlung des Propepsins in Pepsin (vgl. S. 257) (*Vernon*²⁰⁹).

3. Kalksalze haben nach *Delezenne*²⁵⁰ eine ausgesprochen aktivierende Wirkung, am besten bei einer Konzentration von ungefähr 0,5%; stärkere Konzentrationen heben die Fermentwirkung auf (vgl. *Zunz*²⁵¹, *Mellanby* u. *Woolley*²⁴⁹).

4. Durch Liegenlassen der Drüse an der Luft, Verdünnen der Extrakte mit Wasser, wird das Zymogen in Trypsin umgewandelt. Bei Nekrose eines Teils der Pankreas (zuweilen spontan beim Menschen, experimentell bei Tieren) entsteht ebenfalls ein Stoff, welcher das bisher unwirksame Trypsinogen der Drüse zu aktivieren vermag, so daß es nun starke verdauende Wirkungen in der Umgebung ausüben kann (*Lattes*²⁵²). — *Delezenne*²⁴⁷ gewann auch wirksame Stoffe aus Bakterien, Schlangengiften, giftigen Pilzen.

5. Die ältere Angabe, daß die Milz auf die Aktivierung des Pankreassaftes einen Einfluß habe, ist von *Prym*²⁵³ widerlegt.

Intravenöse Injektionen von aktivem Trypsin wirken bei Meerschweinchen und Kaninchen giftig (Krämpfe, Dyspnoe); inaktiviertes Trypsinogen ist verhältnismäßig unschädlich (*Kirchheim*²⁵⁴).

III. Wirkung auf die Fette.²⁵⁵ — Die Fette werden zunächst 1. durch den Pankreassaft (außerdem durch die Galle, vgl. S. 293, und den Darmsaft, vgl. S. 298) in eine Emulsion verwandelt (*Eberle*²⁵⁶ 1834).

Emul-
sionierende
Wirkung.

Enthält das zu emulgierende Fett freie Fettsäure (was bei allen Fetten in der Nahrung der Fall ist) und reagiert die Flüssigkeit zugleich alkalisch, so erfolgt die Emulsionierung äußerst schnell. Ein Tröpfchen Lebertran, der stets etwas freie Säure führt, in 0,3% Sodalösung gebracht, zerstiëbt momentan in feine Emulsionskürcchen (*Gad*²⁵⁷). Es bildet sich an der Oberfläche des Öltröpfens zuerst eine feste Seifenhaut, diese löst sich aber schnell auf und es werden dabei kleine Tröpfchen abgerissen. Die frische Fläche bekleidet sich aufs neue mit einer Seifendecke usw. (*G. Quincke*²⁵⁸). Die gebildeten Seifen wirken selbst wieder emulsionsbildend. Tierische Fette liefern leichter eine Emulsion als pflanzliche, das Ricinusöl überhaupt gar keine (*Gad*²⁵⁷).

Man nahm früher fast allgemein an, daß das Fett im Zustande der Emulsion als solches ohne weitere Veränderungen im Darmkanal resorbiert und in die Chylusgefäße übergeführt werden könne. Nach *Pflüger*²⁵⁹ ist diese Vorstellung unrichtig: alles Fett muß, um resorbiert werden zu können, vorher gespalten werden (s. u.). Die Bedeutung der Emulsionierung des Fettes liegt vielmehr darin, daß dadurch die Oberfläche des Fettes außerordentlich vergrößert wird; infolgedessen kann das in Wasser unlösliche Fett mit dem in Wasser löslichen fettspaltenden Ferment (s. u.) in ausgiebige Wechselwirkung treten.

Bedeutung
der Emul-
sionierung.

2. Der Pankreassaft enthält ein Ferment, Steapsin oder Lipase genannt, welches die neutralen Fette spaltet in Glycerin und fette Säuren (hauptsächlich Palmitinsäure, Stearinsäure und Ölsäure, daneben aber auch geringe Mengen niederer Fettsäuren). Die Wirkung des Ferments wird durch Zusatz von Galle stark erhöht (*Rachford*²⁶⁰, *Pawlow* u. *Bruno*²⁶¹); wahrscheinlich handelt es sich dabei um eine Aktivierung des in unwirksamer Form abgesonderten Fermentes durch die Galle (entsprechend der Aktivierung des Trypsinogens durch die Enterokinase, vgl. S. 270).

Das
Steapsin.

Das Steapsin ist bisher noch nicht isoliert dargestellt worden; es ist außerordentlich leicht zersetzlich, besonders durch Säuren. Nur ganz frisches Pankreas zeigt die fettspaltende Wirkung.

Lecithin wird durch dieses Ferment gespalten in Glycerinphosphorsäure, Cholin und fette Säuren (Bókay²⁶², Schumoff-Simanoirski u. Sieber²⁶³, P. Mayer²⁶⁴). Kutscher u. Lohmann²⁶⁵ wiesen bei der Pankreasselbstverdauung als Spaltungsprodukt des Lecithins Cholin nach.

Steapsin kann nur flüssiges Fett zerlegen, Stearin (Schmelzpunkt 61° C) wird daher, auch wenn es in Form einer Emulsion in den Darm gebracht wird, nicht resorbiert (Funke²⁶⁶), weil es nicht gespalten werden kann.

Das Ferment ist am reichlichsten beim nüchternen Tier vorhanden (Grützner²⁶⁷). [Im Darm der Fische (Knauth²⁶⁸) und des Mehlwurms (Biedermann²⁶⁹) ist es gleichfalls gefunden.]

Das bei der Spaltung der Fette entstehende Glycerin ist in Wasser löslich und daher als solches resorptionsfähig; die Fettsäuren sind dagegen in Wasser nicht löslich; sie müssen erst in einen resorptionsfähigen wasserlöslichen Zustand übergeführt werden. Dies geschieht in der Weise, daß durch die Galle in Verbindung mit dem Alkali des Pankreas- und Darmsaftes die Fettsäuren in Seifen (neutrale und saure) umgewandelt werden (vgl. § 121).

IV. Nach W. Kühne²⁷⁰ und W. Roberts²⁷¹ enthält das Pankreas ein Ferment, welches auf das Casein der Milch eigenartig verändernd einwirkt, so daß bei nachträglichem Erhitzen das Casein gerinnt (Metacaseinreaktion). Nach Loeb²⁷² und Vernon²⁷³ handelt es sich dabei um ein echtes Labferment. Durch die lösende Wirkung des Trypsins wird die Labwirkung leicht verdeckt; ist aber nur wenig Trypsin vorhanden, so tritt echte Labgerinnung ein. Nach Wohlgemuth²⁷⁴ ist auch das Labferment im Saft zunächst als Proferment enthalten, es wird in derselben Weise wie das Trypsinogen aktiviert.

Das Lab-
ferment.

Wirkung des
Pankreas
auf den
Zucker.

V. Nach Lépine²⁷⁵ soll das Pankreas ein Zucker zersetzendes glykolytisches Ferment produzieren (nach Reizung der die Pankreasblutgefäße begleitenden Nerven in erhöhtem Maße), welches durch innere Sekretion in das Blut gelangt (vgl. S. 284). Doch werden diese Angaben von anderen Autoren bestritten (vgl. hierzu Cohnheim²⁷⁶, Hirsch²⁷⁷, Claus u. Embden²⁷⁸).

Darstellung
der
Fermente.

Danilewsky²²⁵ isoliert die Pankreasfermente in folgender Weise. Wird das sauer reagierende Infus eines Hundepankreas mit Magnesia usta übersättigt, so reißt der Niederschlag das Fettferment mit nieder. — Aus dem Filtrate fällt eingetragenes Colloidum Trypsin mit nieder; der Niederschlag wird gesammelt; das Colloidum desselben wird durch ein Alkohol-Äthergemisch gelöst. Im Filtrat vom Colloidumniederschlag ist das diastatische Ferment enthalten. — Nach Vernon²⁷⁹ enthält ein mit konzentrierter Kochsalzlösung bereiteter Extrakt Trypsin und Labferment, aber so gut wie kein diastatisches Ferment, da dieses durch konzentrierte Kochsalzlösung zerstört wird. Dagegen enthält ein mit 75% Glycerin bereiteter Extrakt das diastatische Ferment in wirksamem Zustande, dagegen das Trypsin und das Labferment nur als unwirksame Zymogene, aus denen erst nach längerem Stehen die wirksamen Fermente sich bilden.

Pankreas des
Säuglings.

Das Pankreas des Neugeborenen — enthält kein diastatisches, wohl aber das tryptische und fettzerlegende Ferment. Krankheiten der Säuglinge, zumal Durchfälle, scheinen auf die Wirksamkeit des Pankreas von größerem Einflusse zu sein (Zweifel¹¹⁸). Geringe diastatische Kraft zeigt sich nach dem zweiten Monate des Lebens, volle Wirkung erst nach Ablauf des ersten Jahres (Korowin²⁸⁰). Im Gegensatz zu diesen Angaben sollen nach Hess²⁸¹ alle drei Pankreasfermente, einschließlich des diastatischen, schon in den ersten Lebenstagen vorhanden sein. — Beim menschlichen Embryo ist Trypsin als Trypsinogen und Enterokinase schon im 4.—5. Monat nachweisbar (Ibrahim²⁸²). Im Hühnchen fand Shaw²⁸³ alle drei Pankreasfermente schon 7 Tage vor dem Ausschlüpfen.

Exstirpation
des
Pankreas.

Nach totaler Exstirpation des Pankreas tritt schwere Beeinträchtigung der Verdauung und Resorption der Eiweißstoffe, Fette und Kohlehydrate auf (sowie eine dem menschlichen Diabetes analoge Zuckerausscheidung durch den Harn, vgl. § 117. 3). Werden dagegen sämtliche Ausführungsgänge des Pankreas (bei Tieren sind mehrere vorhanden) unterbunden,

so daß kein Pankreassekret in den Darm gelangen kann, die Drüse selbst aber im Körper zurückgelassen, so sind die Störungen der Verdauung und Resorption viel geringfügiger als nach Exstirpation der Drüse. Vielleicht werden die Fermente in der Drüse weiter gebildet und auf dem Umwege durch das Blut in den Darm ausgeschieden (*Abelmann*²⁸⁴, *Pflüger*²⁸⁵). *Zunz* u. *Mayer*²⁸⁶, *Lombroso*²⁸⁷ u. a. nehmen an, daß das Pankreas außer durch sein Sekret noch auf andere Weise (innere Sekretion?) die Verdauungs- und Resorptionsvorgänge beeinflußt (von *Burkhardt*²⁸⁸ bestritten).

Unter-
bindung des
Aus-
führungs-
ganges.

Literatur (§ 108—114).

1. *R. Heidenhain*: A. m. A. 6, 1870, 368. L. Hermanns Handbuch d. Physiol. Leipzig 1883, 5, 1, 91. — 2. *Rollett*: C. m. W. 1870. Unters. aus d. Institut. f. Physiol. u. Histol. in Graz. 2, 1871. — 3. *K. W. Zimmermann*: A. m. A. 52, 1898, 552. — 4. *Golgi*: A. i. B. 19, 1893, 448. — 5. *O. Langendorff* u. *S. Laserstein*: P. A. 55, 1894, 578. — 6. *E. Müller*: A. m. A. 45, 1895, 463. A. A. 1896, 305. Zeitschr. f. wissensch. Zoologie. 64, 1898, 624. — 7. *M. Greenwood*: J. o. P. 5, 1885, 195. — 8. *G. Haane*: A. A. 1905, 1. — 9. *Mönnig*: In: Diss. Zürich-Dresden 1909. — 10. *J. Disse*: A. m. A. 78, 1912, 74. — 11. *Beaumont*: Neue Versuche und Beobachtungen über den Magensaft und die Physiologie der Verdauung. Deutsch von Luden. Leipzig 1834. — 12. *Bassow*: Bulletin de la soc. des natur. de Moscou 16. — 13. *Blondlot*: Traité analytique de la digestion. Paris 1843. — 14. *J. P. Pawlow* u. *E. O. Schumowa-Simanowskaja*: C. P. 3, 1889, 113. A. P. 1895, 53. — 15. *P. Sommerfeld* u. *H. Roeder*: B. k. W. 1904, 1301. *Sommerfeld*: A. P. 1905, Suppl., 455. — 16. *A. Bickel*: B. k. W. 1905, 60. D. m. W. 1906, 1325. V. 23. C. M. 1901, 481. — 17. *Umber*: B. k. W. 1905, 56. — 18. *H. Kaznelson*: P. A. 118, 1907, 327. — 19. *H. Bogen*: P. A. 117, 1907, 150. — 20. *R. Heidenhain*: P. A. 18, 1878, 169. 19, 1879, 148. L. Hermanns Handbuch der Physiologie. Leipzig 1883. 5, 1, 109. — 21. *J. P. Pawlow*: Die Arbeit d. Verdauungsdrüsen. Deutsch von A. Walther. Wiesbaden 1898. E. P. I, 1, 1902, 246. Vgl. *E. S. London*: Physiologische u. patholog. Chymologie. Leipzig 1913. — 22. *R. Rosemann*: P. A. 118, 1907, 467. — 23. *O. Krummacher*: Z. B. 63, 1913, 275. 64, 1914, 554. — 24. *Boas*: Z. k. M. 25, 1895, 285. — 25. Zusammenfassende Darstellung: *Glaessner*: B. C. 2, 1904, 177. — 26. *E. O. Schoumow-Simanowsky*: A. P. P. 33, 1894, 336. — 27. *C. A. Pekelharing*: Z. ph. Ch. 22, 1896, 233. 35, 1902, 8. — 28. *Lauder Brunton*: C. P. 16, 1902, 201. — 29. *H. Friedenthal* u. *S. Miyamoto*: C. P. 15, 1902, 785. 16, 1902, 1. — 30. *M. Nencki* u. *N. Sieber*: Z. ph. Ch. 32, 1901, 291. — 31. *Ad. Mayer*: Z. B. 17, 1881, 351. — 32. *Salkowski*: V. A. 70, 1877, 158. 81, 1880, 552. — 33. *A. Bickel*: D. m. W. 1905, 1383. — 34. *J. López-Suárez*: B. Z. 56, 1913, 167. — 35. *Freund*: V. A. 180, 1905, 238. — 36. *M. Pewsner*: B. k. W. 1907, 41, 77. — 37. *A. Bickel*: Klin.-therap. Wochenschr. 1907, Nr. 48. D. A. k. M. 89, 1907, 34. C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie. Jena 1910. III, 1, 53. — 38. *M. Nencki*: B. d. ch. G. 28, 1895, 1318. *M. Nencki* u. *N. Sieber*: Z. ph. Ch. 32, 1901, 307. — 39. *N. P. Schierbeck*: S. A. 3, 1892, 344. 5, 1895, 1. — 40. *Planer*: S. W. A. 42, 1860, 307. — 41. *Leo*: Z. k. M. 41, 1900, 108. — 42. *H. Strauss*: B. k. W. 1896, 385. — 43. *Zawadzki*: C. i. M. 15, 1894, Nr. 50. — 44. *Boas*: C. i. M. 16, 1895, 68. — 45. *Dauber*: A. V. 3, 1897, 57 u. 177. — 46. *F. Klug*: P. A. 60, 1895, 43. 65, 1897, 330. — 47. *Hübner*: F. M. 12, 1894, 163. — 48. *Hahn*: V. A. 137, 1894, 597. — 49. *R. Pfeleiderer*: P. A. 66, 1897, 605. Diss. Tübingen 1897. — 50. *Larin*: B. C. 1, 1905, 484. — 51. *v. Wittich*: P. A. 2, 1869, 193. 3, 1870, 339. — 52. *W. Podwoysozki*: P. A. 39, 1886, 62. — 53. *Ebstein*: A. m. A. 6, 1870, 515. — 54. *W. Ebstein* u. *P. Grützner*: P. A. 6, 1872, 1. 8, 1874, 122 u. 617. 16, 1878, 105. *Grützner*: Habilitationsschrift. Breslau 1875. — 55. *F. Klug*: P. A. 92, 1902, 281. — 56. *Hohmeyer*: Diss. Tübingen 1901. — 57. *J. N. Langley*: J. o. P. 3, 1881, 269. — 58. *Langley* u. *Edkins*: J. o. P. 7, 1886, 371. 59. *E. Brücke*: S. W. A. 37, 1859, 153. — 60. *H. Schulz*: P. A. 27, 1882, 454. — 61. *R. Rosemann*: P. A. 142, 1911, 208. — 62. *J. López-Suárez*: B. Z. 46, 1912, 490. — 63. *Bickel*: D. m. W. 1905, 1829. — 64. *W. v. Bechterew* u. *A. W. Gerwer*: A. P. 1902, 264. — 65. *Schüle*: A. V. 5, 1899, 165. Th. M. 13, 1899, 601. — 66. *Pfaundler*: 16. Versamml. d. Gesellsch. f. Kinderheilk. 1899, 38. — 67. *O. Cohnheim* u. *F. Soetbeer*: Z. ph. Ch. 37, 1903, 467. — 68. *B. P. Babkin*: Die äußere Sekretion der Verdauungsdrüsen. Berlin 1914, S. 125. — 69. *L. Popielski*: C. P. 16, 1902, 121. — 70. *J. S. Edkins*: J. o. P. 34, 1906, 133. *J. S. Edkins* u. *M. Tweedy*: J. o. P. 38, 1909, 263. — 71. *E. Maydell*: P. A. 150, 1913, 390. — 72. *B. Lönnqvist*: S. A. 18, 1906, 194. — 73. Vgl. Nr. 68, S. 95. — 74. *S. Arrhenius*: Z. ph. Ch. 63, 1909, 323. — 75. *A. Herzen*: P. A. 84, 1901, 101. — 76. *R. Mark-Schnorf*: P. A. 85, 1901, 143. — 77. *Haan*: C. r. soc. biol. 47, 1895, 815. — 78. *C. Radzikowski*: P. A. 84, 1901, 513. — 79. *Spiro*: M. m. W. 1901, 1871. — 80. *Schütz*: Prag. med. Wochenschr. 10, 1885, 193. — 81. *W. Buchner*: D. A. k. M. 29, 1881, 537. — 82. *B. P. Babkin*: s. unter Nr. 68, S. 215. — 83. *Riegel*: V. C. M. 17, 1899,

325. Z. k. M. **40**, 1900, 347. — 84. Zusammenfassende Darstellung: *E. Zunz*: E. P. **5**, 1906, 622. — 85. *Schmidt-Mülheim*: V. A. **81**, 1880, 575. — 86. *W. Kühne u. R. H. Chittenden*: Z. B. **19**, 1883, 159. **20**, 1884, 11. **22**, 1886, 423. — 87. *Salkowski*: V. A. **81**, 1880, 552. — 88. *R. Neumeister*: Lehrbuch d. physiol. Chemie. 2. Aufl. Jena 1897, pag. 226 ff. Z. B. **23**, 1887, 381. **24**, 1888, 267. **26**, 1890, 324. — 89. *E. P. Pick*: Z. ph. Ch. **28**, 1899, 219. H. B. **2**, 1902, 481. — 90. *Langstein*: H. B. **1**, 1901, 507. **2**, 1902, 229. — 91. *D. Lawrow*: Z. ph. Ch. **26**, 1898, 513. **33**, 1901, 312. — 92. *S. Salaskin u. K. Kowalevsky*: Z. ph. Ch. **38**, 1903, 567. — 93. *L. Kohlenberger*: D. A. k. M. **99**, 1910, 148. — 94. *E. Abderhalden*: Lehrb. d. physiol. Chem. 3. Aufl. Berlin u. Wien 1914, pag. 467 u. 471. Z. ph. Ch. **48**, 1906, 549. **51**, 1907, 384. **53**, 1907, 148. — 95. *E. Abderhalden* in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie. Jena 1909. I, 356 u. 429. — 96. *Danilevsky* in *Okunew*: In-Diss. St. Petersburg 1895 (russisch). — 97. *W. W. Sawjalow*: P. A. **85**, 1901, 171. C. P. **16**, 1903, 625. Z. ph. Ch. **54**, 1907, 119. — 98. *D. Kurajeff*: H. B. **1**, 1902, 121. **2**, 1902, 411. — 99. *D. Lawrow*: Z. ph. Ch. **51**, 1907, 1. **53**, 1907, 1. **56**, 1908, 343. — 100. *V. Henriques u. J. H. Gjaldback*: Z. ph. Ch. **81**, 1912, 439. — 101. *P. Glagolev*: B. Z. **50**, 1913, 162. — 102. *P. Grützner*: P. A. **8**, 1874, 452. **106**, 1905, 478. **144**, 1912, 545. Habilitationsschrift. Breslau 1875. — 103. *E. Abderhalden u. F. W. Strauch*: Z. ph. Ch. **71**, 1911, 315. *E. Abderhalden u. F. Wachsmuth*: Z. ph. Ch. **71**, 1911, 339. *E. Abderhalden u. F. Friedel*: Z. ph. Ch. **71**, 1911, 449. *E. Abderhalden u. O. Meyer*: Z. ph. Ch. **74**, 1911, 67. *E. Abderhalden u. K. Kieseewetter*: Z. ph. Ch. **74**, 1911, 411. — 104. *A. Korn*: In-Diss. Tübingen 1902. — 105. *W. Waldschmidt*: P. A. **143**, 1912, 189. — 106. *E. Schütz*: Z. ph. Ch. **9**, 1885, 577. *J. Schütz*: Z. ph. Ch. **30**, 1900, 1. — 107. *P. v. Grützner*: P. A. **141**, 1911, 63. — 108. *S. G. Mett*: A. P. **1894**, 68. — 109. *E. Nirenstein u. A. Schiff*: Arch. f. Verdauungskrankh. **8**, 1902, 559. B. k. W. **1903**, 268. — 110. *Volhard*: M. m. W. **1903**, 2129. *W. Löhlein*: H. B. **7**, 1906, 120. — 111. *S. Küttner*: Z. ph. Ch. **52**, 1907, 63. — 112. *Solms*: Z. k. M. **64**, 1907, 159. — 113. *J. Witte*: B. k. W. **1907**, 1338. — 114. *E. Fuld u. L. A. Levison*: B. Z. **6**, 1907, 473. — 115. *O. Gross*: B. k. W. **1908**, 643. — 116. *S. Levites*: Z. ph. Ch. **48**, 1906, 187. — 117. *Fubini u. Fiori*: M. U. **12**, 1881, 462. — 118. *Zweifel*: C. m. W. **1874**, Nr. 59. Untersuchungen über d. Verdauungsapparat d. Neugeborenen. Berlin 1874. — 119. *Umber*: Z. k. M. **43**, 1901, 282. — 120. *E. Abderhalden u. A. Schittenhelm*: Z. ph. Ch. **47**, 1906, 452. — 121. Zusammenfassende Darstellung: *E. Fuld*: E. P. **I**, 1, 1902, 468. *A. Schlossmann u. St. Engel* in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie. Jena 1910. **III**, 1, 405. — 122. *O. Hammarsten*: M. J. **2**, 1872, 118. **4**, 1874, 135. **7**, 1877, 158. Z. ph. Ch. **22**, 1896, 103. — 123. *E. Fuld*: B. Z. **4**, 1907, 488. — 124. *G. Lörcher*: P. A. **69**, 1898, 141. — 125. *K. Glaessner*: H. B. **1**, 1902, 1 u. 24. — 126. *Johnson*: Z. k. M. **14**, 1888, 243. — 127. *Boas*: C. m. W. **1887**, 417. Z. k. M. **14**, 1888, 249. — 128. *Klemperer*: Z. k. M. **14**, 1888, 282. — 129. *E. Laqueur*: In-Diss. Breslau 1905. H. B. **7**, 1906, 273. — 130. *S. G. Hedén*: Z. ph. Ch. **74**, 1911, 242. — 131. *P. Grützner*: P. A. **16**, 1878, 119. — 132. *A. Winogradow*: P. A. **87**, 1901, 170. — 133. *M. Nencki u. N. Sieber*: Z. ph. Ch. **32**, 1901, 291. — 134. *W. Sawjalow*: Z. ph. Ch. **46**, 1905, 307. — 135. *S. Schmidt-Nielsen*: Z. ph. Ch. **48**, 1906, 92. — 136. *M. Jacoby*: B. Z. **1**, 1906, 53. — 137. *J. W. A. Gewin*: Z. ph. Ch. **54**, 1907, 32. — 138. *W. W. Sawitsch*: Z. ph. Ch. **55**, 1908, 84. **68**, 1910, 12. — 139. *O. Hammarsten*: Z. ph. Ch. **56**, 1908, 18. **74**, 1911, 142. — 140. *W. E. Burge*: A. J. P. **29**, 1912, 330. — 141. *A. Rakoczy*: Z. ph. Ch. **84**, 1913, 329. — 142. *W. van Dam*: Z. ph. Ch. **79**, 1912, 247. **86**, 1913, 77. — 143. *E. Salkowski*: Z. ph. Ch. **27**, 1899, 297. **32**, 1901, 245. P. A. **59**, 1895, 225. **63**, 1896, 401. C. m. W. **1900**, Nr. 51. — 144. *S. Küttner*: P. A. **129**, 1909, 557. — 145. *Szontagh*: Jahrb. f. Kinderheilkunde **62**, Heft 5 u. 6. — 146. *L. Kirchheim*: A. P. P. **66**, 1911, 352. **71**, 1913, 1. — 147. *R. Katzenstein*: C. P. **26**, 1912, 1246. A. k. Ch. **100**, 1913, Heft 4. — 148. *F. Langenskiöld*: S. A. **81**, 1914, 1. — 149. *Neumann*: V. A. **184**, 1906, 360. — 150. *Matthes*: M. m. W. **1902**, 8. — 151. *E. Weinland*: Z. B. **44**, 1903, 1 u. 45. *P. Fiori, K. Kawamura*: Mitt. a. d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. **26**, 1914, 239 u. 379. — 152. *Cl. Fermi*: C. P. **8**, 1895, 657. **9**, 1895, 57. Centralbl. f. Bakteriologie **56**, 1910, 55. Archiv. di Farmacologia sperimentale **10**, 1911. — 153. *R. Neumeister*: Lehrb. d. physiol. Chemie. 2. Aufl. Jena 1897, S. 180. — 154. *Volhard*: Z. k. M. **42**, 1900, 414. **43**, 1901, 397. — 155. *W. Städe*: H. B. **3**, 1903, 291. — 156. *Sedgwick*: Jahrb. f. Kinderheilk. **64**, Ergänzungsheft, 1906. — 157. *Heinsheimer*: D. m. W. **1906**, 1194. — 158. *J. Ibrahim u. T. Kopec*: Z. B. **53**, 1910, 201. — 159. *S. v. Pesthy*: B. Z. **34**, 1911, 147. — 160. *H. Davidsohn*: B. Z. **49**, 1913, 249. — 161. *Hensay*: M. m. W. **1901**, 1208. — 162. *J. Müller*: W. B. **1901**, 4. V. C. M. **19**, 1901, 321. — 163. *Lusk* bei *C. Voit*: Z. B. **28**, 1891, 268. — 164. *B. Grohé*: A. P. P. **49**, 1903, 114. — 165. *A. Carrel, G. M. Meyer u. P. A. Levene*: A. J. P. **26**, 1910, 369. — 166. *E. S. London* u. Mitarbeiter: Z. ph. Ch. **74**, 1911, 328. — 167. *R. Heidenhain*: L. Hermanns Handbuch der Physiologie. Leipzig 1883. **5**, 1, 173. — 168. *F. Bremer*: Annal. et Bull. d. l. Soc. royale d. scienc. méd. et nat. **71**, 1913, 82. — 169. *Langerhans*: In-Diss. Berlin 1869. — 170. *R. Gottlieb*: A. P. P.

- 33, 1894, 261. — 171. *J. Barcroft* u. *E. H. Starling*: J. o. P. 31, 1904, 491. — 172. *F. A. Bainbridge*: J. o. P. 32, 1904, 1. — 173. *Kühne* u. *Lea*: Verh. d. naturh. med. Vereins zu Heidelberg. N. F. 1, 1874, Heft 5. Unters. aus d. physiol. Institut d. Univ. Heidelberg. 2, 1878, 448. — 174. *Dolinski*: Diss. St. Petersburg 1894. — 175. *O. Cohnheim* u. *Ph. Klee*: Z. ph. Ch. 78, 1912, 464. — 176. *W. M. Bayliss* u. *E. H. Starling*: J. o. P. 28, 1902, 325. 29, 1903, 174. C. P. 15, 1902, 682. — 177. *W. Stepp*: J. o. P. 43, 1912, 441. — 178. *L. Popielski*: C. P. 10, 1896, 405. 16, 1902, 43 u. 505. 17, 1903, 65. 19, 1906, 801. P. A. 86, 1901, 215. 120, 1907, 451. 121, 1908, 239. 128, 1909, 191 u. 222. — 179. *A. Hustin*: Arch. intern. de physiol. 12, 1914, 518. — 180. *L. Camus*: J. d. P. P. 4, 1902, 998. C. r. soc. biol. 54, 1902, 513. — 181. *O. v. Fürth* u. *C. Schwarz*: P. A. 124, 1908, 427. — 182. *E. Wertheimer*: C. r. soc. biol. 54, 1902, 472 u. 474. — 183. *Wertheimer* u. *Lepage*: J. d. P. P. 4, 1902, 1030 u. 1061. — 184. *A. Bylina*: P. A. 142, 1911, 531. — 185. *B. P. Babkin* u. *W. W. Sawitsch*: Z. ph. Ch. 56, 1908, 321. — 186. *W. Bechterew* u. *Narbut*: A. P. 1902, 278. — 187. *B. P. Babkin*: s. unter Nr. 68, S. 275. *B. P. Babkin* u. *H. Ishikawa*: P. A. 147, 1912, 288. — 188. *A. J. Smirnow*: P. A. 147, 1912, 234. — 189. *J. Studzinski*: Int. Beitr. z. Pathol. u. Therap. d. Ernährungsstörungen. 3, 1912, Heft 3. — 190. *Sawitsch*: Centralbl. f. d. ges. Phys. u. Pathol. d. Stoffwechsels. 1909, Nr. 1. — 191. *N. O. Bernstein*: L. B. 21, 1869, 96. — 192. *L. Popielski*: C. P. 10, 1896, 405. — 193. *Scaffidi*: A. P. 1907, 276. — 194. *M. Afanassiew* u. *J. Paulow*: P. A. 16, 1878, 173. — 195. *K. Glaessner*: Z. ph. Ch. 40, 1904, 465. — 196. *J. Paulow*: W. Nagels Handbuch der Physiologie. Braunschweig 1907. 2, 2, 732. — 197. *B. P. Babkin*, s. unter Nr. 68, S. 253. — 198. *J. Wohlgenuth*: B. k. W. 1907, 47. B. Z. 39, 1912, 302. — 199. *F. Auerbach* u. *H. Pick*: Arbeit. aus d. kais. Gesundheitsamt 43, 1913, 155. B. Z. 48, 1913, 425. — 200. *L. A. E. de Zilva*: J. o. P. 31, 1904, 230. — 201. *Pincussohn*: B. Z. 4, 1907, 484. — 202. *Bouchardat* u. *Sandras*: C. r. 20, 1845, 143, 1085. — 203. *C. Hamburger*: P. A. 60, 1895, 543. — 204. *F. Röhmman*: B. d. ch. G. 27, 1894, 3251. — 205. *E. Weinland*: Z. B. 38, 1899, 607. — 206. *F. A. Bainbridge*: J. o. P. 31, 1904, 98. — 207. *R. H. A. Plimmer*: J. o. P. 34, 1906, 93. — 208. *J. Ibrahim* u. *L. Kaumheimer*: Z. ph. Ch. 62, 1909, 287. — 209. *H. M. Vernon*: J. o. P. 27, 1901, 174. 28, 1902, 137, 156 u. 448. 29, 1903, 302. 47, 1914, 325. C. P. 27, 1913, 841. — 210. *P. Grützner* u. *M. Wachsmann*: P. A. 91, 1902, 195. — 211. *L. Corrisart*: Sur une fonction peu connue du pancréas. Paris 1857—58. Z. r. M. (3) 7, 1859, 119. — 212. *Kühne*: V. A. 39, 1867, 130. Verh. naturhistor. med. Ges. zu Heidelberg, N. F. 1, 1874, 195. 3, 1886, 463. Untersuch. aus d. physiol. Inst. Heidelberg 1, 1878, 222. — 213. *G. D. Bostock*: Z. ph. Ch. 85, 1913, 471. — 214. *F. Kutscher*: Z. ph. Ch. 25, 1898, 195. 26, 1898, 110. 28, 1899, 88. B. d. ch. G. 33, 1900, 3457. 34, 1901, 504. — 215. *E. Fischer* u. *E. Abderhalden*: Z. ph. Ch. 39, 1903, 81. — 216. *E. Fischer* u. *E. Abderhalden*: Z. ph. Ch. 46, 1905, 52. 51, 1907, 264. — 217. *E. Abderhalden* u. *Y. Teruuchi*: Z. ph. Ch. 49, 1906, 1. — 218. *F. Reich Herzberge*: Z. ph. Ch. 34, 1901, 119. — 219. *R. Baumstark* u. *O. Cohnheim*: Z. ph. Ch. 65, 1910, 477. — 220. *E. Abderhalden* u. *A. Schittenhelm*: Z. ph. Ch. 47, 1906, 452. — 221. *E. S. London* u. *A. Schittenhelm*: Z. ph. Ch. 70, 1910, 10. *E. S. London*, *A. Schittenhelm* u. *K. Wiener*: Z. ph. Ch. 77, 1912, 86. — 222. *F. Kutscher* u. *J. Seemann*: Z. ph. Ch. 34, 1902, 528. 35, 1902, 432. — 223. *E. S. London*: Z. ph. Ch. 47, 1906, 368. — 224. *E. Abderhalden*, *W. Klingemann* u. *T. Pappenhausen*: Z. ph. Ch. 71, 1911, 411. — 225. *Danilewsky*: V. A. 25, 1862, 279. — 226. *Dastre*: C. r. soc. biol. 47, 1895, 414. A. d. P. (5) 8, 1896, 120. — 227. *W. M. Bayliss* u. *E. H. Starling*: J. o. P. 28, 1902, 325. 30, 1904, 61. 32, 1905, 129. — 228. *Landsteiner*: Centralbl. f. Bakteriologie. 27, 1900, 357. — 229. *E. P. Cathcart*: J. o. P. 31, 1904, 497. — 230. *S. G. Hedin*: J. o. P. 32, 1905, 390. Z. ph. Ch. 50, 1907, 497. 52, 1907, 412. — 231. *Jochmann* u. *Kantorowitsch*: Z. k. M. 66, 1908, 153. — 232. *L. Brieger* u. *J. Trebing*: B. k. W. 1908, 1041. *r. Bergmann* u. *Bamberg*: B. k. W. 1908, 1396. *r. Bergmann* u. *K. Meyer*: B. k. W. 1908, 1673. — 233. *K. Meyer*: B. Z. 23, 1910, 68. B. k. W. 1910, 1890. — 234. *S. Cobliner*: B. Z. 25, 1910, 494. — 235. *H. Kämmerer*: D. A. k. M. 103, 1911, 341. — 236. *Ferni* u. *Pernossi*: Z. f. Hyg. 18, 83. — 237. *Mays*: Unters. physiol. Institut. Heidelberg 3, 378. — 238. *J. N. Langley*: J. o. P. 3, 1882, 263. — 239. *E. Biernacki*: Z. B. 28, 1891, 49. — 240. *Ferni*: A. H. 10, 1890, 1. 40, 1906, 155. — 241. *A. Palladin*: P. A. 134, 1910, 337. — 242. *Volhard*: M. m. W. 1907, 403. — 243. *O. Gross*: A. P. P. 58, 1908, 157. — 244. *Floresco*: C. r. soc. biol. 48, 1896, 77 u. 890. — 245. *C. Delezenne* u. *A. Frouin*: C. r. soc. biol. 54, 1902, 691. — 246. *Chepowalnikoff*: Thèse. St. Petersburg 1899. Paris 1901. — 247. *C. Delezenne*: C. r. soc. biol. 1901, 1161. 54, 1902, 281, 590, 893, 998, 1076. 1903, 455. — 248. *E. Hekma*: A. P. 1904, 343. — 249. *Mellanby* u. *Wolley*: J. o. P. 46, 1913, 159. 47, 1914, 339. — 250. *Delezenne*: C. r. soc. biol. 59, 1907, 476, 477, 523, 614. 60, 1907, 1070. 63, 1907, 274. — 251. *E. Zunz*: Soc. roy. d. scienc. méd. et natur. de Bruxelles 1906. 1907. Bulletins 64. Annales 16. — 252. *L. Lattes*: V. A. 211, 1913, 1. — 253. *O. Prym*: P. A. 104, 1904, 433. 107, 1905, 599. — 254. *L. Kirchheim*: A. P. P. 74, 1913, 374. —

255. Zusammenfassende Darstellung: W. Connstein: E. P. 3, 1, 1904, 194. — 256. Eberle: Physiologie d. Verdauung. Würzburg 1834. — 257. J. Gad: A. P. 1878, 181. — 258. G. Quincke: P. A. 19, 1879, 129. — 259. E. Pflüger: P. A. 82, 1900, 303. 86, 1901, 1. 88, 1902, 299 u. 431. — 260. B. K. Rachford: J. o. P. 12, 1891, 72. — 261. Bruno: Arch. d. scienc. biol. de St. Pétersbourg. 7, 1899, 87. — 262. A. Bókay: Z. ph. Ch. 1, 1877, 162. — 263. L. Schumoff-Simanowski u. N. Sieber: Z. ph. Ch. 49, 1906, 50. — 264. P. Mayer: B. Z. 1, 1906, 39. — 265. F. Kutscher u. Lohmann: Z. ph. Ch. 39, 1903, 159 u. 313. — 266. Funke: Zeitschr. f. wissenschaft. Zool. 7, 1855, 323. — 267. P. Grützner: P. A. 12, 1876, 285. — 268. N. Zuntz u. K. Knauthe: A. P. 1898, 149. — 269. W. Biedermann: P. A. 72, 1898, 157. — 270. Kühne: Verh. naturhist. med. Verein. Heidelberg N. F. 3. — 271. W. Roberts: P. B. S. 32, 1881, 145. — 272. Loeb: Centralbl. f. Bakt. 32, 1902, Heft 6. — 273. H. M. Vernon: J. o. P. 27, 1901, 174. 28, 1902, 448. — 274. J. Wohlgemuth: B. Z. 2, 1907, 350. — 275. Lépine: D. m. W. 1902, Nr. 4. — 276. O. Cohnheim: Z. ph. Ch. 39, 1903, 336. 42, 1904, 401. 43, 1905, 547. 47, 1906, 253. — 277. Hirsch: In-Diss. Straßburg 1903. H. B. 4, 535. — 278. Claus u. Embden: H. B. 6, 1905, 214 u. 343. — 279. H. M. Vernon: J. o. P. 28, 1902, 146. — 280. Korowin: C. m. W. 1873, 261. — 281. A. F. Hess: D. m. W. 1913, 412. — 282. J. Ibrahim: B. Z. 22, 1909, 24. — 283. T. P. Shaw: A. J. P. 31, 1913, 439. — 284. Abelman: In-Diss. Dorpat 1890. — 285. E. Pflüger: P. A. 108, 1905, 123. — 286. Zuntz u. Mayer: Bull. d. l'acad. roy. de méd. de Belgique 19, 509. — 287. U. Lombroso: H. B. 8, 1906, 51. P. A. 112, 1906, 531. A. P. P. 56, 1907, 357. 60, 1909, 99. R. Fleckseder: A. P. P. 59, 1908, 407. Niemann: Z. e. P. u. T. 5, 1909, 466. Brugsch: Z. e. P. u. T. 6, 1909, 326. — 288. G. Burkhardt: A. P. P. 58, 1908, 251.

115. Bau der Leber.

Die kugeligen, polygonal gegeneinander abgeflachten Leberacini von 1—2 mm Durchmesser zeigen die folgenden histologischen Einzelheiten:

Drüsenzellen.

1. Leberzellen. — (Fig. 78. IIa) [34—35 μ], unregelmäßig polyedrisch, aus einem weichen, brüchigen, mit Pigmentkörnchen erfüllten Protoplasma bestehend, hüllenlos, mit kugelförmigem, einfach oder mehrfach vorhandenem Kerne mit Kernkörperchen, sind so angeordnet, daß sie vom Centrum des Acinus aus in mehr oder weniger langen, zusammenhängenden Reihen radiär gegen die Oberfläche des Läppchens hinstreben. In dieser Anordnung sind sie teils von den feinsten Gallenröhrchen umspunnen (Fig. 78. I. x), teils durch die größere Maschen bildenden Blutcapillaren in Reihen von einander abgesetzt (dd). — Im Hungerzustande sind die Leberzellen fein granuliert und stark getrübt. Nach passender Fütterung enthalten die Zellen grobe, glänzende Schollen von Glykogen. Oft enthalten die Leberzellen Fettkörnchen.

Venenverzweigung.

Venae interlobulares.

2. Die Blutgefäße des Läppchens. — a) *Verzweigungen des venösen Systems.* — Die in die Porta hepatis eintretende muskelreiche Vena portarum verzweigt sich dendritisch und bildet schließlich kleine Stämmchen, welche an den Grenzen der Acini einherziehen und hier durch capillare Anastomosen in Verbindung stehen: — Venae interlobulares (Fig. 78. V. i.). Von diesen treten nun sofort Capillargefäße (cc) von der gesamten Peripherie des Acinus gegen die Mitte desselben hin. Sie sind relativ weit (10—14 μ) und bilden in radiärer Richtung längere Maschen, in welche immer (dd) eine Reihe zusammenhängender Leberzellen („Leberzellenbalken“) eingelagert ist. Die Capillaren liegen hierbei so, daß sie an den Kanten der Zellenreihen (nie zwischen den Flächen zweier benachbarter) entlang verlaufen. Im Centrum des Acinus fließen die Capillaren zu einem größeren Gefäße zusammen, der — Vena centralis (Vena intralobularis) (V. c), die nun ihrerseits, an einer Stelle quer das Läppchen durchsetzend, austritt und, an die Oberfläche gelangend, hier als Vena sublobularis (V. s) mit den gleichwertigen Gefäßen benachbarter Acini zu größeren Stämmchen sich vereinigt, welche die Wurzeln der Venae hepaticae darstellen. Diese verlassen am stumpfen Leberrande die Drüse.

Vena centralis.

Vena sublobularis.

Leberarterie.

b) *Verzweigungen der Arteria hepatica.* — Die Arteria hepatica befindet sich mit ihrer Verästelung in ihrem ganzen Verlaufe zunächst in Begleitung der (regelmäßig dickeren) Pfortaderzweige, denen sie (sowie den benachbarten größeren Gallengängen) Ernährungs-capillaren abgibt. Ihre Äste haben untereinander vielfache anastomotische Verbindungen. Die sehr schmalen Capillaren treten meist von der Peripherie des Acinus her in die Capillaren des Pfortadersystems ein (Fig. 78. ii). Diejenigen Capillaren der Arterie jedoch, welche noch im dickeren Bindegewebe an den größeren Venen- und Gallengangästen liegen (rr), gehen zumeist in je 2 Venenstämmchen über, welche (eine Strecke weit ihr ent-

sprechendes Arterienästchen begleitend) in Zweige der Pfortader einmünden (*V. r*). Einzelne Arterienzweige treten bis zur Oberfläche der Leber hervor, woselbst sie namentlich unter der Peritonealhülle ein weitmaschiges Netzwerk bilden. Die sich von hier aus sammelnden Venenstämmchen gelangen gleichfalls zu Pfortaderästchen.

3. Die Gallengänge. Die feinsten Gallengänge (Gallencapillaren) entstehen vom Centrum des Acinus her, und ebenso im ganzen Binnenbereiche desselben, als membranlose (1–2 μ dicke), sehr regelmäßig anastomosierende, gerade verlaufende Röhrchen. Sie bilden um jede Leberzelle eine polygonale Masche. Die Röhrchen liegen fast stets in der Mitte der Fläche zweier benachbarter Leberzellen (Fig. 78. II. a) als echte Interzellulargänge oder Sekretspalten. Beim Auseinanderfallen der Zellen durch Maceration verbleiben also den

Gallengänge.

Interzelluläre Gänge.

Fig. 78.



I

I Schema eines Leberläppchens. *V. i* *V. i* Venae interlobulares — *V. c* Vena centralis. — *c c* Capillaren zwischen beiden — *i s* Vena sublobularis. — *i r* Vena vascularis — *A A* Ästchen der Leberarterie, bei *r r* an die Glissonsche Kapsel und die größeren Gefäße tretend und weiterhin die Venae vasculares bildend, — bei *i i* in die Capillaren der Venae interlobulares eintretend. — *g* Ästchen des Gallenganges, bei *x x* sich intercellular zwischen den Leberzellen verzweigend. — *d d* Lage der Leberzellen zwischen den Maschen der Blutcapillaren — *II* Isolierte Leberzellen, bei *c* einer Blutcapillare anliegend, bei *n* einen feinen Gallengang bildend.

Zellen nur halbrinnenförmige Eindrücke. Da die Blutcapillaren auf den Kanten der Leberzellenreihen verlaufen, die Gallenröhrchen jedoch auf den Flächen der Zellen, so sind beide Röhrensysteme stets durch dazwischenliegende Leberzellen getrennt (Fig. 79).

Innerhalb des peripheren Rindenteiles des Läppchens vergrößern sich die wandungslosen Röhrchen durch Anastomosen benachbarter und verlassen sodann den Acinus, um von nun an interlobulär (Fig. 78 *g*) sich mit den anstoßenden vereinigend, grobere, vielfach anastomosierende Gallengänge zu bilden, welche fortan in Begleitung der Äste der Arteria hepatica und der Vena portarum schließlich als Ductus hepaticus die Leberpforte verlassen. — Die feineren interlobulären Gallengänge besitzen eine strukturlose Membrana propria mit einem niedrigen Epithel. Die gröberen zeigen eine aus Bindegewebe und elastischen Fasern gewebte, doppelte Haut, die innere zugleich besonders mit Blutcapillaren ausgestattet

Interlobuläre Gallengänge.

und ein einschichtiges Zylinderepithel tragend. Erst in den stärksten Ästen sowie in der Gallenblase gestaltet sich die innere Lage zu einer selbständigen Schleimhaut mit Submucosa. — Glatte Muskelfasern finden sich in einzelnen Zügen in den Hauptgängen (longitudinale und circuläre im unteren Teile des Gallenganges) sowie in einer zarten Längs- und Circulärschicht in der Gallenblase. — Die Schleimhaut der Gallenblase ist mit Fältchen und wabenförmigen Grübchen ausgestattet; das Epithel ist ein mit Basalsaum versehenes, einschichtiges Zylinderepithel mit zwischengelagerten Schleimbechern. Schleimdrüsen finden sich in der Schleimhaut der groben Gallengänge und der Gallenblase.

Gallenblase.

Capsula
Glissoni.

4. Das Bindegewebe — der Leber dringt als Umhüllung (Capsula Glissoni) der Gefäße in die Pforte ein und gelangt schließlich, mit elastischem Gewebe gemischt, zur Peripherie der Acini, woselbst es beim Schwein, Kamel und Eisbären eine deutlich nachweisbare Kapsel darstellt, beim Menschen jedoch nur wenig hervortritt.

Fig. 79.

Blutgefäß

Durchschnittener feinsten
Gallengang

Feinste Gallengänge

Feinste Gallengänge

Kern der Leberzellen

Blutcapillaren, feinste Gallengänge und Leberzellen in ihrem gegenseitigen Lageverhältnis
in der Kaninchenleber (nach E. Hering)

Patho-
logisches.

Das Bindegewebe der Acini erlangt bei Säufern nicht selten eine beträchtliche Vermehrung und kann durch seine Wucherung sogar den Inhalt der Acini durch Druck zur Verödung bringen (Lebereirrhose).

Lymph-
gefäße.

5. Die Lymphgefäße — beginnen als pericapilläre Röhrechen im Innern des Acinus. Weiter verlaufen sie innerhalb der Wände der Lebervenen und der Pfortaderzweige, dann umspinnen sie die Venenzweige. Die aus den interlobulären Bahnen sich sammelnden, größeren Gefäße verlassen teils in der Porta, teils mit den Venae hepaticae, teils an verschiedenen Stellen der Oberfläche das Organ. Am stumpfen Leberrande bilden sie ein enges Maschenwerk und ziehen durch die Ligamenta triangularia, das hepato-renale und suspensorium hinweg.

Nerven.

6. Die Nerven des teils aus *Remakschen*, teils aus markhaltigen Fasern des Sympathicus und Vagus zusammengesetzten Plexus hepaticus folgen den Verästelungen der Leberarterie. Ihrem Zuge im Innern des Organes finden sich Ganglien eingeschaltet.

Der Plexus coeliacus entsendet trophische und vasomotorische Nerven für die Leber; Ansrottung dieses Plexus verursacht daher Entartung der Leberzellen und Erweiterung der Art. hepatica (*Bonome*¹). — Der Vagus gibt den Gefäßen dilatatorische Fasern — der Splanchnicus major den Gallenwegmuskeln motorische Zweige.

116. Chemische Bestandteile der Leberzellen.

Unter den chemischen Bestandteilen der Leberzellen zeichnen sich zwei Stoffe vor allen anderen durch eine besondere Eigenschaft aus: das Glykogen und das Fett. Während nämlich sonst jeder Bestandteil einer Zelle einen bestimmten, wenig veränderlichen Prozentteil derselben ausmacht, können Glykogen und Fett innerhalb sehr weiter Grenzen in fast jedem prozentischen Verhältnis in der Leberzelle auftreten; sie können weiterhin so schnell und so bedeutend zu- oder abnehmen, wie kein anderer Bestandteil der Zelle. Daraus folgt, daß diese Stoffe keine wesentlichen Bestandteile der lebendigen Zellsubstanz ausmachen. Die Leber dient dem Körper als eine Vorratskammer, in der Kohlehydrate (Glykogen) und Fett (wahrscheinlich auch Eiweiß, *Seitz*², *Tichmeneff*³) abgelagert werden, um von hier aus dem Körper nach Bedarf allmählich zuzuströmen (*Pflüger*⁴).

Die Leber als
Vorrats-
kammer.

1. Eiweißstoffe. — Das frische, weiche Leberparenchym reagiert alkalisch; nach dem Tode tritt eine Gerinnung unter Trübung des Zellinhaltes ein, das Gewebe wird brüchig und nimmt allmählich saure Reaktion an. Dieser Vorgang erinnert an die Muskelstarre und wird von einer myosinartigen, postmortal gerinnenden Eiweißsubstanz hergeleitet (*Plösz*⁵). — Ferner enthält die Leber einen bei 45°C, — einen anderen bei 70° koagulierbaren Eiweißkörper — und einen in verdünnten Säuren und Alkalien weniger löslichen (vgl. *Halliburton*, *Wohlgemuth*⁶). — Die Kerne enthalten Nuclein. — Das Bindegewebe gibt Leim.

Eiweiß-
körper.

2. Kohlehydrate: — Das Glykogen⁷ (C₆H₁₀O₅)_n (*Cl. Bernard* 1857) findet sich (besonders nach reichlicher kohlehydrathaltiger Ernährung, s. u.) in den Leberzellen in amorphen Massen abgelagert.

Kohle-
hydrate.
Das
Glykogen.

Das Glykogen häuft sich in den Leberzellen oft vorzugsweise in dem Teil der Zellen an, welcher der Vena centralis zugekehrt ist, während der nach der Peripherie des Läppchens hin liegende Teil der Zelle wenig oder gar kein Glykogen enthält. Dabei ist das Glykogen stets (auch an anderen Stellen, an denen es vorkommt) in eine eigenartige Trägersubstanz eingelagert (*Ehrlich*⁸, *Barfurth*⁹). Der Zellkern bleibt selbst bei reichstem Glykogengehalt stets ganz frei davon (*Afanassiew*¹⁰). — Über das Vorkommen von Glykogen unter pathologischen Verhältnissen vgl. *Lubarsch*¹¹.

Das Glykogen stellt ein feines, weißes, amorphes, geruch- und geschmackloses Pulver dar. Es ist löslich in Wasser und Weingeist, mit weißer Opaleszenz, unlöslich in Äther. Wenn die Glykogenlösung Chlornatrium enthält (oder auch manche andere Stoffe), so tritt auf Zusatz von Alkohol Fällung ein. Eine durch KOH stark alkalische wässrige Lösung von Glykogen wird schon durch 1/2 Volumen Alkohol von 96% Tr. vollständig gefällt (*Pflüger*¹²).

Eigen-
schaften des
Glykogens.

Qualitativer Nachweis. Eine wässrige Glykogenlösung wird durch Jod rotbraun gefärbt; die Farbe verschwindet beim Erhitzen und kehrt beim Erkalten zurück. Auch in mikroskopischen Schnitten kann das Glykogen durch Jod nachgewiesen werden.

Qualitativer
Nachweis.

Quantitative Bestimmung. Durch Auskochen mit Wasser, wenn dasselbe auch noch so lange fortgesetzt wird, kann aus den Organen das in ihnen enthaltene Glykogen niemals vollständig ausgezogen werden; es bleibt stets ein wechselnder, oft beträchtlicher Teil des Glykogens zurück. Das gesamte Glykogen kann nur dadurch gewonnen werden, daß die Organe durch Kochen mit Kalilauge gelöst werden. Hierfür ist es wichtig, daß, wie *Pflüger*¹³ gezeigt hat, konzentrierte Kalilauge normales Glykogen überhaupt nicht angreift, verdünnte Lauge in ganz unbedeutender Weise. — Nach der älteren Methode von *Brücke-Külz*¹⁴ wurden aus der alkalischen Organlösung zunächst die Eiweißstoffe mit dem *Brückeschen* Reagens (Salzsäure und Kaliumquecksilberjodid) ganz ausgefällt und im Filtrate das Glykogen mit Alkohol niedergeschlagen. *Pflüger*¹⁵ hat jedoch gezeigt, daß

Quantitative
Bestimmung
des
Glykogens.

das vom *Brückeschen* Reagens gefällte Eiweiß Glykogen mit niederreißt, welches durch Auswaschen nicht wieder erhalten werden kann, — und daß das schließlich gewonnene Glykogen stets verunreinigt ist, nicht nur mit anorganischen, sondern auch mit organischen Stoffen. — Nach der von *Pflüger*¹⁶ ausgearbeiteten Methode wird das Glykogen in folgender Weise quantitativ bestimmt: 100 g des zu untersuchenden Organbreies werden in 100 cm³ 60% KOH enthaltende, siedende Lauge gebracht, zwei Stunden lang im Wasserbade erhitzt, auf 400 cm³ aufgefüllt und die Lösung durch Glaswolle filtriert. 100 cm³ der filtrierten Lösung werden mit 100 cm³ Alkohol von 96% Tr. versetzt, das gefällte Glykogen am nächsten Tage durch ein schwedisches Filter abfiltriert, mit einer Lösung, welche 1 Vol. Kalilauge von 15%, 2 Vol. Alkohol von 96% Tr. enthält, zweimal und darauf mit Alkohol von 96% Tr. einmal gewaschen. Das Glykogen wird dann in Wasser gelöst, die Lösung durch Zusatz von 5 cm³ Salzsäure von 1,19 spez. Gew. pro 100 cm³ Flüssigkeit auf ungefähr 2,2% HCl gebracht und 3 Stunden lang im siedenden Wasserbade erhitzt. Dadurch wird das Glykogen in Traubenzucker verwandelt. Nach dem Abkühlen wird auf ein bestimmtes Quantum aufgefüllt, durch ein trockenes, schwedisches Filter filtriert und in dieser Flüssigkeit der Zucker gravimetrisch (nach der *Pflügerschen* Methode) oder durch Polarisation bestimmt. Da beim Invertieren des Glykogens nur Salzsäure nur 97% der theoretisch berechneten Menge Traubenzucker erhalten werden, berechnet man durch Multiplikation der gefundenen Menge Traubenzucker mit 0,927 die Menge des Glykogens. — Wegen der Einzelheiten der Methode und der Zuckerbestimmung siehe die *Pflügerschen* Originalarbeiten.

Vorkommen
des
Glykogens.

Das Glykogen kommt in größerer Menge außer in der Leber auch noch in den Muskeln, in geringer Menge aber auch in allen übrigen Organen des Körpers vor (sehr selten im Nervensystem, besonders nicht in den Ganglienzellen, *Erhard*¹⁷). Die Menge des im Körper abgelagerten Glykogens kann bei Tieren derselben Art unter scheinbar vollständig gleichen Bedingungen der Ernährung usw. gleichwohl in weiten Grenzen schwanken. *Schöndorff*¹⁸ fand bei Hunden, welche die gleiche Nahrung erhalten hatten, pro Kilogramm Körpergewicht 7,59—37,87 g Glykogen, der dabei beobachtete Maximalglykogengehalt der Leber war 18,69% Glykogen. Dem entsprechend betrug das Lebergewicht 2,49 bis 12,43% des Körpergewichtes. Auf die verschiedenen Abschnitte der Leber scheint das Glykogen ungefähr gleichmäßig verteilt zu sein. — Auf 100 g Leberglykogen können kommen im übrigen Körper 76,17 bis 398 g Glykogen. Die Gesamtmenge des in einem gutgenährten Menschen abgelagerten Glykogens kann auf etwa 400 g veranschlagt werden.

Abnahme
des
Glykogens
beim
Hungern.

Während des Hungerns nimmt das Glykogen sowohl in der Leber wie in den Muskeln stetig ab. Doch können auch nach lange fortgesetztem Hunger gleichwohl noch beträchtliche Mengen Glykogen im Körper vorhanden sein. *Pflüger*¹⁹ erhielt aus der Leber eines Hundes, der 28 Tage gehungert hatte und am 28. Tage 33,6 kg wog, noch 22,5 g, aus den Muskeln 19,23 g Glykogen. Man kann daher zu Versuchszwecken ein Tier durch Hunger niemals mit Sicherheit glykogenfrei machen. Tiere von scheinbar ganz gleicher Organisation unter scheinbar denselben Lebensbedingungen können bei gleich langem Hunger einen fast unglaublich verschiedenen Glykogengehalt des Körpers aufweisen (*Pflüger*²⁰). — Wenn einem Tiere, welches durch langes Hungern glykogenarm gemacht worden ist, Kohlehydrate gegeben werden, so nimmt zuerst der Glykogengehalt der Leber mächtig zu; erst später auch der der Muskeln.

Abnahme
des
Glykogens
durch
Muskelarbeit.

Durch anstrengende Muskelbewegungen wird ebenfalls eine Abnahme des Glykogens im Körper bewirkt. Dabei sinkt der Glykogengehalt der Leber in wenigen Stunden auf ein Minimum, also viel schneller als bei Hunger; der Glykogengehalt der Muskeln ist dagegen viel beständiger. Dem entspricht das Verhalten des Lebergewichtes: bei starker Muskelarbeit sinkt das Lebergewicht in 5—6 Stunden fast auf den kleinsten Wert, der sonst erst nach einem 4 Wochen fortgesetzten Hunger beobachtet wird

(*E. Külz*²¹). *J. Frentzel*²² zeigte, daß man Kaninchen durch Strychninvergiftung infolge der lebhaften, Stunden lang anhaltenden Krämpfe sogar völlig glykogenfrei machen kann.

Das Glykogen entsteht im tierischen Organismus auf synthetischem Wege, und zwar in erster Linie aus den Kohlehydraten der Nahrung, die nach ihrer Resorption auf der Bahn der Vena portae der Leber zugeführt werden. Dazu müssen jedoch die Kohlehydrate vorher verwandelt sein in die Monosaccharide: Dextrose, Lävulose oder Galaktose, nur aus diesen vermag die Leberzelle Glykogen zu bilden. Rohrzucker, Maltose, Lactose, Dextrin, Stärke können als solche von der Leber nicht verwertet werden, sondern erst nach ihrer Spaltung in die einfachen Zucker, welche im Magen (S. 264), durch den Darmsaft (S. 297), eventuell durch das Blut erfolgt (vgl. § 130. 2).

Entstehung
des
Glykogens
aus Kohle-
hydraten,

*Grube*²³ zeigte, daß auch die überlebende Leber (Schildkröte) bei Durchblutung mit zuckerhaltigem Blut den Zucker in Glykogen umwandelt; auch aus Glycerin und Formaldehyd (? *Schöndorff* u. *Grebe*²⁴) entsteht dabei Glykogen. Über analoge Versuche an der Warmblüterleber vgl. *Barrenscheen*²⁵.

Aus Pentosen [Xylose (*J. Frentzel*²²), Arabinose (*Neuberg* u. *Wohlgemuth*²⁶)] entsteht kein Glykogen; ebenso nicht aus Glykosamin (*Fabian*²⁷, *Cathcart*²⁸).

Die Kohlehydrate der Nahrung stellen unter gewöhnlichen Verhältnissen unzweifelhaft die wichtigste Quelle für das Glykogen des Körpers dar. Der tierische Körper besitzt aber die Fähigkeit, Kohlehydrate auch aus Stoffen zu bilden, die selbst keine Kohlehydrate sind. Die älteren Beobachtungen, aus denen dieser Schluß gezogen worden war (Fütterungsversuche, Zuckerausscheidung bei Tieren, die experimentell diabetisch gemacht worden waren (§ 117), oder bei Diabetikern trotz zuckerfreier Diät) waren allerdings nicht beweisend, da die beobachteten Zuckermengen sich aus dem im Körper vorhandenen Vorrat kohlehydrathaltiger Stoffe (Zucker, Glykogen, Glykoside, Glykoproteide) erklären ließen (*Pflüger*²⁹). Durch Versuche von *Lüthje*³⁰ u. *Pflüger*³¹ ist aber gezeigt worden, daß pankreaslose Hunde bei kohlehydratfreier Nahrung in der Tat Zucker in so bedeutenden Mengen ausscheiden können, daß er aus den Kohlehydratvorräten des Körpers nicht abgelcitet werden kann. Als Quelle des Zuckers kommen hierbei wahrscheinlich sowohl die Eiweißstoffe als auch das Fett in Betracht (vgl. *Pflüger* u. *Junkersdorf*³²).

aus anderen
Stoffen.

Emlden u. *Salomon*³³, *Almagia* u. *Emlden*³⁴ haben gezeigt, daß pankreaslose Hunde bei Fütterung mit Aminosäuren (Alanin, Asparagin, Glykokoll) eine starke Steigerung der Zuckerausscheidung darbieten.

Bei normalen Tieren (Fröschen) hat die Fütterung mit Eiweißstoffen, die kein Kohlehydrat im Molekül enthalten: Casein (*Schöndorff*³⁵), Leim (*Blumenthal* u. *Wohlgemuth*³⁶) keine Vermehrung des Gesamtglykogengehaltes zur Folge, dagegen bedingt Fütterung mit Ovalbumin, welches kohlehydrathaltig ist, Vermehrung des Glykogens.

Das Glykogen der Leber wird unter normalen Verhältnissen allmählich wieder in Zucker umgewandelt, und dieser mit dem abströmenden Blute dem Körper zugeführt. Der dabei entstehende Zucker ist Traubenzucker, auch die Zwischenprodukte Dextrin, Maltose und Isomaltose sind nachgewiesen (*Musculus* u. v. *Mering*³⁷, *Pavy*³⁸, *E. Külz* u. *Vogel*³⁹). Diese Umwandlung beruht nicht auf einer Lebenstätigkeit der Leberzelle, sondern wird durch ein Ferment bewirkt, welches von der Leberzelle produziert wird (*Bang*, *Ljungdahl* u. *Bohm*⁴⁰, *Kusumoto*⁴¹, *Zegla*⁴², *Starkenstein*⁴³). Da somit die Leber die Bildungsstätte von Zucker ist, so

Zucker-
bildung in
der Leber.

hat Leberexstirpation (*Minkowski*⁴⁴) oder Ligatur ihrer Gefäße Schwund des Zuckergehaltes des Blutes zur Folge (*Bock* u. *Hoffmann*⁴⁵).

Nach der Tötung eines Tieres wandelt sich das in der Leber vorhandene Glykogen schnell in Zucker um; diese Umwandlung geht zuerst sehr schnell vor sich, nimmt dann aber mehr und mehr ab, so daß sich noch nach Tagen in der ausgeschnittenen Leber reichliche Glykogenmengen finden können. Die Zuckerbildung geht auch vor sich in Chloroformwasser (*Salkowski*⁴⁶), 1% Fluornatriumlösung (*Arthus* u. *Huber*⁴⁷), diese Flüssigkeiten vernichten jede Zelltätigkeit, nicht aber die Wirksamkeit löslicher Fermente.

In gleicher Weise wie durch das Leberferment wird Glykogen durch ein im Blutserum enthaltenes Ferment (*Röhmnn*⁴⁸, *Bial*⁴⁹) in Dextrose übergeführt; durch das Ptyalin des Speichels und des Pankreassaftes entsteht dagegen hauptsächlich Maltose und Isomaltose, und nur kleine Mengen Traubenzucker daneben. Das Leberferment stammt aber nicht etwa aus dem Blute, sondern kommt den Leberzellen selbst zu; auch eine blutfrei gewaschene Leber enthält noch Ferment (*Macleod* u. *Pearce*⁵⁰, *Lesser*⁵¹). — Kochen mit verdünnten Säuren (am besten 2,2% Salzsäure während 3 Stunden) wandelt das Glykogen in Traubenzucker um.

Unterbindung des Ductus choledochus hat Abnahme des Glykogens in der Leber zur Folge: es scheint nach diesem Eingriff die Leber die Fähigkeit, aus zugeführtem passenden Materiale Glykogen bilden zu können, verloren zu haben. — Auch die Unterbindung der Arteria hepatica macht die Leber glykogenfrei (*Arthaud* u. *Butte*⁵²), — nach Ausschaltung des Pfortaderkreislaufes sinkt der Zuckergehalt des Blutes (*Kaufmann*⁵³).

Bedeutung
der
Glykogen-
bildung.

Die Bedeutung der Glykogenbildung in der Leber liegt darin, daß hierdurch eine zu reichliche Zufuhr von Zucker zu den Geweben verhütet wird. Der normale Zuckergehalt des Blutes ist stets nur gering (bis höchstens 0,1%, vgl. § 27. III); wird in irgend einer Weise (z. B. schnelle Transfusion einer Zuckerlösung in das Gefäßsystem) der Blutzuckergehalt auf 0,3% oder darüber erhöht, so können die Körpergewebe den überreichlich zuströmenden Zucker nicht verbrennen: es tritt Zuckerausscheidung durch die Nieren ein, was den Verlust eines wertvollen Nahrungsstoffes für den Körper bedeutet. Ganz dasselbe müßte der Fall sein, wenn nach einer kohlehydratreichen Nahrung der gesamte Zucker direkt ins Blut gelangte. Indem aber der Zucker in der Leber zunächst abgefangen und in Form von Glykogen abgelagert wird, wird eine plötzliche Überflutung des Körpers mit Zucker verhütet; ganz allmählich wird dann das Glykogen wieder in Zucker umgewandelt und dem Bedarf entsprechend dem Körper zugeführt.

Wird eine Zuckerlösung in einen Zweig der Pfortader injiziert, so tritt keine Zuckerausscheidung im Harn auf, wohl aber, wenn die Zuckerlösung in die Jugularis injiziert wird. Auch in letzterem Fall wird nur ein Teil des injizierten Zuckers ausgeschieden; bei sehr langsamer Injektion kann sogar fast der ganze Zucker im Körper verwertet werden (*Doyon* u. *Dufour*⁵⁴). — Wird an einen Hund, bei welchem eine Verbindung zwischen Pfortader und Vena cava inf. hergestellt worden ist (*Ecksche Fistel*), so daß das Blut unter Umgehung der Leber direkt von der Pfortader in die Vena cava inf. gelangt, Zucker verfüttert, so erfolgt Zuckerausscheidung durch den Harn.

Regulierung
der Zucker-
bildung.

Die Zuckerbildung in der Leber wird reguliert durch einen offenbar sehr komplizierten Mechanismus, bei dem anregende und hemmende Einflüsse eine Rolle spielen. Ersichtlich sind dabei mehrere Organe des Körpers beteiligt, doch ist im Einzelnen die Art und Weise der Wirkung meist noch lange nicht genügend geklärt.

Das Zucker-
centrum.

Angeregt wird die Zuckerbildung in der Leber von einem „Zuckercentrum“ in der Medulla oblongata aus: Stich in den Boden des 4. Ventrikels (*Claude Bernards*⁵⁵ Piquüre, 1855) verursacht durch Reizung des Centrums lebhaftere Zuckerbildung in der Leber, Erhöhung des Blutzuckergehaltes (sogar bis 0,7%) und damit Zuckerausscheidung durch den Harn. Der Anreiz wird von der Medulla oblongata aus durch das Rücken-

mark, den Sympathicus und die Nn. splanchnici übertragen; nach Durchschneidung der Splanchnici ist daher der Zuckerstich erfolglos (*Eckhard*⁵⁶).

Das Auftreten des Zuckers im Harn erfolgt 1—2 Stunden nach dem Stich; er verschwindet beim Kaninchen meist in 5—6 Stunden, bei Hunden dauert die Ausscheidung länger. — Beim Hungertiere, bei dem die Leber glykogenarm geworden ist, hat der Zuckerstich keinen Erfolg (*Cl. Bernard*⁵⁷, *Dock*⁵⁸).

Durch Reizung der vom Zuckercentrum abwärts ziehenden Nervenbahnen kann ebenfalls Zuckerausscheidung hervorgerufen werden. Nach *Cavazzani*⁵⁹ kann auch durch Reizung des Plexus coeliacus die Zuckerbildung in der Leber angeregt werden.

Nach *Claude Bernard*⁵⁷ wirkt der Zuckerstich in der Weise, daß durch die Reizung des Centrums eine Erweiterung der Lebergefäße und Temperatursteigerung veranlaßt wird, wodurch die Wirksamkeit des Ferments auf das Glykogen sehr gesteigert würde. *Pflüger*⁶⁰ stellt sich dagegen in Analogie der Verhältnisse bei den Speicheldrüsen vor, daß in den Nn. splanchnici nicht bloß Gefäßnerven für die Leber, sondern auch solche verlaufen, welche die Zuckerbildung in der Leber spezifisch beeinflussen, indem sie die Leberzellen zu lebhafterer Produktion des Ferments anregen. Nach neueren Untersuchungen soll aber die Anregung der Zuckerbildung in der Leber beim Zuckerstich gar nicht in der Weise stattfinden, daß der Reiz durch die Splanchnici direkt auf die Leber übertragen wird, die Anregung soll vielmehr durch Vermittelung der Nebennieren erfolgen. Der nervöse Reiz wird auf der Bahn des Sympathicus und Splanchnicus zunächst zu den Nebennieren geleitet und bewirkt hier eine erhöhte Produktion und Abgabe von Adrenalin (vgl. § 192. II) ins Blut; das Adrenalin bewirkt dann in der Leber die Umwandlung des Leberglykogens in Zucker. Auch nach Injektion von Adrenalin tritt eine Zuckerausscheidung im Harn auf: Zuckerstich- und Adrenalinglykosurie sind danach identisch. Nach Exstirpation der Nebennieren ist daher der Zuckerstich erfolglos (*Kahn* u. *Starkenstein*⁶¹). Auffallender Weise übermittelt nur der linke Sympathicus den Reiz, und zwar zunächst auf die linke Nebenniere, von hier aus gelangt er durch nervöse Verbindungen zur rechten (*Kahn*⁶², v. *Noorden*⁶³). (Nach *Gatin-Gruzevska*⁶⁴ kann man durch Adrenalininjektion Kaninchen glykogenfrei machen.) Auch für das Zustandekommen einer Reihe anderer experimenteller Glykosurien ist die Bedeutung der Nebennieren nachgewiesen, so für die Glykosurie nach Koffein, Diuretin, Strychnin usw. und nach sensibler Nervenreizung (*Pollak*⁶⁵), nach Asphyxie (*Starkenstein*⁶⁶). — Allerdings stehen der Vorstellung, daß die Zuckerstich- und andere Glykosurien auf dem Wege über die Nebennieren, durch Vermittelung des Adrenalins zustande kommen, auch manche Schwierigkeiten im Wege (vgl. *Bang*⁶⁷): im Blutserum nach erfolgreichem Zuckerstich ist kein erhöhter Adrenalinegehalt nachweisbar, es zeigt keine erhöhte vasoconstrictorische Wirkung (*Kahn*⁶², *Negrin y Lopez*⁶⁸), der Zuckerstich, ebenso die Diuretin-Injektion kann erfolgreich sein, ohne daß der Blutdruck steigt, während bei intravenöser Injektion von Adrenalin eine Glykosurie erst bei solchen Adrenalinmengen eintritt, die auch eine sehr erhebliche Blutdrucksteigerung bewirken (*Trendelenburg* u. *Fleischhauer*⁶⁹). Wenn also auch die Beteiligung der Nebennieren an dem Eintritt der Glykosurie nach Zuckerstich unzweifelhaft ist, so ist doch die Art und Weise der Wirkung noch durchaus unklar.

Mit dem Zuckercentrum stehen eine große Zahl centripetaler Nervenbahnen in Verbindung. Auf der Bahn dieser Nerven werden, wenn in den von ihnen versorgten Gebieten ein größerer Bedarf an Zucker vorhanden ist, Reize auf das Zuckercentrum und von hier aus auf die Leber übertragen, welche nun reichlicher Zucker durch das abfließende Blut an den Körper abgibt.

Centripetale
Bahnen zum
Zucker-
centrum.

Reizung dieser Nervenbahnen wird daher auf dem Wege des Reflexes gesteigerte Zuckerbildung in der Leber und damit Zuckerausscheidung durch den Harn herbeiführen. Hierher gehört die Zuckerausscheidung nach Durchschneidung des Vagus oder nach Reizung des centralen Endes des durchschnittenen Vagus (*Cl. Bernard*⁷⁰, *Eckhard*⁷¹), Reizung des centralen Endes des N. depressor (*Filshne*⁷²), Reizung des Kopfstumpfes des am Halse durchschnittenen Sympathicus (*E. Külz*⁷³), Durchschneidung und Reizung des N. ischiadicus (*Schiff*⁷⁴ u. a., *E. Külz*⁷⁵).

Ein weiterer sehr bedeutungsvoller Einfluß auf die Regulation des Zuckerstoffwechsels wird von dem Pankreas ausgeübt: Totale Exstirpation des Pankreas hat einen ausgesprochenen Diabetes zur Folge (v. *Mering* u. *Minkowski*⁷⁶, 1889). Wird nicht das ganze Pankreas exstirpiert, so bleibt der Diabetes aus, falls das zurückgebliebene

Einfluß des
Pankreas
auf die
Zucker-
bildung.

Pankreasstück funktionstüchtig bleibt; geht es dagegen allmählich zugrunde, so bricht nach vollendeter Degeneration der Diabetes aus (*Sandmeyer*⁷⁶). Der Einfluß des Pankreas wird von *Minkowski* u. a. so aufgefaßt, daß das Pankreas einen besonderen für den Zuckerstoffwechsel notwendigen Stoff erzeugt und durch „innere Sekretion“ an das circulierende Blut abgibt. In welcher Weise dieses innere Sekret des Pankreas in den Mechanismus des Zuckerstoffwechsels eingreift, ist nicht endgültig festgestellt; man nimmt entweder an, daß es hemmend auf die Zuckerbildung in der Leber wirkt, so daß nach Exstirpation des Pankreas eine übermäßige Zuckerproduktion in der Leber zur Glykosurie führt, — oder daß es fördernd auf den Zuckerverbrauch in den Geweben wirkt, so daß nach Exstirpation des Pankreas die Glykosurie durch einen zu geringen oder ganz fehlenden Zuckerverbrauch bedingt ist (vgl. *Rosenberg*⁷⁷, *Lombroso*⁷⁸, *Knoulton* u. *Starling*⁷⁹).

*Pflüger*⁸⁰ fand, daß (beim Frosch) nicht nur totale Exstirpation des Pankreas, sondern in noch höherem Grade auch Exstirpation des Duodenums, sowie auch allein die Durchschneidung der Nerven, die Duodenum und Pankreas miteinander verbinden, Diabetes erzeugt; nach ihm unterliegt die Bildung des die Zuckerbildung hemmenden Fermentes im Pankreas dem Einfluß der Nerven, die vom Duodenum zum Pankreas ziehen. Nach *Minkowski*⁸¹ hat dagegen beim Hunde Exstirpation des Duodenums einen Diabetes nicht zur Folge.

Die Versuche, den im Pankreas entstehenden, den Zuckerstoffwechsel beeinflussenden Stoff herzustellen, sind bisher fehlgeschlagen; ebenso kann der nach Exstirpation des Pankreas auftretende Diabetes nicht aufgehoben oder verringert werden durch Injektion von Pankreasextrakten (vgl. *Pflüger*⁸², *Leschke*⁸³). Für das Bestehen einer inneren Sekretion sprechen besonders Versuche, bei denen das ganze Pankreas aus der Bauchhöhle exstirpiert, ein Stück desselben aber mit seinem Mesenterialstiel unter die Haut verlagert und hier eingeheilt wird (*Minkowski*⁸⁴, *Hédon*⁸⁵): der Diabetes bleibt aus. Wird das transplantierte Stück später auch exstirpiert, so tritt der Diabetes auf. Nach *Hédon*⁸⁶ genügt es allerdings in zahlreichen Fällen bereits, den Mesenterialstiel des transplantierten Stückes zu durchschneiden, ohne das transplantierte Stück selbst zu entfernen, um Diabetes hervorzurufen.

Nach den Untersuchungen von *Eppinger*, *Falta* u. *Rudinger*⁸⁶ beteiligen sich an der Regulierung der Zuckerbildung in der Leber zahlreiche Drüsen mit innerer Sekretion. Auf die Zuckerbildung in der Leber wirkt anregend die Nebenniere (die z. B. durch den Zuckerstich gereizt wird, vgl. S. 283), hemmend das Pankreas. Die Schilddrüse, ebenso die Hypophysis cerebri, wirken hemmend auf das Pankreas, sie heben also den hemmenden Einfluß des Pankreas auf und begünstigen so die Zuckerbildung (vgl. r. *Noorden*⁸⁷).

Dns Jecorin.

In der Leber kommt (ebenso im Blute, vgl. S. 83) auch Traubenzucker im gebundenen Zustande vor als Jecorin (*Drechsel*⁸⁷); dasselbe stellt wahrscheinlich eine lockere Verbindung des Traubenzuckers mit Lecithin dar. Das Jecorin enthält Schwefel und Phosphor, gärt mit Hefe, reduziert die *Fehlingsche* Lösung, gibt mit Mineralsäure erhitzt Zucker (vgl. *Meinert*⁸⁸, *Siegfried* u. *Mark*⁸⁹, *Baskoff*⁹⁰).

Fette.

3. Fette — kommen in den Leberzellen häufig vor, besonders nach fettreicher Nahrung. Auch in den Gallengängen sind freie Fetttropfchen beobachtet worden. Nach Phosphorvergiftung bildet sich eine starke Verfettung der Leber aus, auch ohne Zufuhr von Fett in der Nahrung: das Fett ist dabei nicht etwa in der Leber entstanden, sondern aus dem übrigen Körper eingewandert (*Athanasiu*⁹¹, *Kraus* u. *Sommer*⁹²).

Beim Pankreasdiabetes findet sich regelmäßig eine hochgradige Verfettung der Leber (Fettgehalt 30—40% der frischen Substanz) (r. *Mering* u. *Minkowski*⁷⁵). — Nach *Rosenfeld*⁹³ bildet sich nach Eingabe von Phloridzin (vgl. S. 286) bei Ernährung mit Fleisch und Zucker keine Fettleber aus, während Zufuhr von Fett starke Ablagerung desselben zur Folge hat.

4. Andere organische Bestandteile: Fleischmilchsäure, Lecithin kommt regelmäßig in der Leber vor, Cholesterin nur in geringer Menge, geringe Mengen von Harnstoff, Harnsäure, Purinbasen, Leucin, Cystin. — Die Leberzellen enthalten Farbstoffe, welche sich teils in schwach alkalischem Wasser, teils in Chloroform lösen. Der wasserlösliche Farbstoff, Ferrin genannt, ist gelb bis rot, enthält fast alles Eisen der Leber, welches direkt durch Kaliumeisencyanür oder Schwefelammon nachgewiesen werden kann. Der in Chloroform lösliche Farbstoff, Cholechrom genannt, kann aus gepulverter Trockenleber extrahiert werden, er steht zwischen Gallenfarbstoff und den Lipochromen (*Dastre* u. *Floresco*⁹⁴).

Andere
organische
Bestandteile.

5. Anorganische Bestandteile: — Kalium, Natrium, Calcium, Magnesium, Eisen, Mangan, — Chlor, Phosphor, Kieselsäure. (Kupfer, Zink, Blei, Quecksilber, Arsen sind als zufällige Bestandteile gefunden worden; sie werden, wenn sie in den Körper eingeführt werden, in der Leber abgelagert.)

An-
organische
Substanzen.

117. Die Zuckerharnruhr.⁹⁵ Experimentelle Glykosurien.

Die Zuckerharnruhr (Diabetes mellitus) stellt eine Störung in den normalen Verhältnissen des Kohlehydratstoffwechsels dar. Es kommt dabei zur Ausscheidung von Traubenzucker im Harn (oft in sehr großen Mengen; bis zu 1 kg und darüber pro die) bei gleichzeitiger starker Vermehrung der Harnmenge (bis zu 10 l und darüber pro die). Die Kranken leiden infolge der erhöhten Diurese an beständigem Durst, infolge des Verlustes eines wertvollen Nahrungsstoffes (des Zuckers) an starkem Hunger. Werden die Kohlehydrate aus der Nahrung fortgelassen, so kann die Zuckerausscheidung durch den Harn aufhören, sogenannte „leichte Fälle“; in anderen Fällen bleibt sie aber auch bei kohlehydratfreier Kost bestehen, sogenannte „schwere Fälle“ (vgl. S. 281). Kommt die Krankheit nicht zum Stillstand, so tritt starke Abmagerung und schneller Verfall ein. Der Zuckergehalt des Blutes (vgl. S. 82) und der Säfte ist erhöht; er bedingt zahlreiche Komplikationen (Furunkulose, Hautjucken, Gangrän, Linsentrübung, Disposition zu Tuberkulose). Im Harn kommt es zur Ausscheidung von Aceton, Acetessigsäure, β -Oxybuttersäure. In schweren Fällen wird zuweilen ein collapsusartiges Coma (Coma diabeticum) beobachtet, in welchem der Tod erfolgen kann.

Symptome.

Experimentell kann man Zuckerausscheidung durch den Harn in verschiedener Weise erzeugen; die Ausscheidung von Zucker durch den Harn kann aber keineswegs ohne weiteres mit dem Krankheitsbilde des menschlichen Diabetes identifiziert werden.

Experi-
mentelle
Glykosurie.

1. Alimentäre Glykosurie. — Nach sehr reichlicher Zufuhr von Zucker in der Nahrung tritt eine kurze Zeit anhaltende, geringfügige Zuckerausscheidung durch den Harn ein. Die Leber vermag offenbar den reichlich zuströmenden Zucker nicht vollständig als Glykogen abzulagern, ein Teil gelangt direkt ins Blut (auch unter Umgehung der Leber durch Resorption in die Lymphgefäße, vgl. § 130. 2), erhöht den Blutzuckergehalt über die Norm und führt so zur Ausscheidung durch die Nieren.

Alimentäre
Glykosurie.

Diejenige Menge eines Zuckers, die gerade genügt, um alimentäre Glykosurie herbeizuführen, wird als „Assimilationsgrenze“ bezeichnet. Dieser Wert ist für denselben Zucker bei verschiedenen Tierarten, verschiedenen Individuen verschieden; sogar bei demselben Individuum schwankt er nach den jeweiligen Umständen. Die Assimilationsgrenze für die verschiedenen Zuckerarten ist ebenfalls verschieden: am höchsten liegt sie bei den Monosacchariden (Traubenzucker), am niedrigsten bei den Disacchariden, besonders dem Milchsucker. Dies erklärt sich daraus, daß die Disaccharide erst in die Monosaccharide gespalten werden müssen, um von der Leber in Glykogen umgewandelt werden zu können; gelangen sie bei reichlicher Zufuhr zum Teil ungespalten ins Blut, so können sie, falls sie nicht etwa noch im Blute gespalten werden, wie z. B. die Maltose, weder von der Leber noch von den anderen Organen verwertet werden und gelangen durch den Harn zur Ausscheidung (vgl. S. 281).

2. Eingriffe, welche die Zuckerbildung in der Leber steigern. — Wird die normale Zuckerbildung in der Leber übermäßig gesteigert, so wird notwendigerweise Erhöhung des Blutzuckergehaltes eintreten müssen, da den Organen mehr Zucker zufließt, als sie verbrennen können, und damit Zuckerausscheidung durch den Harn.

Steigerung
der Zucker-
bildung in
der Leber.

Unter den Eingriffen, welche in dieser Weise wirken, ist an erster Stelle zu nennen der Zuckerstich *Claude Bernards*; durch diesen wird das die Zuckerbildung in der Leber anregende Centrum in der Medulla oblongata direkt gereizt (vgl. S. 282). Ebenso wirkt die Reizung gewisser Teile des Nervensystems, welche das Zuckercentrum mit der Leber verbinden, sowie reflektorisch die Reizung centripetaler Nervenbahnen, welche mit dem Zuckercentrum in Verbindung stehen (vgl. S. 283). So erklärt sich auch das Auftreten von Zucker im Harn bei Ischias und anderen Nervenleiden. Eine Reihe von Substanzen bewirken dadurch Zuckerausscheidung, daß sie das Zuckercentrum in der Medulla oblongata

reizen; nach Durchschneidung der Splanchnici bleibt die Wirkung aus. Hierher gehören: Morphinum, Coffein, Diuretin, Strychnin, Injektion von Chlornatrium, essigsäurem, kohlen-säurem, valeriansäurem, bernsteinsäurem Natrium ins Blut, Asphyxie. — Die Injektion von Adrenalin regt direkt in der Leber die Zuckerbildung an und bewirkt so Glykosurie: Adrenalin-diabetes (vgl. S. 283).

Pankreas-Diabetes.

3. Die Exstirpation des Pankreas hat einen dem menschlichen Diabetes außer-ordentlich ähnlichen Krankheitszustand zur Folge mit Hyperglykämie und allen übrigen für den menschlichen Diabetes charakteristischen Symptomen. Es handelt sich dabei entweder um eine übermäßige Zuckerproduktion in der Leber oder um einen beein-trächtigten Zuckerverbrauch in den Geweben (vgl. S. 284).

Mit dem Einfluß, welchen das Pankreas auf den Zuckerstoffwechsel ausübt, sind von mehreren Autoren (*W. Schulze*⁹⁶, *Ssobelew*⁹⁷, *Weichselbaum*⁹⁸) die *Langerhansschen* Inseln in Zusammenhang gebracht worden; die Frage ist zurzeit noch unentschieden (vgl. *Herrheimer*⁹⁹).

Auch die Exstirpation der Speicheldrüsen (*Reale*¹⁰⁰) soll Diabetes herbeiführen können. — Über die Bedeutung der Drüsen mit innerer Sekretion (Nebennieren, Schild-drüse, Hypophysis) für den Diabetes vgl. S. 284.

Phloridzin-Diabetes.

4. Der Phloridzin-Diabetes (*v. Mering*¹⁰¹, 1885). — Nach Injektion von Phloridzin (ein Glykosid aus der Rinde, besonders der Wurzelrinde vom Kirsch-, Pflaumen-, Birn- und Apfelbaum; bei seiner Spaltung liefert es Phloretin und Dextrose) entsteht ein Diabetes, der dadurch ausgezeichnet ist, daß bei ihm der Gehalt des Blutes an Zucker nicht über die Norm erhöht ist (*Junkersdorf*¹⁰², *Erlandsen*¹⁰³). Man nimmt daher an, daß durch das Phloridzin eine größere Durchlässigkeit der Niere für Zucker bewirkt wird, so daß sie schon bei normalem Zuckergehalt des Blutes Zucker in den Harn treten läßt: „renal oder Nierendiabetes“ (vgl. *Frank*¹⁰⁴).

Nach Injektion von Stoffen, welche die Nieren schädigen, tritt ebenfalls bei nur wenig oder gar nicht erhöhtem Blutzuckergehalt Glykosurie auf, so nach Sublimat, Uran, Chrom, Kantharidin u. a. (vgl. *Pollak*¹⁰⁵).

Sonstige Einwirkungen.

5. Nach einer ganzen Reihe verschiedenartiger Einflüsse tritt Zuckerausscheidung durch den Harn auf, ohne daß die Art und Weise des Zustandekommens genügend geklärt wäre. Hierher gehört die Zuckerausscheidung infolge der Einwirkung von Kohlenoxyd, Mineralsäuren, arseniger Säure, Curare, Chloralamid, Chloral, Nitrobenzol, Orthonitrophenyl-propionsäure, Chloroform, Acetondampf, Äther, dem Kote und vergorenen Harn der Dia-betiker, Fesselung (*Hirsch* u. *Reinbach*¹⁰⁶) und Hunger.

Menschlicher Diabetes.

Der menschliche Diabetes kann nicht allgemein auf dieselbe Ursache zurückgeführt werden. In manchen Fällen ist eine Erkrankung des Pankreas nachgewiesen worden; in anderen Fällen ist das Pankreas aber unzweifelhaft gesund.

118. Bestandteile der Galle.

Eigen-schaften.

Man muß unterscheiden zwischen dem frischen Produkt der Leber, der Lebergalle, wie sie aus Fisteln erhalten werden kann, und der in der Gallenblase angesammelten Blasengalle. Beide unterscheiden sich vor allem durch ihre Konzentration; die Lebergalle enthält 3—4% feste Stoffe, Blasengalle dagegen 8—10% und mehr, bis zu 20% (*Hammarsten*¹⁰⁷). Die Lebergalle ist immer rein gelb gefärbt, Blasengalle gelbgrün bis dunkel-grün. Die Galle hat einen süßlich stark bitteren Geschmack, schwachen moschusähnlichen Geruch, alkalische (gegen Lackmus) Reaktion. Das spez. Gewicht der menschlichen Blasengalle ist 1,026—1,032, das spez. Gewicht der aus einer Fistel gesammelten betrug 1,010—1,012 (*Jacobsen*¹⁰⁸, *Albu*¹⁰⁹). Die Galle hat denselben osmotischen Druck wie das Blut (*H. Strauss*¹¹⁰, *Bernstein*¹¹¹).

Die Galle enthält als spezifische Bestandteile die Gallensäuren und die Gallenfarbstoffe.

Gallen-säuren.

1. Die Gallensäuren: Die Glykocholsäure und die Taurochol-säure, mit Natrium (in Spuren mit Kalium) zu glykocholsäurem und taurocholsäurem Natrium verbunden; bitter schmeckend, rechts drehend.

In menschlicher Galle (ebenso beim Rinde) überwiegt die Glykocholsäure; Hundegalle enthält überhaupt nur Taurocholsäure, keine Glykocholsäure.

a) Die Glykocholsäure — $C_{26}H_{43}NO_6$ zerfällt durch Kochen mit Kalilauge oder Barytwasser oder mit verdünnten Mineralsäuren unter Aufnahme von H_2O in Glykokoll, Aminoessigsäure $CH_2(NH_2)COOH$ + Cholsäure — (auch Cholsäure genannt) $C_{24}H_{40}O_6$.

b) die Taurocholsäure — $C_{26}H_{45}NSO_7$ zerfällt bei gleicher Behandlung unter Aufnahme von H_2O in Taurin, Aminoäthylsulfosäure $CH_2(NH_2)CH_2SO_2(OH)$ + Cholsäure $C_{24}H_{40}O_6$.

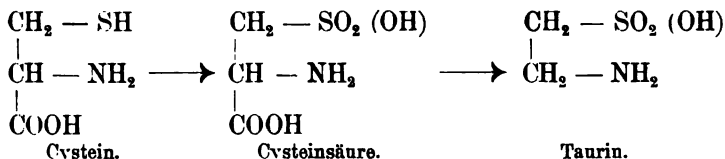
Darstellung der Gallensäuren. — Galle wird auf $\frac{1}{4}$ ihres Volumens eingedampft, zur Entfernung der Farbstoffe mit Tierkohle zu einem Brei verrieben und bei 100° getrocknet. Die schwarze Masse wird mit absolutem Alkohol ausgezogen, den man farblos abfiltriert. Nachdem man einen Teil des Alkohols durch Abdampfen verjagt hat, schlägt im Überschuß hinzugesetzter Äther die gallensauren Salze anfangs harzig nieder, später gehen sie in eine Krystallmasse glänzender Nadeln über (*Platners*¹¹³ „krystallisierte Galle“, 1844). Die so gewonnenen Alkalisalze der Gallensäuren sind leicht in Wasser oder Alkohol löslich, unlöslich in Äther. Aus der Auflösung der beiden Salze schlägt neutrales essigsaures Blei (Bleizucker) einen Teil der Glykocholsäure rein nieder (als glykocholsaures Blei): letzteres wird auf dem Filter gesammelt, in heißem Alkohol gelöst, durch H_2S wird Schwefelblei niedergeschlagen; nach Entfernung des Niederschlages bewirkt Wasserzusatz das Ausfallen der isolierten Glykocholsäure. — Wird nach Ausfällung des glykocholsauren Bleies das Filtrat mit basisch-essigsaurem Blei (Bleiessig) versetzt, so bildet sich ein Niederschlag von taurocholsaurem Blei (jedoch verunreinigt durch glykocholsaures Blei), aus dem weiterhin in analoger Behandlung die freie Säure gewonnen wird (*Strecker*¹¹³).

In der Rindsgalle und Menschengalle kommt noch die Gykocholeinsäure (aus Glykokoll und Choleinsäure bestehend) vor, in der Hundegalle und Rindsgalle die Taurocholeinsäure (aus Taurin und Choleinsäure bestehend), in der Schweinegalle die Hyoglykocholsäure, in der Gänsegalle die Chenotaurocholsäure, endlich in der Menschengalle noch die Fellinsäure.

Die Cholsäure — $C_{24}H_{40}O_6$ ist rechtsdrehend, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol; in Äther ist sie schwer löslich und scheidet sich daraus in Prismen ab. Ihre krystallinischen Alkalisalze sind leicht seifenartig in Wasser löslich. Mit Jod gibt sie eine im auffallenden Lichte gelbe, im durchfallenden blaue krystallinische Verbindung (*Mylius*¹¹⁴). Frei kommt sie nur im Darne vor (S. 292). Durch Kochen mit konz. Salzsäure oder trocken erhitzt auf 200° wird die Cholsäure zum Anhydrid, dem Dyslysin.

Das Glykokoll (auch Glycin genannt) ist eines der Spaltprodukte des Eiweiß (hauptsächlich des Leims) (vgl. S. 10); im Harn kommt es in Verbindung mit Benzoesäure als Hippursäure vor (§ 165).

Das Taurin leitet sich von dem schwefelhaltigen Spaltprodukt des Eiweiß, dem Cystin ab (vgl. S. 11). Das Cystin ist das Disulfid des Cysteins, dieses geht in folgender Weise in Taurin über:



*Friedmann*¹¹⁵ führte Cystein in Taurin über; *r. Bergmann*¹¹⁶ und *Wohlgemuth*¹¹⁷ zeigten den Übergang von Cystin in Taurin im tierischen Körper.

Die Pettenkofersche Probe (1844). — Die Gallensäuren, die Cholsäure und ihre Anhydride geben gelöst oder zerteilt in Wasser auf

Pettenkofersche Gallensäureprobe.

Zusatz von 10% Rohrzuckerlösung und konzentrierter Schwefelsäure (tropfenweise, wobei die Flüssigkeit sich nicht über 70° erhitzen darf) eine purpurrote Farbe, die, eventuell mit Alkohol verdünnt, bei E und F zwei Absorptionsstreifen im Spektrum zeigt.

Eiweiß, Cholesterin, Stearin- und Ölsäure sowie Phenol und Brenzkatechin zeigen ähnliche Reaktion. Absolut sicher ist daher die *Pettenkofer'sche* Probe nur, wenn man die gallensauren Salze im Alkoholauszug durch Äther gefällt und so isoliert hat.

Die *Pettenkofer'sche* Probe beruht darauf, daß aus dem Zucker durch Schwefelsäure Furfurol gebildet wird, welches mit den Gallensäuren sich rot färbt (*Mylius*¹¹⁴, 1887). Statt Zucker kann daher mit Vorteil 0,1% Furfurolwasser zur Reaktion genommen werden (*v. Udránszky*¹¹⁹).

Die Lösung der Gallensäuren in konzentrierter Schwefelsäure stellt eine rotgelbe, prächtig grün fluoreszierende Flüssigkeit dar (vgl. *Pregl*¹²⁰).

Bildung
der Gallen-
säuren.

Die Gallensäuren entstehen in der Leber, nach Ausschaltung der Leber sind keine Gallensäuren mehr nachweisbar (*Minkowski* u. *Naunyn*¹²¹). Glykokoll und Taurin stammen vom Eiweiß ab (s. oben), wie die Cholalsäure entsteht, ist unbekannt.

Wahrscheinlich ist auch bei der Bildung der Gallensäuren das Material der in der Leber aufgelösten, roten Blutkörperchen (§ 16) beteiligt.

Gallen-
farbstoffe.

2. Die Gallenfarbstoffe. — Frische Menschengalle und die mancher Tiere hat eine gelbbraune Farbe, herrührend von Bilirubin (*Städeler*¹²²). Es ist an Alkali gebunden. Unter der Einwirkung von O, Wärme und Licht verwandelt sich das Bilirubin durch Oxydation in einen grünen Farbstoff, das Biliverdin. Dieser ist in der Galle der Pflanzenfresser und der Kaltblütler von vornherein vorwiegend.

Bilirubin.

a) Das Bilirubin (*Berzelius* 1840) $C_{32}H_{36}N_4O_6$ — krystallisiert in durchsichtigen, fuchsroten, klinorhombischen Prismen. Es ist unlöslich in Wasser, löslich in Chloroform, durch welches es von dem darin unlöslichen Biliverdin getrennt werden kann. Mit Alkalien verbindet es sich als einbasische Säure und ist so in Wasser löslich. Es ist wahrscheinlich identisch mit dem Hämatoidin (siehe S. 70).

Darstellung.

Man stellt es am leichtesten aus roten (Bilirubin-Kalk-) Gallensteinen dar, die zerrieben werden und deren Kalk mit etwas Salzsäure gelöst wird; Schütteln mit Chloroform löst das Bilirubin.

Das Bilirubin stammt unzweifelhaft vom Hämoglobin ab (vgl. S. 70); in der Leber werden fortgesetzt rote Blutkörperchen aufgelöst, deren Hämoglobin in Bilirubin umgewandelt wird. Die Bildung der Gallenfarbstoffe erfolgt nur in der Leber, nach Ausschaltung der Leber kommt es zu keiner Ansammlung von Gallenfarbstoff in den Geweben oder Sekreten (*Stern*¹²³, *Minkowski* u. *Naunyn*¹²¹).

Subcutan injiziertes Hämin ging fast quantitativ als Gallenfarbstoff in die Galle über (*Brugsch* u. *Yoshimoto*¹²⁴).

Biliverdin.

b) Das Biliverdin (*Heintz* 1851) $C_{32}H_{36}N_4O_8$ — entsteht durch Oxydation aus dem Bilirubin; durch reduzierende Mittel kann es wieder in Bilirubin zurückverwandelt werden (*Haycraft* u. *Scofield*¹²⁵). Es ist in Alkohol sehr gut, in Wasser, Äther, Chloroform nicht löslich.

Gmelin-
sche Gallen-
farbstoff-
probe.

Bilirubin und Biliverdin, welche außer in der Galle sich mitunter auch in anderen Flüssigkeiten, besonders bei Ikterus im Harn finden, werden nachgewiesen durch die *Gmelin'sche* Probe (1826). Überschichtet man in einem Spitzglase oder Reagensglase einige Kubikzentimeter Salpetersäure, welche etwas salpetrige Säure enthält, mit der gallenfarbstoffhaltigen Flüssigkeit, so entstehen an der Berührungsstelle der beiden Flüssigkeiten

von oben nach unten folgende Farbenringe: Grün (Biliverdin) — Blau — Violett — Rot — Gelb. Die hierbei entstehenden Farbstoffe sind Oxydationsprodukte der Gallenfarbstoffe.

Der bei der *Gmelinschen* Probe entstehende blaue Farbstoff wird als Bilicyanin, der als letztes Oxydationsprodukt entstehende gelbe Farbstoff als Choletelin bezeichnet.

In Gallensteinen sind außer dem Bilirubin und Biliverdin noch eine Reihe anderer Gallenfarbstoffe gefunden worden.

Biliverdin soll in beträchtlicher Menge in der Placenta des Hundes vorkommen.

Das Bilirubin geht durch Reduktion (bei Behandlung der alkalischen Lösung mit Natriumamalgam) unter Aufnahme von $H_2 + H_2O$ in Hydrobilirubin, $C_{32}H_{40}N_4O_7$, über (in Wasser nur wenig, leichter in Salzlösungen oder Alkalien, Alkohol, Äther, Chloroform löslich). Diese Umwandlung vollzieht sich regelmäßig im Dickdarm durch die Fäulnis, das Hydrobilirubin ist daher ein konstanter Farbstoff der Faeces, aus denen es nach Ansäuerung mit Schwefelsäure durch absoluten Alkohol ausgezogen werden kann. Wahrscheinlich ist es mit dem Harnfarbstoffe Urobilin identisch oder nahe verwandt.

Hydro-
bilirubin.

Außer den spezifischen Gallenbestandteilen: Gallensäuren und Gallenfarbstoffen kommen in der Galle noch vor:

3. ein schleimähnliches Nucleoalbumin (*Paijkull*¹²⁰), aber auch echtes Mucin (*Hammarsten*¹⁰⁷, *Carazzani*¹²¹): sie machen die Galle fadenziehend. Sie stammen aus den Schleimdrüsen der Gallenwege und der Gallenblase; durch Alkohol oder verdünnte Salz- oder Essigsäure werden sie gefällt.

Schleim.

4. Cholesterin, $C_{27}H_{46}O$ (vgl. pag. 20). Es bildet glashelle rhombische Tafeln (Fig. 62, d), ist unlöslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol, in Äther oder Chloroform. In der Galle wird es durch die gallensauren Salze in kolloidaler Lösung erhalten.

Cholesterin.

Am einfachsten wird es aus sogenannten „weißen“ Gallensteinen dargestellt (die nicht selten größtenteils aus fast reinem Cholesterin bestehen), indem man sie zerreibt und mit Alkohol auskocht. Die bei Verdunstung des Alkohols sich abscheidenden Krystalle färben sich mit Schwefelsäure (5 Vol. zu 1 Vol. Wasser) vom Rande aus rot, dann violett, — mit Schwefelsäure und Jod violett, blau und grün.

Darstellung.

5. Lecithin (vgl. S. 21), Fette, Seifen, Ätherschwefelsäuren, gepaarte Glucuronsäuren, Spuren von Harnstoff.

Lecithin.

6. Anorganische Bestandteile: Chlornatrium, Chlorkalium, Calcium- und Magnesiumphosphat und wechselnde Mengen von Eisen, endlich etwas Mangan und Kieselsäure. — Die frisch abgesonderte Galle enthält beim Hunde über 50, beim Kaninchen 109 Vol.-Prozente CO_2 (*Pflüger*¹²², *Charles*¹²³), teils an Alkali gebundene, teils absorbierte; die letztere wird innerhalb der Blase fast völlig resorbiert.

Anor-
ganische
Bestandteile.

Analysen menschlicher Lebergallen (nach *Hammarsten*¹²⁰, vgl. *Brand*¹²¹, *v. Czjhlarz*, *Fuchs* u. *r. Fürth*¹²²).

Analyse.

Feste Stoffe	25,200	35,260	25,400
Wasser	974,800	964,740	974,600
Mucin und Farbstoff	5,290	4,290	5,150
Gallensaure Alkalien	9,310	18,240	9,040
Taurocholat	3,034	2,079	2,180
Glykocholat	6,276	16,161	6,860
Fettsäuren aus Seifen	1,230	1,360	1,010
Cholesterin	0,630	1,600	1,500
Lecithin	} 0,220	0,574	0,650
Fett		0,956	0,610
Lösliche Salze	8,070	6,760	7,250
Unlösliche Salze	0,250	0,490	0,210

In die Galle gehen verschiedene Substanzen, welche die Blutbahn passieren, über, so z. B.: die Metalle, die auch im Lebergewebe deponiert werden (vgl. S. 285); Jod-, Brom-, Rhodankalium, chloresäures Kalium, Arsen, Terpentinöl, ins Blut gespritzte Galle (auch die anderer Tiere), salicylsaures Natrium, Karbolsäure, Indigocarmin, Methylenblau, Rohr- und Traubenzucker, Äthyl-, Amylalkohol (dabei tritt zugleich koagulierbares Eiweiß in der Galle auf) (*Prévost* u. *Binet*^{122a}, *Brauer*¹²³). — Nach dem Zuckerstich, bei Pankreasdiabetes ist die Galle zuckerhaltig, nicht jedoch bei alimentärer Glykosurie (*Brauer*¹²³).

Übergang von
Stoffen in die
Galle.

119. Die Absonderung und Ausscheidung der Galle.

Gallenfisteln.

Zur Beobachtung der Absonderung der Galle bei Tieren legt man **Gallenfisteln** — an, indem man etwas rechts vom Schwertfortsatze den Fundus der Gallenblase eröffnet und ihn mit Hilfe einer Kanüle in die Bauchwandung einnäht. In der Regel fließt so alle Galle nach außen ab. Will man in dieser Beziehung jedoch völlig sicher gehen, so muß man noch dazu den Ductus choledochus doppelt unterbinden und durchschneiden. Um den Eintritt der Galle in den Darmkanal untersuchen zu können, hat *Paolow*¹³⁴ die Stelle der Darmwand, an welcher der Ductus choledochus mündet, ausgeschnitten und in die Bauchwunde eingenäht. Nach frisch angelegten Fisteln sinkt die Gallenabsonderung. Dies beruht auf der Entfernung der Galle aus dem Körper. Anderweitige Zufuhr derselben steigert die Sekretion wieder. — Bei Hunden kann eine Regeneration des durchschnittenen Gallenganges erfolgen.

Bildung der spezifischen Gallenbestandteile.

Die spezifischen Bestandteile der Galle, Gallensäuren und Gallenfarbstoffe, werden nicht etwa bloß aus dem Blute durch die Leber abgeschieden, sondern sie werden in der Leber selbst durch die Tätigkeit der Leberzellen gebildet, das Blut liefert der Drüse nur das Rohmaterial dazu. Bei entleberten Tieren findet daher keine Bildung von Gallenbestandteilen mehr statt. — Die lebhaften Stoffwechselvorgänge in der Leber geben sich zu erkennen an der höheren Temperatur des Lebervenenblutes und an dem beträchtlichen CO_2 -Gehalt der Galle (vgl. S. 289).

Die Leber bildet außer den spezifischen Gallenbestandteilen noch zahlreiche andere Stoffe, die aber nicht durch die Galle ausgeschieden werden, sondern mit dem Blut die Leber verlassen und eventuell durch den Harn zur Ausscheidung kommen. So bildet die Leber z. B.: Harnstoff, Harnsäure, Ätherschwefelsäuren, gepaarte Glucuronsäuren (die im Harn abgeschieden werden, vgl. Harn), Glykogen aus Dextrose und umgekehrt (vgl. § 116).

Menge.

Die Menge der pro Tag abgeschiedenen Galle ist nach den Beobachtungen an Gallenblasenfisteln nur sehr unsicher zu bestimmen, da normalerweise gewisse Gallenbestandteile im Darm wieder resorbiert und dann immer wieder aufs neue ausgeschieden werden (s. unten), während sie bei einer Fistel dem Körper verloren gehen; die Menge dürfte daher unter normalen Verhältnissen jedenfalls größer sein, als sich aus den Beobachtungen an Fisteln ergibt. *Copeman* u. *Winston*¹³⁵ maßen bei einer kleinen Frau mit Gallenblasenfistel, bei welcher der Ductus choledochus vollständig verschlossen war, so daß gar keine Galle in den Darm fließen konnte, 700—800 cm^3 in 24 Stunden, — *Robson*¹³⁶ 862 cm^3 in einem gleichen Falle, — *Paton*¹³⁷ bis zu 680 g mit 2,2% festen Stoffen, — *Albu*¹⁰⁹ 327—496 cm^3 mit 1,95 bis 2,12% festen Stoffen (vgl. auch *Brand*¹³¹, v. *Rzentkowski*¹³⁸).

Die Bildung der Galle wird beeinflusst:

Einfluß der Nahrung.

1. von der Nahrung. — Die Bildung der Galle findet andauernd statt; doch wird während des Hungers weniger gebildet, als bei Ernährung. Die reichste Sekretion zeigt sich nach starkem Fleischgenuß: nach Beigabe von Fett oder Kohlehydraten wird kaum mehr gebildet. Im Hungerzustande nimmt die Menge bis zu $\frac{1}{2}$ — $\frac{1}{3}$ ab, noch mehr sogar bei reiner Fettfütterung (*C. v. Voit*¹³⁹). Wassertrinken vermehrt die Menge unter gleichzeitiger relativer Verminderung der festen Bestandteile.

Einfluß der Circulation.

2. von der Blutcirculation. — Die Pfortader liefert vorzugsweise das Material für die Gallenbildung, mehr als die Leberarterie; letztere ist zugleich Ernährungsgefäß der Gewebe der Leber.

Gleichzeitige Unterbindung der Leberarterie und der Pfortader hebt die Gallenabsonderung auf. Wird die Leberarterie unterbunden, so unterhält die Pfortader die Absonderung allein (*Asp*¹⁴⁰, *Wertheimer*¹⁴¹). Wird der zu einem Leberlappen gehende Pfortaderast unterbunden, so findet in diesem Lappen gleichwohl noch Absonderung statt durch die Blutversorgung von der Art. hepatica, aber in vermindertem Maße (*Asp*¹⁴⁰). Verlegung der Pfortader durch Thrombose hatte keine merkliche Verminderung der Gallensekretion zur Folge (*Schulz* u. *Müller*¹⁴²).

Reichliche und möglichst schnelle Durchströmung wirkt am vorteilhaftesten für die Absonderung. Hierbei kommt der herrschende Blutdruck nicht in erster Linie in Betracht; denn die Ligatur der Cava inferior oberhalb des Zwerchfelles, wodurch in der Leber der höchste Stauungsblutdruck sich entfaltet, sistiert die Sekretion (*Heidenhain*¹⁴³). — Transfusionen größerer Blutmengen vermehren stets die Gallenbildung (*Landois*¹⁴⁴), nur zu hoher Druck in der Pfortader durch Einleitung des Carotisblutes eines anderen Tieres in dieselbe beschränkt sie (*Heidenhain*¹⁴³).

3. von dem Umsatz der roten Blutkörperchen — weil diese bei ihrer Einschmelzung in der Leber (§ 16) das Material dazu hergeben (S. 288).

Einfluß des Umsatzes der roten Blutkörperchen.

Alle Eingriffe daher, welche stärkere Einschmelzung roter Blutkörperchen bewirken, machen die Leber Hb-reich und haben vermehrte Gallenbildung zur Folge (§ 120), auch pathologisch, z. B. bei Malaria und Blutzersetzungen.

4. vom Nervensystem. — Alle Eingriffe, welche die arteriellen Gefäße des Unterleibes verengern [Reizung der Ansa Vieussensii, des Ggl. cervicale inferius, der Lebernerven, des Splanchnicus (*J. Munk*¹⁴⁵), des Rückenmarkes (direkt durch Strychnin, oder reflektorisch durch Reizung sensibler Nerven)], beeinträchtigen die Absonderung. Ebenso wirken alle Eingriffe, welche eine Stagnation des Blutes in den Lebergefaßen bewirken, Zuckerstich (pag. 282), Durchschneidung des Halsmarkes. Durchschneidung der Nn. splanchnici bewirkt infolge der Erweiterung der Unterleibsgefäße Vermehrung der Gallenabsonderung (*Heidenhain*¹⁴³).

Nerveneinfluß.

Einige Stoffe sollen die Absonderung der Galle befördern (Cholagoga): Olivenöl, Terpentinöl, salicylsaures Natrium, alkalische und abführende Mittel; sicher nachgewiesen ist die befördernde Wirkung der Galle und gallensauren Salze (*Paschke*¹⁴⁶). — Nach Injektion von Sekretin ins Blut wird nicht nur die Pankreassaft-, sondern auch die Gallenabsonderung angeregt (vgl. S. 266).

Cholagoga.

Der Druck in einer mit den Gallenwegen in Verbindung stehenden Glasröhre steigt bis auf 200 mm (Meerschweinchen, Hund, Kaninchen); wird der Druck noch weiter erhöht, so erfolgt Rück-Resorption der Galle, erst in die Lymphwege und durch diese ins Blut (vgl. Ikterus, § 120) (*Heidenhain*¹⁴⁷, *Bürker*¹⁴⁸).

Sekretionsdruck.

Die Galle wird kontinuierlich abgesondert, auch während des fötalen Lebens, aber teilweise zunächst in der Gallenblase aufgespeichert und zur Zeit der Verdauung reichlicher in den Darm ergossen. Der Austritt der Galle in den Darm steht in Zusammenhang mit dem psychischen Reiz der Nahrungsaufnahme, ferner ganz besonders mit dem Übertritt der Speisen in den Darmkanal (*Klee* u. *Klüpfel*¹⁴⁹). Bei verschiedener Nahrung ist nicht nur die Menge und Zusammensetzung der Galle, sondern auch der Verlauf des Galleaustritts in den Darm verschieden. Es handelt sich dabei um einen Reflexvorgang, der von der Schleimhaut des Duodenums ausgelöst wird; als Erreger der Galleausscheidung sind nachgewiesen die Produkte der Eiweißverdauung und die Fette, während Wasser, Salzsäure, Soda, Stärke in dieser Beziehung wirkungslos sind (*Balkin*¹⁵⁰).

Abfluß der Galle in den Darm.

Die Gallenblase und die Gallengänge besitzen glatte Ring- und Längsmuskeln, deren Contraction das Sekret weiter befördert (*Bainbridge* u. *Dale*¹⁵¹). Der motorische Nerv ist der N. splanchnicus. Auch durch Reizung des centralen Vagus- oder Ischiadicusstumpfes kann die Bewegung der Gallenwege teils erregt, teils gehemmt werden. An der Einmündungsstelle des Ductus choledochus in den Darm (Papilla Vateri) findet sich eine ringförmige, aus glatten Fasern bestehende Muskellage, die von der übrigen Darmmuskulatur getrennt ist und als Sphincter wirkt (vgl. *Rost*¹⁵²).

Im Darm werden von den Gallenbestandteilen einige wieder resorbiert, andere mit den Faeces entleert.

Die Gallensäuren werden zum größten Teile von den Wänden des Jejunums und Ileums wieder resorbiert und zur Gallenbildung aufs neue verwendet (Gallenkreislauf). *Tappeiner*¹⁵³ fand sie im Ductus

Gallensäuren im Darm.

thoracicus, *Croftan*¹⁵⁴ auch (in sehr geringen Mengen) im Blute. Nur ein geringer Teil Glykocholsäure erscheint unverwandelt in den Faeces. Die Taurocholsäure wird im Darm, soweit sie nicht resorbiert wird, durch Fäulnisprozesse leicht in Cholalsäure und Taurin zerlegt; erstere wird im Kote angetroffen, letzteres nicht konstant. Die Cholalsäure wird aber auch zum Teil wieder resorbiert (*Jansen*¹⁵⁵) und kann sich in der Leber wieder mit Glykokoll oder Taurin paaren (*A. Weiss*¹⁵⁶).

Ernährung
bei Gallen-
verlust.

Da somit der größte Teil der Gallensäuren in das Blut zurückgeführt wird, so erklärt es sich, daß Tiere, denen durch eine Gallenfistel alle Galle verloren geht (ohne daß sie dieselbe ablecken), bedeutend an Gewicht abnehmen. Es rührt dies teils von der gestörten Fettverdauung her, teils von dem direkten Verluste der Gallensäuren. Sollen sich Hunde dennoch auf gleichem Körpergewicht erhalten, so müssen sie bis gegen das Doppelte ihrer Nahrung verzehren. Hierbei sind ihnen statt Fett als Ersatz Kohlehydrate besonders dienlich. Sind ihre Verdauungswerkzeuge im übrigen nur intakt, so können sie bei ihrer meist enormen Gefräßigkeit sogar an Gewicht zunehmen.

Da im Fötaldarm die Fäulniszersetzungen fehlen, so findet sich auch demgemäß im Mekonium unveränderte Taurocholsäure (*Ziweifel*¹⁵⁷). — Dargereichte Glykocholsäure findet sich wieder in der Galle solcher Tiere (Hund), welche normal diese nur wenig enthält (*Weiss*¹⁵⁸, *Stadelmann*¹⁵⁸).

Gallenfarb-
stoffe im
Darm.

Die Gallenfarbstoffe werden meist im Dickdarm durch die Fäulnis reduziert und zum Teil als Hydrobilirubin mit den Faeces entleert (S. 289); ein kleiner Teil derselben wird resorbiert und gelangt als Urobilin in den Harn.

Im Mekonium fehlt das Hydrobilirubin, dagegen findet sich Bilirubin und Bilverdin (*Ziweifel*¹⁵⁷) neben einem unbekannten roten Oxydationsprodukte derselben. Es gehen daher im Foetusdarme (infolge des Fehlens der Fäulnis) keine Reduktions-, sondern Oxydationsprozesse vor sich.

Cholesterin
im Darm.

Das Cholesterin wird zum Teil mit den Faeces entleert, zum Teil wird es durch die Fäulnis reduziert in Form eines in Nadeln krystallisierenden Dihydrocholesterins $C_{27}H_{48}O$ = Koprosterin (*Bondzynski* u. *Humnicki*¹⁵⁹, *Flint*¹⁶⁰, *P. Müller*¹⁶¹). — Wird die Darmfäulnis stark eingeschränkt (z. B. durch Milchnahrung), so findet sich in den Faeces fast nur Cholesterin (*P. Müller*¹⁶¹).

Das Mucin tritt unverändert in die Faeces über, — von Lecithin enthalten die Faeces nur Spuren.

120. Zurückaufsaugung der Galle;

Erscheinungen der Gelbsucht (Ikterus; Cholämie).¹⁶²

Resorptions-
Ikterus.

I. Wenn sich dem Ausflusse der Galle in den Darm ein Hindernis entgegenstellt (z. B. ein Schleimpfropf oder ein Gallenstein, welcher den Ductus choledochus verstopft, oder ein Tumor oder Druck von außen, der ihn unwegsam macht), so füllen sich die Gallengänge beträchtlich an und bewirken durch ihr Strotzen eine Anschwellung der Leber. Hierbei steigt natürlich der Druck in den Gallengängen. Sobald dieser den normalen Sekretionsdruck (80 mm Galle beim Hunde) übersteigt [höchster Druck 160 bis 227 mm einer Säule der abgesonderten Galle (*Bürker*¹⁶³)], findet von den prallgefüllten, gröberen Gallenröhrchen eine Rückwärtsaufnahme der Galle in die Lymphgefäße (nicht in die Blutgefäße!) der Leber statt; hierbei gelangen die Gallensäuren und der Gallenfarbstoff schließlich ins Blut (Cholämie). Unterbindung des Ductus thoracicus hält daher den Eintritt ins Blut auf (*Kufferath*¹⁶³).

Cholämie
durch
Hypercholie.

II. Die Cholämie kann aber auch dadurch entstehen, daß sich zu reichlich Galle oder eine besonders farbstoffreiche dickflüssige Galle bildet, die nicht völlig in den Darm abfließen kann und somit zur Resorption gelangt. Dies findet statt, wenn in übergroßer Menge Erythrocyten sich auflösen, welche das Gallenmaterial liefern. Es kommt unter diesen Verhältnissen sogar mitunter zu einer Pfropfbildung eingedickten Sekretes in den Gallengängen, wodurch wiederum infolge der Stagnation die Resorption der Galle befördert wird. In dieser Weise wirkt die Transfusion heterogenen Blutes infolge der Auflösung der roten Blutkörperchen (§ 67), ebenso Vergiftungen oder Krankheiten, die zur Zerstörung roter Blutkörperchen führen.

Ikterus
neonatorum.

Wenn bei der Geburt durch Kompression der Placenta im Uterus dem Neugeborenen zu viel Blut zugeströmt ist (§ 34), so kann ein Teil des überreichen Blutes im Körper in

den ersten Tagen wieder eingeschmolzen werden, die dadurch bedingte vermehrte Gallenfarbstoffbildung kann dann ebenfalls Ikterus veranlassen.

Man nahm früher vielfach an, daß auch ohne die Leber im Blute unter gewissen Umständen direkt Blutfarbstoff in Gallenfarbstoff übergehen könnte; diese Annahme ist aber unzutreffend. Im Gegensatz zu diesem sogenannten hämatogenen Ikterus nennt man den Ikterus, bei welchem in der Leber gebildete Galle ins Blut gelangt, hepatogenen oder Resorptionsikterus. Hämatogener Ikterus.

Die Cholämie ist von einer Reihe charakteristischer Erscheinungen begleitet.

1. Gallenfarbstoffe treten in die Gewebe des Körpers über, die äußere Haut und die Sclera nimmt gelbe Färbung an: daher die Bezeichnung Gelbsucht. Bei Schwangeren färbt sich auch die Frucht. Zeichen der Cholämie.

2. Gallenfarbstoffe treten in den Urin über (nicht in Speichel, Tränen oder Schleim). Hochgradiger Gallenfarbstoffgehalt macht den Urin tief gelbbraun, sein Schaum ist citronengelb; eingetauchte Papier- oder Leinestreifen färben sich ebenso. Mitunter findet sich Bilirubin krystallinisch vor. Gallensäuren treten in dem Urin nur in Spuren auf.

3. Die Faeces werden lehmfarbig (weil das aus Gallenfarbstoff abstammende Hydrobilirubin fehlt), — sehr hart (weil der verdünnende Saft der Galle nicht in den Darm gelangt), — fettreich (weil die Fette ohne Galle im Darne nicht genügend verdaut werden, so daß selbst bis 78% des genossenen Fettes in die Faeces übertreten); es erscheinen vorwiegend Fettsäuren und Seifen in den Faeces, nur wenig Neutralfette, — und sehr stinkend (weil unter normalen Verhältnissen die in den Darm ergossene Galle die faulige Zersetzung des Darminhaltes einschränken soll; diese Wirkung der Galle ist jedoch sehr zweifelhaft). — Die Kotentleerung erfolgt träge, teils wegen der Härte der Faeces, teils wegen Fehlens der die peristaltischen Bewegungen anregenden Galle im Darne.

4. Der Herzschlag wird bis gegen 40 Schläge in 1 Minute herabgesetzt. Dies rührt her von den gallensauren Salzen, welche das Herz zuerst reizen, dann schwächen (vgl. S. 106). — Neben der Einwirkung auf das Herz zeigt sich starke Erweiterung der kleinsten Blutgefäße, — Verlangsamung der Atmung und — Abfall der Temperatur.

5. Eine Einwirkung auf das Nervensystem, wahrscheinlich ebenfalls durch die gallensauren Salze, vielleicht auch auf die Muskeln, zeigt sich in der großen allgemeinen Abspannung, Müdigkeit, Schwäche und Schlafsucht, endlich tiefem Coma, — mitunter in Schlaflosigkeit, Hautjucken, selbst Tobsucht und Krämpfen.

6. Bei hochgradigem Ikterus entsteht Gelbsehen (*Lucretius Carus*) wegen einer Imprägnation der Netzhaut mit gelbem Gallenfarbstoff.

121. Wirkung der Galle.

A. Die wichtigste Wirkung, welche die Galle im Darmkanal ausübt, ist ihr Einfluß auf die Verdauung und Resorption der Fette. Wirkung auf die Fette.

1. Die Galle wandelt (ebenso wie der Pankreassaft, vgl. S. 271) die neutralen Fette in eine Emulsion um; indem hierdurch die Oberfläche des Fettes stark vergrößert wird, wird die Einwirkung des in Wasser löslichen Steapsins des Pankreassaftes auf die in Wasser unlöslichen Fette wesentlich begünstigt. Emulsionierung.

2. Auf das emulsierte Fett wirkt nunmehr das Steapsin des Pankreassaftes (die Galle selbst hat keine fettspaltende Kraft) und zerlegt es in Glycerin und Fettsäuren. Das Glycerin ist in Wasser löslich und so ohne weiteres der Resorption fähig. Die Fettsäuren sind dagegen in Wasser unlöslich; sie werden nunmehr durch die Galle in Verbindung mit dem Alkali des Darm- und Pankreassaftes in einen wasserlöslichen Zustand übergeführt (*Pflüger*¹⁶⁴). Lösung der Fettsäuren.

Nach *Moore* u. *Rockwood*¹⁶⁵ lösen 100 cm³ frische alkalische Ochsengalle 4—5 g Ölsäure. *Pflüger*¹⁶⁶ bestätigte diese Beobachtung, zeigte aber weiterhin, daß die Galle das Maximum der zugesetzten Ölsäure erst dann löst, wenn ihr gleichzeitig die äquivalente Menge Soda zugesetzt wird: 100 cm³ Galle lösen alsdann wenigstens 7—10 g Ölsäure. Im Gegensatz dazu löst Galle von Palmitinsäure und Stearinsäure weniger als 0,1%, also praktisch so gut wie nichts. Wirkt aber Galle auf ein Gemenge von Palmitinsäure oder Stearinsäure mit Ölsäure bei Gegenwart der äquivalenten Menge Soda, so vermag

die Galle erhebliche Mengen von Fettsäure in wasserlösliche Form überzuführen; es lösen unter diesen Umständen 100 cm³ Galle von einem Gemenge gleicher Teile Ölsäure und Stearinsäure etwa 15 g, von einem Gemenge gleicher Teile Ölsäure und Palmitinsäure sogar 19 g. Da in den Fettgemengen der menschlichen Nahrung Ölsäure und Palmitinsäure in reichlichster Menge vertreten sind, so sind dadurch besonders günstige Bedingungen für die Verdauung und Resorption der Fette gegeben. *Pflüger*¹⁶⁴ zeigte endlich, daß, wenn man die Soda durch Seife ersetzt, die Galle eine noch kräftigere Wirkung auf die Fettsäuren ausübt. Daraus geht hervor, daß die der Galle zugefügte Soda eine so bedeutende Lösung von Fettsäuren vermittelt, weil sie Seifen erzeugt.

Wasserlös-
liche Ver-
bindungen
der Fett-
säuren.

Vorgang der
Lösung der
Fettsäuren.

Die bei der Lösung der Fettsäuren durch die Galle entstehenden wasserlöslichen Verbindungen sind zum größeren Teile Seifen (die Carbonate des Pankreas- und Darmsaftes sowie die taurocholsauren und glykocholsauren Salze der Galle liefern das Alkali). Ein Teil der Fettsäuren ist aber auch ohne Verseifung als solche gelöst. Diese sind jedoch locker (d. h. dissozzierend) gebunden einerseits an die vorhandenen neutralen Seifen, andererseits an Bestandteile der Galle (Gallensäuren). — Der Vorgang bei der Lösung der Fettsäuren durch die Galle vollzieht sich so, daß zunächst die Gallensäuren die Fettsäuren lösen, indem sie dieselben locker binden; die gelösten Fettsäuren werden alsdann verseift resp. auf bereits vorhandene neutrale Seifen übertragen. Hierbei erleiden die Gallensäuren selbst keine Zersetzung; eine kleine Menge derselben ist daher befähigt, den Übergang beliebig großer Mengen von Fettsäuren in neutrale und saure Seifen zu vermitteln.

Durch die Untersuchungen *Pflügers*¹⁶⁴ ist gezeigt, daß die im Darm vorhandenen Mengen Alkali einerseits und Galle andererseits völlig genügen, um die größten Fettmengen, welche jemals resorbiert werden, (nach der Spaltung durch den Pankreassaft) in lösliche Form überzuführen. Da nicht nur neutrale, sondern auch saure Seifen gebildet werden (Fettsäuren an neutrale Seifen locker gebunden), so wird tatsächlich weniger Alkali gebraucht werden, als etwa zur Bindung aller Fettsäuren in neutralen Seifen notwendig sein würde. Nach der Resorption werden die Fettsäuren in echte Fette zurückverwandelt (vgl. § 130. 4); das Alkali wird als Natriumcarbonat von den Blutgefäßen aufgenommen und kann aufs neue in den Darm abgeschieden werden. Was die Galle anlangt, so werden (s. o.) die Gallensäuren bei der Lösung der Fettsäuren und Überführung derselben in Seifen selbst nicht verbraucht und können daher immer aufs neue in Wirkung treten. Und so weit etwa die Gallensäuren im Darm bei der Resorption mit aufgenommen werden, werden sie gleichfalls durch die Galle aufs neue wieder in den Darm ausgeschieden (vgl. S. 291).

Verdauung
ohne Galle.

Die Wichtigkeit der Galle für die Verdauung und Resorption des Fettes ergibt sich auch aus Versuchen an Tieren, bei denen man die Galle durch eine Fistel völlig nach außen entleert hat. Solche Hunde resorbieren vom genossenen Fett höchstens 40% (normale Hunde bis zu 99%). Der Chylus solcher Tiere ist demzufolge sehr fettarm, nicht weiß, sondern durchsichtig; — die Exkremente jedoch sind um so fettreicher und schmierig. Die Tiere sind sehr gefräßig; die Gewebe des Körpers zeigen große Fettarmut, selbst dann, wenn die Ernährung im allgemeinen nicht sehr gelitten hat. — Bei Menschen, die an Störungen der Gallenabsonderung erkranken, ist daher das Fett in der Nahrung möglichst zu beschränken.

Diastatische
und
tryptische
Wirkung.

B. Frische Galle enthält etwas diastatisches, Stärke und Glykogen in Zucker umwandelndes Ferment (*v. Wittich*¹⁶⁶), sowie ein schwach tryptisch wirkendes Ferment (*Tschermak*¹⁶⁷).

Unter-
stützung der
Pankreas-
fermente.

C. Die Galle verstärkt die Wirkung der Pankreasfermente, sowohl des diastatischen (*Minami*¹⁶⁸) und tryptischen, wie vor allem des fettspaltenden (*Magnus*¹⁶⁹, *v. Fürth* u. *Schütz*¹⁷⁰). Es handelt sich bei der Wirkung der Galle auf das fettspaltende Ferment um eine Aktivierung des Profermentes; die wirksame Substanz sind die Gallensäuren. Dagegen hemmt die Galle die Pepsinwirkung (s. u.).

Bewegungs-
anregende
Wirkung.

D. Die Galle wirkt anregend auf die Darmmuskulatur, nach den Untersuchungen von *Schüpbach*¹⁷¹ allerdings nur auf den Dickdarm.

Bei Gallentisteltieren und bei Behinderung des Abflusses der Galle in den Darm liegt die Peristaltik sehr darnieder.

E. Beim Eintritt des stark sauer reagierenden Mageninhaltes in das Duodenum werden die gallensauren Salze zerlegt, es entsteht ein Niederschlag von Gallensäuren und Eiweiß, der auch das Pepsin mit niederreißt. Auch durch das Abneutralisieren des sauren Mageninhaltes wird eine weitere Wirkung des Pepsins im Darne gehindert.

Wirkung auf
den Magen-
inhalt.

Wenn Galle in den Magen tritt, so wird dadurch in gleicher Weise die Magenverdauung beeinträchtigt werden; sobald aber wieder neuer Magensaft abgesondert ist, wird die Verdauung fortgesetzt werden.

122. Der Darmsaft.

Der Darm des Menschen ist 7mal so lang wie die Körperlänge vom Scheitel bis zum After (der Darm der mehr Pflanzen essenden Asiaten ist um $\frac{1}{5}$ länger). Die Länge und die Kapazität des Darms ist bei Kindern relativ am größten. Der Männerdarm ist etwas länger als der der Weiber. — Der Darm der Herbivoren ist länger als der der Carnivoren. Bei Froschlärven stellte *Babák*¹⁷² fest, daß Pflanzenfütterung eine auffallende Verlängerung des Verdauungskanales gegenüber Fleischfütterung hervorruft. — Beim Menschen können 2—4 m Darm reseziert werden, ohne daß dadurch eine Gefahr für den Patienten entsteht; allerdings ist die Darmtätigkeit, besonders die Resorption beeinträchtigt (*Schlatter*¹⁷³, *Storp*¹⁷⁴, *Arxhausen*¹⁷⁵). Hunde ertragen noch die Wegnahme von $\frac{1}{5}$ des Dünndarms (*Erlanger* u. *Heiclett*¹⁷⁶).

Länge des
Darms.

Der Darmsaft (*Succus entericus*) ist die von den zahlreichen Drüsen der Darmschleimhaut abgesonderte Verdauungsflüssigkeit. Die größte Menge derselben liefern die *Lieberkühnschen* Drüsen; oben im Duodenum wird dazu das spärliche Sekret der *Brunnerschen* Drüsen ergossen.

Die Brunnerschen Drüsen — finden sich beim Menschen nur vereinzelt, beim Schafe in kontinuierlicher Schicht im Duodenum. Ihre Zellen stehen denen der Pylorusdrüsen nahe. Während des Hungerzustandes sind sie groß und hell, während der Verdauungstätigkeit klein und trüb (*Grützner*¹⁷⁷); die Drüsen enthalten, ebenso wie die Pylorusdrüsen des Magens Granula (*Schwalbe*¹⁷⁸, *Bogomoletz*¹⁷⁹). Ihr Sekret enthält ein dem Pepsin analoges eiweißlösendes Ferment; bei alkalischer Reaktion ist es unwirksam (*Ponomarew*¹⁸⁰, *Alderhalden* u. *Rona*¹⁸¹). Beim Pferd, Rind, Schwein konnten dagegen *Scheunert* u. *Grimmer*¹⁸² keine proteolytische Wirksamkeit des Sekretes der *Brunnerschen* Drüsen nachweisen.

Brunner-
sche Drüsen

Die Lieberkühnschen Drüsen — sind einfach-schlauchförmige Drüsen, welche dicht nebeneinander in der Darmschleimhaut, und zwar am reichlichsten in der des Dickdarms (wegen des Fehlens der Zotten) vorkommen. Sie besitzen eine aus feinsten Fäserchen gewebte Membrana propria und eine einschichtige Lage cylindrischer Drüsenzellen, zwischen denen auch Becherzellen vorkommen, spärlich im dünnen, sehr reichlich im dicken Gedärme; die Dünndarmdrüsen liefern vorwiegend dünnes Sekret, die des Dickdarms aus ihren zahlreichen Bechern zähen Schleim (*Heidenhain* u. *Klose*¹⁸³). — Das Sekret der *Lieberkühnschen* Drüsen ist vom Duodenum an abwärts der Hauptbestandteil des Darmsaftes.

Lieber-
kühnsche
Drüsen.

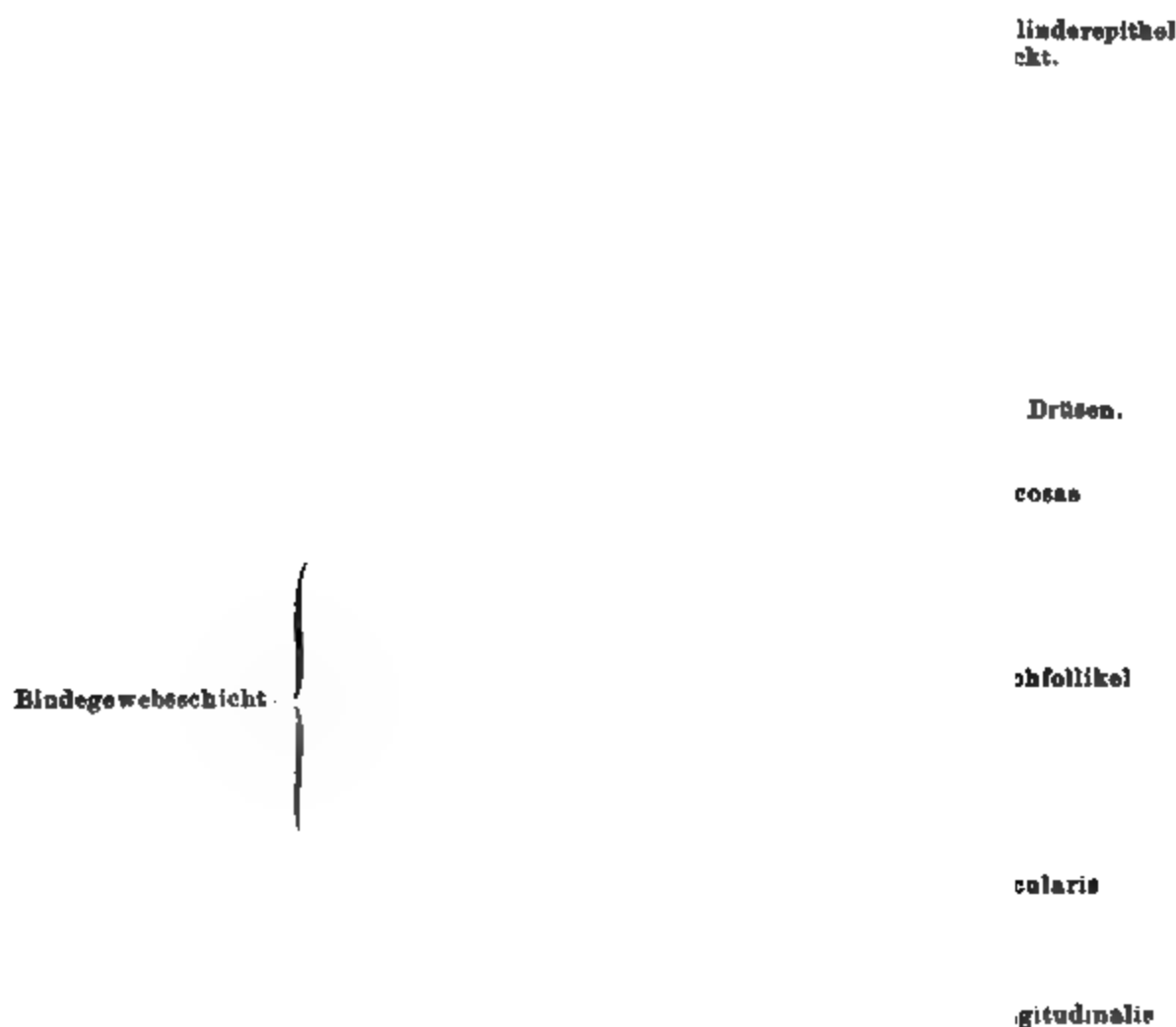
Der Darmsaft wird nach *Thirys*¹⁸⁴ Methode (1864) in folgender Weise aus einer **Darmfistel** — gewonnen. Aus einer hervorgezogenen Darmschlinge des Hundes wird durch zwei Schnitte ein handlanges Stück so getrennt, daß nur das Darmrohr, nicht aber das Mesenterium durchschnitten wird. Das eine Ende dieser Strecke wird zugebunden, das andere offen in die Bauchwunde eingenäht, nachdem vorher die Enden des Darmes, zwischen denen die Strecke ausgeschaltet war, durch Nähte sorgfältig wieder vereinigt worden sind. *Vella*¹⁸⁵ (1881) läßt beide Enden des hufeisenförmig umzubiegenden Darmstückes auf der Bauchwand ausmünden. Auf diese Weise kann das Tier nach gelungener Operation mit seinem nur wenig verkürzten Darne weiterleben. Die nach außen frei mündende Darmfistel aber gibt einen durch kein anderes Verdauungsssekret verunreinigten Darmsaft. — *London*¹⁸⁶ hat bei Hunden im Verlaufe des Darms mehrere Fisteln angebracht (*Polyfistelmethode*); nach Speisezufuhr fließt dann aus den oberen Fisteln der Speisebrei mit Magen-, Pankreassaft, Galle ab, während die unteren Fisteln Darmsaft liefern.

Anlegung
einer
Darmfistel.

Darmsaft.

Der Darmsaft (solcher Fisteln) fließt spontan nur spärlich, während der Verdauung reicher; — mechanische, chemische und elektrische Reizung vermehren die Absonderung, namentlich des Schleimes, unter Rötung der Schleimhaut, so daß 100 cm² in einer Stunde 13—18 g Saft lieferten (*Thiry*¹⁸⁴, *Masloff*¹⁸⁷, *Boldyreff*¹⁸⁸). Die Wirkung der Reize ist meist lokal beschränkt, sie erstreckt sich nicht auf benachbarte Teile des Darms. Auch Verabreichung von Pilocarpin vermehrt die Absonderung (*Vella*¹⁸⁵, *Masloff*¹⁸⁷). — Der Saft ist hellgelb, opaleszierend, dünnflüssig, von

Fig. 80.



Längsschnitt durch den Dünndarm des Hundes.

1,010 spezifischem Gewicht; die Gefrierpunktserniedrigung ist 0,62°. Er besitzt wie der Pankreassaft ein erhebliches Säurebindungsvermögen durch seinen Gehalt an Natriumbikarbonat (vgl. S. 267); die aktuelle Reaktion ist aber ebenfalls nur schwach alkalisch (*Auerbach* u. *Pick*¹⁸⁹). — Er enthält beim Menschen (*Turby* u. *Manning*¹⁹⁰) Eiweiß (0,80%), Fermente, Mucin namentlich im Dickdarm (0,73%), — Salze (0,88%, darunter 0,34% Soda und 0,5% Kochsalz). (Vgl. *Hamburger* u. *Hekma*¹⁹¹, *Nagano*¹⁹²). — Über die Menge des Darmsaftes lassen sich keine genauen Angaben machen; sie dürfte ziemlich groß sein. *Hamburger* u. *Hekma*¹⁹¹ erhielten aus einem kurzen Darmstück beim Menschen bis zu 170 cm³ in 24 Stunden.

Reaktion.

Die Reaktion im Dünndarm ist gegen Lackmus bald alkalisch (*Bidder* u. *Schmidt*¹⁹³), bald sauer (*Cash*¹⁹⁴, *L. Munk*¹⁹⁵, *Moore* u. *Rockwood*¹⁹⁵).

Die Zufuhr großer Fettmengen in der Nahrung bedingt nach *Pflüger*¹⁹⁶ saure Reaktion des Dünndarms, indem das Alkali des Pankreas- und Darmsaftes bei der Verseifung der freien Fettsäuren verbraucht wird. — Bei Pflanzenfressern reagiert nach *Bidder* u. *Schmidt*¹⁹³ die Dünndarmschleimhaut gegen Lackmus alkalisch, aber der Darminhalt sauer (wohl durch die Gärung der Kohlehydrate, vgl. S. 300). Gegen kohlensäureempfindliche Indikatoren, z. B. Phenolphthalein, reagiert nach *I. Munk*¹⁹⁵ der Dünndarmchymus bei Carni-, Herbi- und Omnivoren schwach sauer oder fast neutral. — Im Dickdarm ist meist saure Reaktion wegen der sauren Gärung des Darminhaltes.

1. Wirkung auf die Kohlehydrate. — Der Darmsaft besitzt diastatische Wirkung, aber in geringerem Maße als Speichel und Pankreassaft (*Hamburger*¹⁹⁷, *Mendel*¹⁹⁸, *Hamburger* u. *Hekma*¹⁹¹, *Nagano*¹⁹²). Die Wirkung des Darmsaftes auf die Polysaccharide kann daher nur gering sein. Dagegen enthält der Darmsaft sehr wirksame Fermente, welche die Disaccharide in Monosaccharide überführen, und zwar:

1. Maltase, welche Maltose in Dextrose überführt (*Pautz* u. *Vogel*¹⁹⁹, *Hamburger*¹⁹⁷, *Mendel*¹⁹⁸, *Nagano*¹⁹²). Dieses Ferment setzt also die diastatische Wirkung des Speichels und des Pankreassaftes, welche im wesent-

Wirkung auf
die Kohle-
hydrate.

Fig. 81.



Querschnitt Lieberkühnscher Drüsen.

lichen nur Maltose bilden, fort. — Wird etwa unveränderte Maltose resorbiert, so kann sie noch durch die Maltase des Blutes (vgl. S. 83) in Dextrose gespalten werden.

2. Invertin, welches Rohrzucker in Dextrose und Lävulose spaltet (*Miura*²⁰⁰, *Pautz* u. *Vogel*¹⁹⁹, *Mendel*¹⁹⁸, *Nagano*¹⁹², *Röhm*²⁰¹). Das Ferment kommt nur im Dünndarm vor, nicht im Dickdarm.

3. Lactase, welche Milchzucker (Lactose) in Dextrose und Galaktose spaltet, kommt gewöhnlich nur bei Tieren vor, die in ihrer Nahrung Milchzucker aufnehmen, und zwar im Dünndarm junger (saugender) Säugtiere und des Neugeborenen, ferner bei den Omnivoren, Schwein und Hund; nicht beim erwachsenen Rind, Schaf, Kaninchen, Huhn, dagegen beim erwachsenen Pferd (*Weinland*²⁰²). Wurden Kaninchen vom Säuglingsalter an mehrere Monate lang fortgesetzt mit Milch gefüttert, so war auch fort-
dauernd Lactase bei ihnen vorhanden.

Im Foetus tritt das Invertin zuerst auf, am Anfang des 4. Monats, die Maltase am Ende des 4. Monats, die Lactase dagegen erst im 7. bis 8. Monat (*Ibrahim* u. *Kaunheimer*²⁰³).

2. Eine Wirkung auf native Eiweißkörper besitzt der Darmsaft nicht. Dagegen wies *Cohnheim*²⁰⁴ in Extrakten der Darmschleimhaut, *Kutscher* u. *Seemann*²⁰⁵, *Salaskin*²⁰⁶, *Hamburger* u. *Hekma*¹⁹¹ auch im Darmsaft ein besonderes Ferment „Erepsin“ nach, welches, vom Trypsin ganz verschieden, die echten Eiweißkörper nicht angreift, aber die Verdauungs-

Wirkung auf
Eiweißstoffe.

produkte derselben (Albumosen und Peptone) weiter spaltet. Auch Casein wird durch dasselbe leicht und schnell gespalten. Das Erepsin wirkt wie das Trypsin am besten bei schwach alkalischer Reaktion. Die Spaltungsprodukte der Albumosen und Peptone nach Erepsinwirkung stimmen qualitativ und quantitativ mit den Endprodukten der Trypsinverdauung überein. Während aber bei der Trypsinverdauung ein durch das Trypsin nicht weiter zerlegbarer Rest übrig bleibt (*Kühnes* Antipepton, vgl. S. 269), wird dieser Komplex durch das Erepsin auch noch gespalten in α -Pyrrolidincarbonsäure und Phenylalanin. Die aufeinander folgende Trypsin- und Erepsin-Verdauung vermag also das Eiweiß restlos in seine Aminosäuren aufzuspalten. — Über die Enterokinase des Darmsaftes s. S. 270.

Der Darmsaft vermag die Nukleinsäuren, die bei der Trypsinverdauung des Nukleins entstanden sind (vgl. S. 269), in einfachere Verbindungen aufzuspalten, ob es dabei zu einer Abspaltung von Purin- oder Pyrimidinbasen kommt, ist zweifelhaft (*Nakayama*²⁰⁷, *Levene* u. *Medigreceanu*²⁰⁸, *London*, *Schittenhelm* u. *Wiener*²⁰⁹).

Fett-
verdauung.

3. Die Fette werden durch den alkalischen Darmsaft emulgiert (vgl. S. 271); es findet sich aber im Darmsaft auch eine Lipase, welche Fette spaltet (*Boldireff*²¹⁰, *Jansen*²¹¹).

4. Milch (Casein) wird koaguliert (*Turby* u. *Manning*¹⁹⁰).

Zerstörung
der
Fermente.

Die Fermente des Nahrungskanals erfahren nach *Langley*²¹² eine Zerstörung: das diastatische Ferment des Speichels wird durch die Salzsäure des Magensaftes zerstört, — Pepsin und Labferment durch die Wirkung der Alkalisalze des Pankreas- und Darmsaftes und das Trypsin; — das diastatische und tryptische Ferment des Pankreas geht unter Einwirkung der sauren Gärung im Dickdarm zugrunde (vgl. *Grober*²¹³). — Im Coloninhalt fand *Hemmeter*²¹⁴ amylolytisches und tryptisches Ferment, dagegen kein Pepsin und Steapsin.

Nerven-
einfluß auf
die
Darmsaft-
Ab-
sonderung.

Von den **Einwirkungen der Nerven** — auf die Absonderung des Darmsaftes ist wenig Sicheres bekannt. Reizung oder Durchschneidung der Vagi ist ohne ersichtlichen Einfluß. Dagegen hat die Ausrottung der zu den Darmschlingen hinlaufenden, die Gefäße begleitenden Nerven (*Moreau*²¹⁵) eine reichliche wässrige Füllung des Darmrohres zur Folge. Dieses Resultat erklärt sich zum Teil aus einer Lähmung der vasomotorischen Nerven des Darmtractus. Nach *Hanau*²¹⁶ und *Mendel*¹⁹⁸ handelt es sich im *Moreauschen* Versuche um eine paralytische Absonderung“ (vgl. S. 228).

123. Die Gärungszersetzungen im Darne durch Mikroorganismen²¹⁷. Die Darmgase.

Mikro-
organismen
als Gärungs-
erreger.

Völlig verschieden von den bisher geschilderten, eigentlichen Verdauungsvorgängen, die durch Fermente veranlaßt werden, sind die im Darm unter gleichzeitiger Gasentwicklung sich abspielenden Gärungs- und Fäulniszersetzungen. Sie werden verursacht durch lebende Mikroorganismen, Spaltpilze, welche mit den Speisen und Getränken sowie mit der Mundflüssigkeit verschluckt werden. Als Fäulnis bezeichnet man diese Zersetzungen dann, wenn dabei übelriechende Produkte auftreten. — Der Rest der Nahrungsbestandteile, der nicht zur Resorption gekommen ist, fällt der Gärung und Fäulnis anheim; die dabei entstehenden Produkte haben meist, obwohl sie zum Teil auch resorbiert werden, keine Bedeutung mehr für die Ernährung des Körpers.

Darmgase.

Während der Fetalperiode kommt Gärung im Darm nicht vor, der Kot des Kindes gleich nach der Geburt ist steril, und es fehlen die Gase im Darne des Neugeborenen. Die ersten Luftblasen gelangen in den Darm durch verschluckten, schaumigen Speichel, noch ehe Nahrung aufgenommen ist. Da nun aber mit der verschluckten Luft Organismenkeime in den Darm gelangen, so schließt sich alsbald Gärung und Gasentwicklung an. Aus den bei jeder Nahrungsaufnahme verschluckten Luftblasen wird der O von den Wänden

des Tractus schnell resorbiert, so daß im unteren Dickdarm sogar Spuren von O fehlen. Dafür gibt die Darmwand aus den Gefäßen CO_2 in den Darm ab.

Kolbe u. Ruge²¹⁸ sammelten Darmgase aus dem After des Menschen und fanden darin in 100 Volumina Gasgemisch:

Nahrung	CO_2	H	CH_4	N	H_2S
Milch	16,8	43,3	0,9	38,3	Menge unbestimmt
Fleisch	12,4	2,1	27,5	57,8	
Hülsenfrüchte	21,0	4,0	55,9	18,9	

Weitere Analysen der Darmgase siehe bei Fries²¹⁹, Königs²²⁰.

Der N der Darmgase stammt ganz aus der Luft, das bei der Gärung im Darm entstehende Gas ist frei von N (Oppenheimer²²¹, Krogh²²²).

Die Spaltpilze als Gärungserreger. — Die Mikroorganismen, welche die Gärungs- und Fäulniszersezungen bewirken, sind die Spaltpilze (Schizomycetes): kleinste, einzellige Gebilde, von Gestalt eines Kugelhens (Mikrokokkus), Kurzstäbhens (Bacterium), Langstäbhens (Bacillus) oder Spiralfädhens (Vibrio, Spirillum, Spirochaeta). Durch ihre Lebensäußerungen bewirken sie in den sie enthaltenden Materialien tiefgreifende chemische Veränderungen. Indem sie nämlich zu ihrem Aufbau und Stoffwechsel aus der „Nährflüssigkeit“, in welcher sie leben, gewisse Stoffe entnehmen, zersetzen sie die chemischen Substanzen derselben.

Spaltpilze.

Formen.

Durch antiseptische Mittel (Karbolsäure, Salicylsäure, Chloroformwasser, Thymol u. a.) werden die Mikroorganismen getötet, die Fermente jedoch nicht vernichtet: daher hat man in diesen Stoffen Mittel, um die fermentativen von den bakteriellen Zersezungen zu unterscheiden und zu trennen.

Die Spaltpilze bestehen aus Hülle und protoplasmatischem Inhalt, manche besitzen als Bewegungsorgan Geißeln. Sie vermehren sich durch Teilung. Bei einigen Spaltpilzen findet auch eine Vermehrung durch Sporen statt, namentlich dann, wenn die Nährflüssigkeit an ernährendem Materiale verarmt. Die Stäbchen wachsen dann zu längeren Fäden aus, welche sich gliedern, und in den Gliedern entstehen kugelige, 1—2 μ große, stark lichtbrechende Körner. Bei einigen nehmen die Stäbchen vor der Sporenbildung eine vergrößerte Spindelform an, in deren Innern die Sporen sich bilden. Nach Untergang der Mutterzellen werden die Sporen frei und aus ihnen keimt, auf passenden Boden übertragen, die neugebildete Zelle des Spaltpilzes wieder hervor. Die Sporen sind äußerst lebenszäh, sie vermögen selbst getrocknet lange Zeit auszudauern, einige widerstehen sogar der Siedehitze.

Vermehrung.

Unter den Spaltpilzen vermögen die einen nur bei Gegenwart von O ihre Lebens- tätigkeit zu entwickeln (Aëroben), andere vermögen auch, oder sogar nur bei Abschluß von O zu gedeihen (fakultative und obligate Anaëroben).

Aëroben und Anaëroben.

Die Zahl der Bakterien im Darm nimmt von oben nach unten zu. Im oberen Teil des Dünndarms finden sich, wenn keine Speisereste vorhanden sind, keine oder fast keine Mikroorganismen, im unteren Dünndarm nimmt die Zahl bereits bedeutend zu und erreicht im Dickdarm das Maximum (Kohlbrugge²²³, Strasburger²²⁴, Schmidt u. Strasburger²²⁵, Rolly u. Liebermeister²²⁶).

Ob das Vorhandensein von Mikroorganismen im Darm für das Leben notwendig oder doch wenigstens nützlich ist, ist zur Zeit nicht entschieden.

Bedeutung der Darmbakterien.

Nuttal u. Thierfelder²²⁷ zogen Meerschweinchen, Küster²²⁸ sogar Ziegen, die durch Kaiserschnitt aus dem Uterus der Mutter genommen worden waren, keimfrei auf, ohne daß sie in ihrer Entwicklung von der normaler Tiere Abweichungen zeigten. Schottelius²²⁹ dagegen fand, daß steril ausgebrütete und aufgezogene Hühnchen sich doch viel schlechter entwickelten als die Kontrolltiere, die bakterienhaltige Nahrung bekamen.

Regelmäßig kommt im Darm vor das Bacterium coli commune, häufig außerdem das Bacterium lactis aerogenes, daneben aber noch zahlreiche andere Keime, die hauptsächlich von der Art der Nahrung abhängen (Escherich²³⁰, Macfadyen, Nencki u. Sieber²³¹). Wie sich die einzelnen Bakterienarten an den Zersezungen im Darm beteiligen, läßt sich zur Zeit nicht mit Sicherheit sagen (vgl. Gerhardt²¹⁷).

Gärung der
Kohle-
hydrate.

1. Die Gärung der Kohlehydrate — geht hauptsächlich nur im Dünndarm vor sich; sie erfolgt wahrscheinlich vorwiegend unter der Einwirkung von *Bacterium lactis aerogenes* und *coli commune*. Es entstehen dabei hauptsächlich organische Säuren: Essig-, Milch-, Bernstein-, Butter-, Valeriansäure, außerdem Kohlensäure und Alkohol.

Auch die Cellulose kann im Darm unter der Einwirkung von Mikroorganismen (nicht etwa durch Fermente) gelöst werden (*Tappeiner*²³², *Knieriem*²³³, *Henneberg* u. *Stohmann*²³⁴, *E. Müller*²³⁵, *Lohrisch*²³⁶), und zwar sowohl bei den Herbivoren, wie beim Omnivoren und Menschen. Die Fleischfresser (Hund) vermögen die Cellulose nicht zu verdauen (*Scheunert* u. *Lötsch*²³⁷, v. *Hoesslin*²³⁸).

Gärung der
Fette.

2. Die Gärung der Fette — führt zu einer Spaltung derselben in Glycerin und Fettsäuren; doch scheint dieser Vorgang neben der fermentativen Fettspaltung keine besondere Bedeutung zu haben.

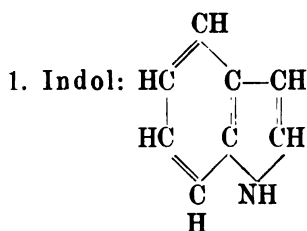
Gärung
der Eiweiß-
körper.

3. Die Gärung (Fäulnis) der Eiweißkörper²³⁹ — erfolgt fast ausschließlich im Dickdarm. Nach *Bienstock*²⁴⁰ kommt Eiweißfäulnis nur durch Anaeroben zustande (*Bacillus putrificus*), doch können Aeroben sich an der weiteren Zersetzung der durch die Anaeroben gebildeten Produkte beteiligen. Durch die Fäulnis entstehen aus dem Eiweiß eine Reihe von charakteristischen Produkten, wie sie durch die bloße fermentative Zerlegung (vgl. S. 269) nicht gebildet werden.

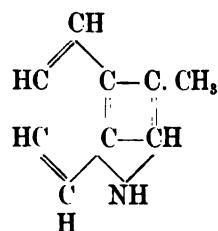
Fäulnis-
produkte.

Von den im Darm vorkommenden Fäulnisprodukten seien hier die folgenden aufgeführt:

Indol und
Skatol.



und Skatol
(Methylindol):



Sie stammen aus dem Tryptophan im Eiweißmolekül (vgl. S. 11) (*Ellinger* u. *Gentzen*²⁴¹). Das Indol wird aus dem Darm zum Teil resorbiert, im Körper zu Indoxyl oxydiert und (in der Leber) an Schwefelsäure gebunden: als Indoxylschwefelsäure oder Indikan geht es in den Harn über (§ 166); ebenso tritt das Skatol als Skatoxylschwefelsäure im Harn auf (?).

Wenn die Verdauungsprodukte der Eiweißstoffe im Darm schnell zur Resorption kommen, so entsteht nur wenig Indol; wenn dagegen bei langsamer Resorption eine intensive Fäulnis im Darm stattfindet, so wird viel Indol gebildet. Aus der Größe der Indikanausscheidung im Harn kann man daher einen ungefähren Rückschluß auf die Intensität der Fäulnisvorgänge im Darm ziehen (doch bleibt der Schluß immer unsicher, da die Größe der Resorption des Indols wechseln kann und im einzelnen Falle nicht bekannt ist).

Phenol und
Kresole.

2. Phenol $\text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{OH}$ und Kresole $\text{C}_6\text{H}_4\begin{smallmatrix} \text{OH} \\ \diagup \quad \diagdown \\ \text{CH}_3 \end{smallmatrix}$ (Para- und Orthokresol) entstehen durch die Fäulnis aus dem Tyrosin des Eiweißmoleküls (vgl. S. 11), sie treten ebenfalls als schwefelsaure Verbindung in den Harn über. Eine Steigerung des Indikans im Harn ist zugleich mit einer Vermehrung der Phenylschwefelsäure in demselben verknüpft, doch braucht

umgekehrt nicht immer ein Harn, der reich an Phenylschwefelsäure ist, auch viel Indikan zu enthalten.

3. Aromatische Oxysäuren: Paraoxyphenylelessigsäure

*Aromatische
Oxysäuren.*

$C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{OH} \\ \text{CH}_2 \end{smallmatrix} \cdot COOH$ — Paraoxyphenylpropionsäure (Hydroparacumarsäure)

$C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{OH} \\ \text{CH}_2 \end{smallmatrix} - CH_2 \cdot COOH$ entstehen ebenfalls bei der Fäulnis des Tyrosins und sind auch im Harn nachgewiesen.

Der stufenweise Abbau des Tyrosins wird durch folgende Formeln *Abbau des Tyrosins.* wiedergegeben:

Tyrosin, p-Oxyphenylaminopropionsäure $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{OH} \\ \text{CH}_2 \end{smallmatrix} - CH(NH_2) \cdot COOH,$

p-Oxyphenylpropionsäure $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{OH} \\ \text{CH}_2 \end{smallmatrix} - CH_2 \cdot COOH,$

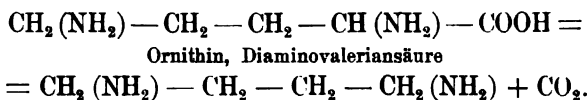
p-Oxyphenylelessigsäure $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{OH} \\ \text{CH}_2 \end{smallmatrix} - COOH,$

p-Kresol $C_6H_4 \begin{smallmatrix} \text{OH} \\ \text{CH}_3 \end{smallmatrix}$, Phenol $C_6H_5 \cdot OH.$

4. Nur unter pathologischen Bedingungen (bei der Cystinurie, bei Cholera, Dysenterie und akuter Enteritis) entstehen im Darm, wahrscheinlich infolge abnormer Fäulnisvorgänge Diamine: Putrescin (Tetramethylendiamin, $C_4H_{12}N_2$) und Cadaverin (Pentamethylendiamin, $C_5H_{14}N_2$) (*Baumann u. v. Udránszky*²⁴³); dieselben treten dann auch in den Harn über.

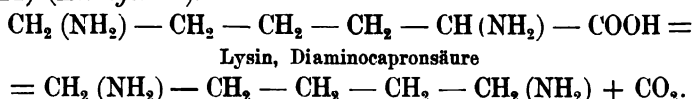
Diamine.

Das Putrescin leitet sich ab von dem Ornithin des Eiweißes (vgl. S. 11):



Putrescin, Tetramethylendiamin.

Das Cadaverin entsteht ebenso aus dem Lysin des Eiweißes (vgl. S. 11) (*Ellinger*²⁴³).



Cadaverin, Pentamethylendiamin.

Im Darne des Foetus und des Neugeborenen fehlen die Fäulnisprodukte (*Senator*²⁴⁴), im Säuglingskot fand *Blauberg*²⁴⁵ kein Indol, Skatol, Phenol, dagegen deutliche Reaktion auf Oxysäuren. — Beim Erwachsenen wechselt die Menge der Fäulnisprodukte stark, je nach der Art der Nahrung, der Intensität der Darmfäulnis und der Größe der Resorption. Durch kohlehydratreiche Nahrung, noch besser durch reine Milchdiät können sie ganz oder doch fast völlig zum Verschwinden gebracht werden (*Winternitz*²⁴⁶), ebenso auch durch starke Abführmittel, namentlich durch Calomel, nicht aber durch die verschiedenen sogenannten Darmantiseptica (*Albu*²⁴⁷).

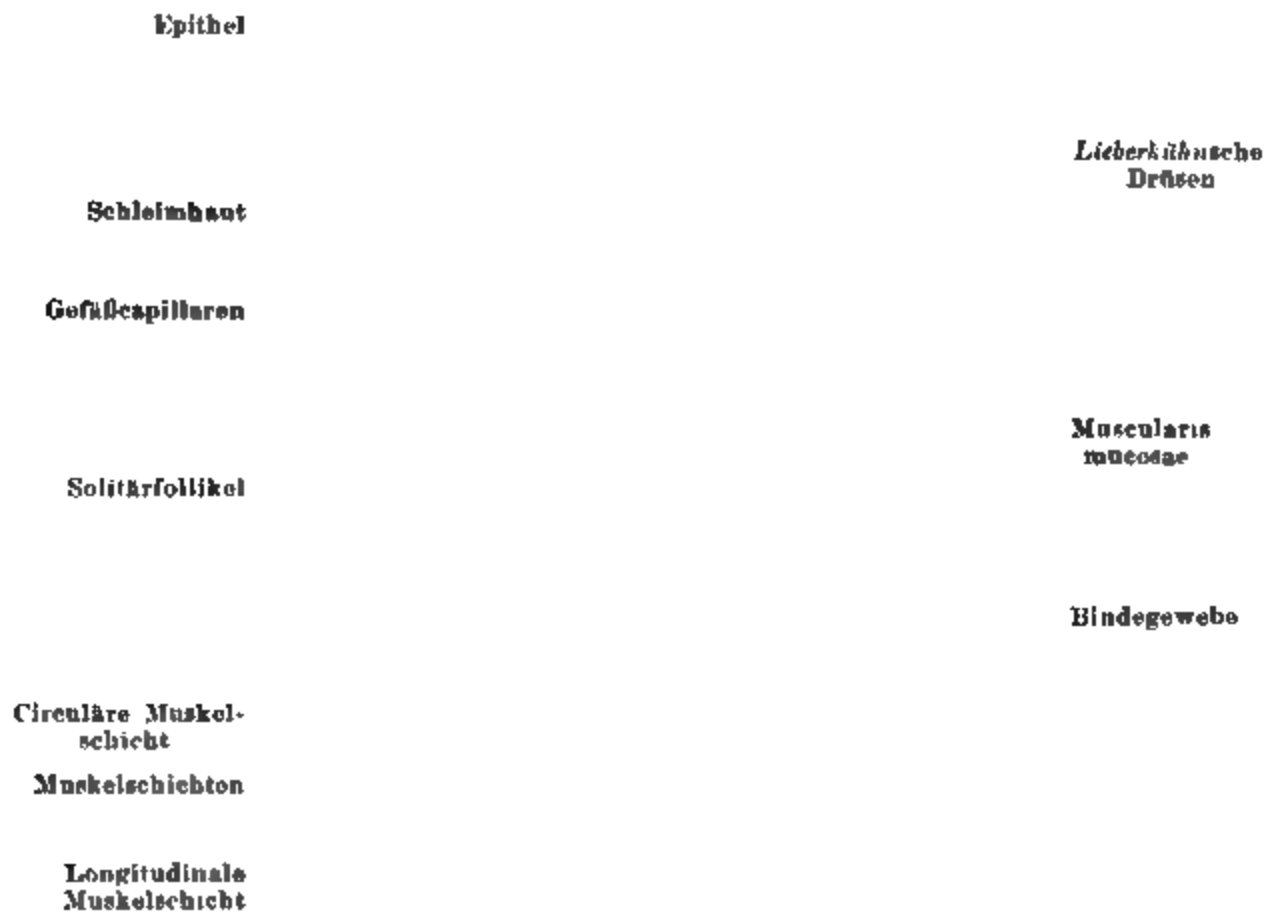
124. Vorgänge im Dickdarme. Bildung der Faeces.²²⁵

Innerhalb des Dickdarms überwiegen die Fäulnis- und Gärungs- *Vorwiegend resorbierende Tätigkeit des Dickdarms.* zersetzungen die fermentativen oder eigentlichen Verdauungsumsetzungen, da nur sehr geringe Mengen der Darmsaffemente in ihm angetroffen werden. Außerdem ist die aufsaugende Tätigkeit der Dickdarmwandung größer als die absondernde, die Konsistenz des Inhaltes, die am Beginn

des Dickdarms noch breiig-wässrig ist, wird daher im weiteren Verlaufe des Darmes fester. Erst im unteren Abschnitt des Dickdarms werden die Fäkalstoffe geformt. Vom unteren Teil des Dünndarms und vom Coecum an nehmen die Ingesta den fäkalen Geruch an.

Faeces. Beobachtungen an *Thiryschen* Darmfisteln lassen darauf schließen, daß die Faeces zu einem erheblichen Teil, bei Fleischnahrung fast ganz von der Schleimhautsekretion und Epithelabstoßung herrühren (*Hermann*²⁴⁹, *Ehrenthal*²⁴⁹, *Berenstein*²⁵⁰, *F. Voit*²⁵¹, *v. Moraczewski*²⁵²). Daher wird auch im Hungerzustande noch Kot abgeschieden. Der Hungerkünstler *Cetti*²⁵³, welcher 10 Tage hungerte, lieferte pro Tag 22 g frischen (= 3,4 trok-

Fig 82.



Längsschnitt durch den Dickdarm

kenen) Kot. — Auch das vom Neugeborenen entleerte Meconium ist nur ein Produkt des Darms und seiner Drüsen.

Menge. Die Menge — der entleerten Faeces beträgt im Durchschnitt 170 g in 24 Stunden (60—250 g), doch werden bei reichlicher Aufnahme zumal schwer verdaulicher Substanzen sogar über 500 g entleert. Nach animalischer Nahrung ist die Menge der Faeces und das Maß der festen Rückstände in denselben geringer als nach Vegetabilienkost. Die Menge des Trockenkotes beträgt bei animalischer Kost 15—25 g, bei gewöhnlicher gemischter Kost 30—40 g, bei rein vegetabilischer Kost 75—115 g. Die konsistenten Faeces sind durch Gasentwicklung locker, schwimmen daher auf dem Wasser. Über das spezifische Gewicht vgl. *Strauss*²⁵⁴, *Janert*²⁵⁵.

Konsistenz. Die Konsistenz — ist vom Wassergehalt abhängig, der meist 75% beträgt; reine Fleischnahrung bewirkt mehr trockene, zuckerreiche Nahrung

wasserreichere Faeces, die Menge aufgenommener Getränke ist ohne Einfluß. — Je schneller ferner die Peristaltik verläuft, um so wässriger sind die Faeces, weil nicht hinreichend Zeit vorhanden ist, aus den schnell vorrückenden Ingestis Flüssigkeit zu resorbieren.

Die Reaktion — ist oft sauer, namentlich infolge der bei der Gärung der Kohlehydrate entstandenen Säuren (S. 300). Kommt es jedoch im unteren Darmabschnitte zur Bildung reichlichen Ammoniaks, so kann neutrale und selbst alkalische Reaktion überwiegen. — Starke Absonderung von Schleim im Darm begünstigt neutrale Reaktion. Reaktion

Die Farbe — richtet sich nach der Menge der beigemischten, veränderten Gallenfarbstoffe. Farbe.

Außerdem wirkt die Farbe der Nahrungsmittel vielfach mit: reicher Blutgehalt der Nahrung macht die Faeces fast braunschwarz durch Hämatin (Hämatin wird nicht etwa durch die Darmfäulnis zu Hämochromogen reduziert, sondern als solches ausgeschieden); — grüne Vegetabilien braungrün durch Chlorophyll; — Knochen (beim Hunde) weiß durch

Fig. 83.

Faeces: *a* Muskelfasern, *b* Sehne, *c* Epithelien, *d* Leukoeyten, *e-f* verschiedene Formen von Pflanzenzellen, dazwischen überall massenhafte Bakterien (!); zwischen *b* und *b* Hefe, *k* phosphorsaures Ammoniummagnesium.

Kalkgehalt; — blaurote Pflanzensäfte blauschwarz; — Eisenpräparate färben sie durch Bildung von Schwefeleisen (teilweise) schwarz.

Die Faeces enthalten (siehe Fig. 83):

*Bestandteile
der Faeces.*

1. Die unverdaulichen Rückstände der Gewebe tierischer oder pflanzlicher Nahrungsmittel: Haare, Horngewebe; — Cellulose, Holzfasern, Obstkerne, Spiralgefäße von Pflanzenzellen, Gummi. Unverdauliche
Rückstände.

2. Bruchstücke sonst wohl verdaulicher Substanzen, namentlich wenn dieselben in übergroßer Menge genossen waren oder durch Kauen nicht die hinreichende Zerkleinerung erfahren hatten: Fleischreste (bis 1%), Schinkenstücke, Stückchen harten Eiweißes, Sehnenetzen, Knorpelstückchen, Flocken von Fettgewebe, elastisches Gewebe, abgestoßene Epithelien der Darmschleimhaut, — ferner Pflanzenzellen: Stärke in Gemüsezellen, derbwandige Zellen reifer Hülsenfrüchte, unzerriebene Kleberzellen des Getreides u. dgl.

3. Nach sehr reichem Milchgenuß, ebenso nach Fettkost finden sich konstant im Kote Krystallnadeln von fettsaurem Kalk, Kalkseifen, daneben können unverdaute Klumpen von Casein und Fett auftreten. Reichere Fettmassen im Stuhl weisen auf eine schlechtere Verdauung und Ausnutzung des Fettes hin (z. B. durch Fehlen der Galle oder des Pankreassaftes). Seifen und
Fett.

4. Über den Übergang von Gallenbestandteilen in die Faeces vgl. S. 291. — Purinbasen finden sich in den Faeces mehr als im Harn (*Krüger* u. *Schittenhelm*²³⁶), Harnsäure kommt fast regelmäßig im Meconium vor, nicht in den Faeces. Die Purinkörper der Faeces stammen zum kleinsten Teil aus unresorbierten Resten der Nahrung, hauptsächlich aus abgestoßenen Darmepithelien und den Darmbakterien. Gallen-
bestandteile,
Purin-
körper.

Spaltpilze.

5. Reichliche Mengen von Spaltpilzen, — auch Hefe. *Strasburger*²⁵⁴ hat nach einem besonderen Verfahren die Menge der (getrockneten) Bakterien in den Faeces durch Wägung festgestellt. Danach scheidet der Erwachsene normalerweise etwa 8 g trockene Bakterien in 24 Stunden aus; rund $\frac{1}{3}$ der Trockensubstanz des Kotes besteht aus Bakterien. Nach *Lissauer*²⁵⁷ und *Klein*²⁵⁸ enthält der trockene Kot bei gemischter Kost 9% trockene Bakterien.

Anorganische Bestandteile.

6. Die anorganischen Bestandteile der Faeces stammen zum Teil aus den nicht resorbierten Salzen der Nahrung, andererseits werden aber auch gewisse Salze durch die Darmschleimhaut aus dem Körper ausgeschieden. Na und Cl findet sich in den Faeces stets nur in geringen Mengen (mehr bei Durchfällen), K kommt verhältnismäßig reichlicher vor. Vom Ca der Nahrung geht die größere Menge in die Faeces über, außerdem werden auch noch Kalksalze (auch subcutan oder intravenös injizierte) durch den Darm ausgeschieden, hauptsächlich durch den Dickdarm (*Rüdel*²⁵⁹, *Rey*²⁶⁰). Auch Mg ist regelmäßig im Kot vorhanden, ebenso Phosphorsäure (*Oeri*²⁶¹). Das Fe wird hauptsächlich in den Faeces ausgeschieden (pro Tag 25 mg Fe in den Faeces, nur 1 mg im Harn), und zwar durch die Schleimhaut des Dickdarms; die Galle ist daran nicht wesentlich beteiligt (*Gottlieb*²⁶², *Hochhaus* u. *Quincke*²⁶³, *Abderhalden*²⁶⁴, *F. Voit*²⁶⁵).

125. Krankhafte Abweichungen der Verdauungstätigkeiten.

Nahrungsaufnahme.

A. Die Aufnahme der Nahrung — erleidet eine Behinderung beim Krampf der Kaumuskeln (meist Teilerscheinung allgemeiner Krämpfe), bei Entzündungen aller Art im Munde und Rachen, bei Strikturen des Oesophagus entweder durch Ätznarben (nach Verschlucken ätzender Flüssigkeiten) oder Geschwulstbildungen, namentlich Krebs. Unvermögen zum Schlingen tritt ein als Teilerscheinung bei Erkrankung der Medulla oblongata infolge der Lähmung des Centrums der motorischen (Facialis, Vagus, Hypoglossus) und der reflexanregenden, sensiblen (Glossopharyngeus, Vagus, Trigeminus) Nerven. Reizung oder abnorm gesteigerte Erregung dieser Stelle kann krankhaftes Schlingen und das Gefühl der Zusammenschnürung im Hals (Globus hystericus) erzeugen.

Speichelsekretion.

B. Die Speichelsekretion — erleidet eine Verminderung bei der Entzündung der Speicheldrüsen, Verstopfung ihrer Gänge durch Konkretionen (Speichelsteine) etc., ferner unter dem Einflusse des Atropins und Daturins, wodurch die sekretorischen Chordafasern (nicht die vasodilatatorischen) gelähmt werden. — Stärkeres Fieber setzt die Menge und den Fermentgehalt des Speichels herab, bei sehr hohem Fieber wird gar kein Speichel secerniert. Der bei niedrigen Fiebergraden abgesonderte Speichel ist trübe, dickflüssig und wird leicht sauer. — Vermehrt wird die Speichelsekretion durch krankhafte Reizung der Mundnerven (Entzündungen, Geschwüre, Trigeminusneuralgien), bei Reizung der Medulla oblongata im Verlauf der Bulbärparalyse, so daß pfundweise Speichel entleert wird. Quecksilber und Pilocarpin bewirken Speichelfluß, ersteres unter gleichzeitigem Auftreten einer Stomatitis, welche die Speichelsekretion zugleich reflektorisch anregt. Auch Erkrankungen des Magens können unter Übelkeitsanwandlungen und Würgen die Speichelsekretion vermehren. Auch vom Uterus aus (bei Schwangeren) kann vermehrte Speichelsekretion angeregt werden. — Bei Mundkatarrhen, ferner infolge der Zersetzung angehäufter Mundepithelien bei Fieber, sowie bei Diabetes mellitus infolge der Säuregärung des zuckerhaltigen Speichels erscheint die Reaktion der Mundflüssigkeit sauer. Diabetiker leiden daher vielfach an cariösen Zähnen. Auch die Mundflüssigkeit der Säuglinge reagiert, falls nicht die größte Reinlichkeit beobachtet wird, leicht sauer.

Magentätigkeit.

C. Bei den Störungen der Magentätigkeit muß man unterscheiden: motorische und sekretorische Störungen.

Motorische Störungen.

1. Motorische Störungen. Eine Verstärkung der Magenbewegungen wird beobachtet im Gefolge sekretorischer Störungen (so bei überreicherlicher Salzsäureabscheidung, aber auch bei Fehlen der Magensaftsabsonderung), — häufig bei Hindernissen am Pylorus, die dadurch zuweilen eine Zeitlang überwunden werden können, — aber auch ohne besondere Ursache als nervöser Erregungszustand: peristaltische Unruhe des Magens. — Wichtiger sind Beeinträchtigungen der Magenbewegungen und Magenentleerung, wie sie bei Magenkatarrhen, bei Verengerung des Pylorus, hauptsächlich aber bei Magencarcinom (nicht nur bei Pyloruscarcinom) vorkommen; der Mageninhalt wird zu langsam oder nicht vollständig in den Darm entleert: die Folge sind Stagnation des Mageninhalts

und bakterielle Zersetzungen (Gärungen) desselben (Auftreten von Milchsäure, vgl. S. 255), Erweiterung des Magens. Der stagnierende Mageninhalt wird häufig durch reichliches Erbrechen entleert; da der Magen Wasser nicht resorbiert und auch die übrigen Bestandteile der Nahrung hauptsächlich im Darm resorbiert werden, so leiden die Kranken sehr an Durst und kommen in ihrem Ernährungszustand sehr stark herunter.

2. **Sekretorische Störungen.** Beeinträchtigung oder Fehlen der Fermentbildung ist selten und kommt nur bei schwerer atrophischer Veränderung der Schleimhaut vor: *Achylia gastrica*. — Viel häufiger sind Veränderungen der Salzsäureabsonderung. Als *Supersekretion* bezeichnet man eine Vermehrung der Absonderung des Magensaftes mit normalem Salzsäuregehalt, als *Supercidität* die Absonderung eines Magensaftes mit abnorm hohem Säuregehalt. Da man jedoch früher den Salzsäuregehalt des normalen Magensaftes viel zu niedrig angenommen hat, so ist es nach unseren heutigen Kenntnissen sehr zweifelhaft, ob es eine wahre Supercidität in diesem Sinne überhaupt gibt; ein höherer Salzsäuregehalt als der des normalen Magensaftes (0,5%) wird nicht gefunden, es handelt sich bei den früher als Supercidität beschriebenen Fällen wahrscheinlich auch nur um überreichliche Magensaftabsonderung, also um *Supersekretion* (*Bickel*²⁶⁶). Eine vermehrte Salzsäureabsonderung findet sich besonders häufig beim *Ulcus ventriculi*. Die Folgen der Vermehrung der Salzsäure sind Beeinträchtigung, respektive Aufhebung der Speichelverdauung der Kohlehydrate im Magen, vielleicht auch Störungen der Darmverdauung infolge der schwer zu neutralisierenden Säuremengen, häufig finden sich heftige Schmerzen und Erbrechen. — Herabsetzung der Salzsäurebildung (*Subacidität*) und Fehlen derselben (*Anacidität*) kommen häufig bei chronischen Magenkrankheiten vor, besonders bei *Magencarcinom*. Die Folge muß eine Störung der Eiweißverdauung im Magen sein, doch kann diese durch die Darmverdauung in weitgehendem Maße kompensiert werden. Bei gleichzeitiger Störung der Magenmotilität begünstigt Salzsäuremangel das Auftreten von Gärungen im stagnierenden Mageninhalt, bei normaler Motilität können dagegen Gärungen selbst bei *Anacidität* fehlen. — Im Fieber, namentlich im akuten, nimmt die Salzsäureabsonderung ebenfalls ab, zu einem völligen Fehlen der Salzsäure pflegt es dagegen nicht zu kommen.

Über die Folgen der Magenextirpation vgl. S. 264.

D. Das **Sekret des Pankreas** scheint in vielen Krankheiten (z. B. fieberhaften Infektionskrankheiten) unverändert weiter gebildet zu werden: so erklärt es sich, daß die Nahrung dabei (z. B. auch bei schwerer Störung der Magenverdauung) oft gut verdaut und ausgenutzt werden kann. — Entartung des Pankreas kann *Diabetes* erzeugen (§ 117).

E. Über Veränderungen der **Gallenabsonderung** in Krankheiten ist wenig bekannt; über die Erscheinungen bei Stagnation und Übertritt der Galle in Lymphe und Blut (*Icterus*) s. § 120. Häufig bilden sich innerhalb der Gallenblase oder Gallengänge die **Gallensteine**²⁶⁶. — Die weißen bestehen fast ganz aus schichtweise abgelagerten Cholesterinkrystallen. Sie sind meist gegen 1 cm im Durchmesser, aber selbst bis walnußgroß und darüber. — Die braunen bestehen aus Bilirubininkalk (daneben auch Bili-verdin und andere Farbstoffe) nebst Kalkcarbonat und -Phosphat, oft mit Eisen, Mangan, Kupfer und anderen ausgeschiedenen Schwermetallen vermischt. Alle Gallensteine enthalten (wie die Harnsteine) eine organische Gerüstsubstanz. Einzelne Gallensteine sind mehr rundlich, oft mit maulbeerförmigen Höckern versehen. Die in der Gallenblase zusammenliegenden schleifen sich gegeneinander ab, durch die Contraction der Wandungen der Gallenblase gegeneinander gerieben: facettierte Steine. Gallensteine können Verstopfungen der Gallenwege erzeugen und so zu den Erscheinungen der Cholämie führen. Kleinere können eingeklemmt in den Gängen lebhafte Schmerzen erzeugen (Gallensteinkolik) und selbst tödliche Zerreißungen der Gänge bewirken.

F. Störungen in der Tätigkeit des Darmtractus:

a) die **Verstopfung** (*Obstipatio*). Sie kann verursacht sein durch: — 1. *Hindernisse*, welche den normalen Weg versperren. Hierher gehören Verengerungen des Darmtractus durch Narbenstrikturen (z. B. im Dickdarm oft nach Ruhr), Geschwulstmassen, ferner durch Achsendrehung einer Darmschlinge (*Volvulus*), oder Einstülpung eines Stückes in ein anderes (*Invaginatio*) oder in einen Bruchsack (*Hernia*), weiterhin durch Druck von Geschwülsten oder Exsudaten von außen her. — 2. Zu große Trockenheit der Contenta durch Verminderung der Verdauungssäfte, z. B. der Galle beim *Icterus*; oder infolge starker Flüssigkeitsabgabe durch andere Organe des Körpers, wie nach reichlichen Schweißen, Milchabsonderung oder endlich im Fieber. — 3. Abweichungen in der Tätigkeit der Muskeln und der motorischen Nervenapparate des Darmes und dadurch bewirkte mangelhafte Peristaltik. Namentlich bewirken dies Lähmungszustände, wie bei Entzündungen,

Entartungen, chronischen Katarren und Bauchfellentzündungen; Rückenmarkslähmungen sind meist mit träger Stuhlentleerung verbunden, vielfältig auch Gehirnaffektionen. Ob die Erscheinungen geistiger Abspannung und Hypochondrie die Begleiterscheinungen oder die Folgen der Obstipation sind, ist nicht klar. Krampfhaftes Zusammenziehen gewisser Darmabschnitte können unter lebhaften Schmerzen (Kolik) vorübergehende Retention des Darminhaltes, ja sogar in sehr seltenen Fällen Darmverschluß (Ileus spasticus) veranlassen. — Fast immer sind die Fäkalstoffe bei Obstipation hart und wasserarm, weil während ihres langen Verweilens im Darne Flüssigkeit aus ihnen resorbiert wird. Infolgedessen ballen sich die Kotmassen zu größeren Stücken (Skybala) innerhalb des Dickdarms zusammen, und diese können ihrerseits wiederum neue Hindernisse für die Fortbewegung setzen (Koprostasis).

Durchfall.

b) Vermehrungen der Darmausleerungen — sind meist mit einer größeren Flüssigkeit der Faeces verbunden (Durchfall, Diarrhöe). Die Ursache kann liegen:

1. In einer zu schnellen Fortbewegung der Contenta durch das Darmrohr, namentlich durch den Dickdarm, so daß die Eindickung derselben nicht in normaler Weise erfolgen kann. Die vermehrte Peristaltik hängt von einer Reizung des motorischen Nervenapparates des Darmes, vorwiegend wohl reflektorischer Natur, ab. Ein sehr schneller Durchgang der Ingesta durch das Darmrohr bewirkt, daß die Entleerungen noch Substanzen enthalten, die in der kurzen Zeit noch nicht völlig oder gar nicht verdaut werden konnten (Lienterie). Dasselbe tritt ein, wenn hochliegende Darmpartien durch abnorme Kommunikationsöffnungen mit den unteren Darmabschnitten verbunden sind.

2. Breiig wird der Stuhl durch reichere Wasser-, Schleim- und Fettbeimischung, ferner durch Obst- und Gemüsereste. In seltenen Fällen schleimreichen Kotes finden sich sogenannte *Charcotsche* Krystalle (S. 214, Fig. 62, c). Bei Geschwürsbildung im Darne trifft man Leukozyten (Eiter).

3. Diarrhöen können entstehen infolge von Störungen der Resorptionsvorgänge in der Darmwand. In dieser Weise können wirken Affektionen der Epithelien, Schwellungen derselben bei katarrhalischen oder entzündlichen Zuständen der Schleimhaut. Auch plötzliche Erregungen und Schreck, Angst etc. können Durchfälle erzeugen, offenbar durch Vermittlung des Nervensystems (vgl. S. 246).

4. Durchfall kann die Folge einer vermehrten Absonderung sein, wenn z. B. in den Darm gebrachte Salze (Bittersalz) endosmotisch Wasser aus dem Blute anziehen.

Hierher gehören auch die reichlichen flüssigen Absonderungen, die nach Alteration der Darmepithelien sich einstellen, wie bei der Cholera, in welcher eine so hochgradige Transsudation in den Darm stattfindet, daß das Blut dickflüssig wird und sogar in den Adern stockt.

Sodann aber kann auch durch eine Lähmung der (vasomotorischen) Nerven des Darmes Transsudation in den Darm erfolgen. Hierher scheinen die Erkältungsdiarrhöen gerechnet werden zu müssen, vielleicht auch die Diarrhöen nach psychischen Alterationen. Gewisse Substanzen scheinen direkt die Absonderungsorgane des Darmes oder ihre Nerven zu reizen. Hierher gehören die scharfen Abführmittel (vgl. S. 246).

Auto-Intoxikation. G. Infolge abnormer Zersetzungen im Darmkanale können sich Stoffe bilden, welche für den Organismus giftig wirken und somit „Auto-Intoxikationen“ erzeugen.

126. Vergleichendes.²⁶⁷

*Vertebrata.
Speicheldrüsen.*

Unter den Säugetieren — besitzen die Herbivoren größere Speicheldrüsen als die Carnivoren; die Omnivoren halten die Mitte. Die Wale haben gar keine Speicheldrüsen; die Pinnipedia eine kleine, Echidna gar keine Parotis. Der Hund hat, wie manche Carnivoren, noch eine in der Orbita liegende Glandula zygomatica. — Bei den Vögeln münden die Speicheldrüsen im Mundwinkel; die Parotis fehlt ihnen. — Unter den Schlangen sind die Parotiden bei einigen zu den Giftdrüsen verwandelt; die Schildkröten haben Unterzungendrüsen; außerdem kommen bei den Reptilien am Mundsaume die Lippendrüsen vor. — Die Amphibien und Fische haben nur kleinere, zerstreut liegende Munddrüsen.

Magen.

Kropfförmige Bildungen fehlen allen Säugern; der Magen erscheint entweder einfach (wie beim Menschen) oder wie bei vielen Nagern in zwei Abschnitte geteilt, in einen Kardiasteil und einen Pylorusteil. Der Magen der Wiederkäuer besteht aus 4 Abschnitten: der erste und größte ist der Pansen (Rumen), dann folgt die Haube oder der Netzmagen (Reticulum). In diesen beiden Teilen, besonders im Pansen, erfolgt die Erweichung und Durchgärung der Ingesta. Nun werden sie durch die bis zum Magen führenden willkürlichen Muskelfasern wieder zum Munde entleert, abermals durchgekauert (Rumination, vgl. S. 242) und durch den Verschluß einer besonderen Halbrinne (Schlundrinne) wird

nun der Bissen in den dritten Magen, den Blättermagen (Psalterium, Omasus), geleitet (fehlt den Kamelen) und von da in den eigentlichen vierten Magen, Labmagen (Abomasus). In den beiden ersten Magen wird Stärke (durch den verschluckten Speichel) und Cellulose (durch Gärung) verdaut, der entstandene Zucker zum Teil in Milchsäure übergeführt. Der 3. Magen leistet hauptsächlich mechanische Arbeit, der 4. verdaut wesentlich Eiweiß. Im Dünndarm werden weiterhin Eiweiß und Kohlehydrate verdaut. — Der Darm ist bei Fleischfressern kurz, bei Herbivoren beträchtlich länger. Der Blindarm ist im allgemeinen bei denjenigen Tieren stark entwickelt, die eine cellulosereiche Nahrung aufnehmen, so z. B. beim Pferd, Kaninchen; er stellt hier ein wichtiges Verdauungsorgan dar (*Ellenberger*²⁸⁸, *Zuntz u. Ustjanzeu*²⁸⁹). — Bei den Vögeln besitzt die Speiseröhre oft (namentlich bei den Raubvögeln und Körnerfressern) einen blindsackartigen Anhang, den Kropf, zur Erweichung der Nahrung; hierbei spielen auch die in der Nahrung selbst enthaltenen Fermente eine Rolle, die bei der im Kropf herrschenden Temperatur zur Wirkung gelangen können. Im Kropf der Tauben kommt es zur Brutzeit zur Absonderung der „Kropfmilch“, eines Sekretes einer besonderen Drüse, welches mit zur Fütterung benutzt wird. Der Magen besteht aus dem drüsenreichen Vormagen (Proventriculus) und dem je nach der Nahrung mit schwächeren oder stärkeren Muskelwandungen versehenen Muskelmagen, der mit Hilfe innerer Hornplatten die Zermahlung, besonders der Körner, bewirkt (vgl. S. 240). Am Darne findet sich an der Grenze gegen den kurzen Dickdarm fast konstant ein Paar handschuhfingerförmiger Blinddärmchen. Die Darmschleimhaut zeigt vorwiegend Längsfalten. — Bei Amphibien und Reptilien ist der Magen meist eine einfache Erweiterung; der Darm ist bei pflanzenfressenden länger als bei fleischfressenden. Besonders interessant ist in dieser Beziehung, daß die vegetabilienfressenden Froschlaven mit der Metamorphose, die sie zu landbewohnenden Fleischfressern macht, einen viel kürzeren Darm erhalten (*Swammerdam*). Vielfältige Faltenbildungen zeigt namentlich die Darmschleimhaut der Reptilien. — Der Nahrungskanal der Fische ist meist einfach: der Magen stellt häufig nur eine Erweiterung dar, seltener besitzt der Pylorus einen, häufiger eine große Anzahl blinder, drüsenreicher Anhangssäcke (Appendices pyloricae, z. B. beim Lachs). Die Schleimhaut des meist kürzeren Darmes zeigt in der Regel Längsfalten oder eine wendeltreppenartige Anordnung, die sogenannte Spiralklappe (z. B. Stör). Das kurze Rectum führt bei Haien und Rochen einen blindsackartigen Anhang (Bursa Entiana). Im Magen der Fische ist ein dem Pepsin der Säugetiere analog wirkendes, aber mit ihm nicht identisches eiweißlösendes Ferment nachgewiesen.

Darm.

Die Leber fehlt keinem Wirbeltiere, bei den Fischen ist sie besonders groß (Amphioxus hat nur einen, als Leber gedenteten, Blindsack); die Gallenblase fehlt wechselnd in allen Klassen [womit die experimentelle Beobachtung im Einklang steht, daß eine Exstirpation der Gallenblase auf Verdauung und Resorption ohne sichtlichen Einfluß ist]. — Das Pankreas wird nur bei einigen Fischen vermißt.

Leber und

Pankreas.

Bei den Mollusken ist der Nahrungskanal stets deutlich in Speiseröhre, Magen und Darm abgeteilt, mitunter mit Blindsäcken ausgestattet. — Eigentliche Kauwerkzeuge haben nur die Schnecken und Cephalopoden. Manche pflanzenfressenden Landschnecken haben eine in der oberen Schlundwand liegende, bewegliche, hornige Reibplatte. Horizontal gegeneinander wirkende, hartrandige Kieferplatten finden sich namentlich bei den fleischfressenden nacktkiemigen Schnecken. Eine, wie eine Zunge gelagerte, hornige Reibplatte findet sich bei anderen vielfältig vor. Die Cephalopoden besitzen einen starken Reißapparat in Form eines großen, hornigen, papageischnabelförmigen Kieferpaares. Auch diese haben auf einem zungenartigen Wulst eine Reibplatte, besetzt mit Stacheln. — Bei den Schnecken sind Speicheldrüsen vorhanden: der Speichel von *Dolium galea* enthält über 3½% Schwefelsäure (vgl. S. 29), die auch bei *Murex*, *Cassis*, *Aplysia* gefunden ist. Die Cephalopoden haben doppelte Speicheldrüsen. Bei *Octopus* verdaut der Speichel Fibrin (nicht Stärke) und ist giftig. — In den Magen mündet die sehr große Leber, deren Sekret Eiweiß, Kohlehydrate, Fette, Cellulose verdaut; außerdem dient die Leber aber auch der Resorption und zur Speicherung der Nahrungsstoffe. — Der Enddarm durchbohrt bei vielen Muscheln das Herz und den Herzbeutel. Bei den Schnecken findet sich der After meist in der Nähe der Atmungsorgane. Bei den Cephalopoden mündet der Tintenbeutel in den Enddarm oder neben dem After.

Mollusken.

Arthropoden.

Unter den Arthropoden haben die Krebstiere aus Fußwerkzeugen umgewandelte Kauapparate; bei einigen bestehen noch wahre Kaufüße; bei den parasitischen Krebsen finden sich auch saugende Mundteile. — Unter der Arachniden haben die Milben saugende Mundteile; bei den echten Spinnen finden sich neben den saugenden Mundteilen horizontal wirkende, zum Teil mit Giftdrüsen in Verbindung stehende Klauenkiefer. — Von den Insekten besitzen die mit kauenden Mundteilen ausgerüsteten zwischen der Ober- und Unterlippe zwei Paar horizontal gegen einander wirkende Kieferpaare, von denen die Oberkiefer (Mandibulae) die Unterkiefer (Maxillae) an Stärke über-

treffen. Bei den saugenden Insekten sind die vier Kiefer zu einer langen, längsgeschlitzten Röhre (Stechrüssel der Wanze) umgebildet, die in der halbrinnenförmigen Unterlippe wie in einem Futterale liegt. Der Rüssel der Schmetterlinge besteht aus den sehr verlängerten, nebeneinander liegenden, aufrollbaren Unterkiefern (Oberkiefer verkümmert). Die Immen haben eine Saugzunge, die in einer, aus den Unterkiefern gebildeten Rinne liegt; daneben bestehen noch die schwachen Oberkiefer als Kauwerkzeuge.

Bei den Krebstieren ist die Speiseröhre kurz; der Magen ist eine sackartige Erweiterung, in welche die Mitteldarmdrüse (Leber resp. Hepatopankreas) ihr Sekret ergießt. Dieses löst Eiweißstoffe (tryptisches Ferment), Kohlehydrate, Fette und Cellulose. Zugleich dient die Leber aber auch als wichtiges Resorptionsorgan. Der Flußkrebs und seine Verwandten besitzen eine stark chitinisierte Intima im Magen, wodurch dieser zum Kaumagen befähigt wird. — Die Arachniden haben einen in gerader Richtung durch den Körper verlaufenden Nahrungskanal, der Magen trägt seitliche Blindsäcke, Spinnen und Skorpione haben eine aus zahlreichen verästelten Kanälen zusammengesetzte Leber, die wie bei den Crustaceen sowohl der Verdauung wie der Resorption dient. — Unter den Insekten sind die Speicheldrüsen sehr verbreitet, teils einzellige, teils zusammengesetzte; meist sind mehrere Paare vorhanden. (Nicht zu verwechseln mit den Speicheldrüsen sind die Seidensubstanz absondernden Gespinstdrüsen an der Unterlippe der Raupen, besonders der Seidenraupe.) Am Verdauungstractus findet man außer dem Oesophagus und dem meist drüsenreichen, mitunter ausgezackten Chylusmagen noch verschiedene Abschnitte, wie Kropf (z. B. Grille), Saugmagen (Schmetterlinge), Kaumagen (Käfer) vor. Der Darmkanal ist bei den fleischfressenden Insekten meist kürzer als bei den pflanzenfressenden. Im Darm des Mehlwurmes (*Tenebrio*) finden sich denen des Pankreassaftes ähnliche Fermente. Sehr merkwürdig ist es, daß im Larvenzustand (z. B. der meisten Immen) der Tractus unterhalb des Chylusmagens geschlossen ist; der Enddarm mit seinen Nebenapparaten besteht für sich und mündet als Exkretionsrohr in den After.

Vermes.

Von den Würmern haben die Bandwürmer sowie auch die Kratzer (*Echinorhynchus*) unter den Rundwürmern gar kein besonderes Verdauungsorgan, sie ernähren sich endosmotisch durch Aufsaugung seitens der Haut. Den Trematoden (*Distomum*) und den Turbellarien fehlt der After. Bei den Trematoden sowie bei den Egel n ist die Mundöffnung von einem Saugnapf umgeben, der bei den Blutegeln in der Tiefe drei gezähnte Schneidewerkzeuge besitzt. Die Blutegel besitzen einen mit vielen seitlichen Blindsäcken versehenen, sehr dehnbaren Magen (den man, wenn das Tier sich vollgesogen hat, durch die Rückenwand hindurch anschneiden kann, so daß das Blut fortwährend aus der Wunde abläuft, während das Tier mit dem Saugmunde weiter Blut aufnimmt [*Bdellotomie*]). Allen Würmern fehlt die Leber; eiweißlösende und diastatische Fermente sind nachgewiesen worden.

Echinodermen.

Alle Stachelhäuter (*Echinodermen*) besitzen einen ansehnlich entwickelten Darmkanal. Der Mund ist vielfach mit Beißwerkzeugen eingerichtet, welche bei den Seeigeln in Form von 5 Schmelzzähnen, die mit einem beweglichen, komplizierten Kieferapparate (*Laterne* des *Aristoteles*) in Verbindung stehen, auftreten. Unter den Seesternen sind viele afterlos; in Blindsäcken ihres Magenabschnittes wird ein eiweißlösendes, diastatisches und invertierendes Sekret angetroffen.

Coelenteraten.

Die Coelenteraten besitzen keinen mit gesonderten Wandungen versehenen Darmtractus mehr; die Leibeshöhle ist die verdauende Cavität; Mund und After ist dieselbe centrale Öffnung, die oft mit Fangarmen umstellt ist (*Medusen*, *Polypen*). Ein mit der Verdauungshöhle zusammenhängendes, den Körper durchziehendes Kanalsystem (*Medusen*) leitet den Ernährungssaft und zugleich das O-haltige Wasser. Es ist daher zugleich Ernährungs-, Atmungs- und Ausscheidungsorgan.

Protozoen.

Unter den Protozoen ernähren sich die Gregarinen endosmotisch durch die Haut. — Die Rhizopoden umhüllen ihre Nahrung mit ihrer Leibessubstanz und scheiden an anderer Körperstelle das Unverdauliche aus. — Die Infusorien besitzen Mund und After. — Die Protozoen verdauen enzymatisch Kohlehydrate und Eiweißstoffe (bei alkalischer Reaktion in der Vakuole), dagegen nicht die Fette.

Verdauende Pflanzen.

Verdauungserscheinungen bei Pflanzen. — Auch bei einigen Pflanzen kommt Eiweißverdauung vor. Der „Nonnenta“ (*Drosera*) besitzt auf der Oberfläche der Blätter viele tentakelartige Fortsätze mit Drüsen besetzt. Sobald ein Insekt sich auf das Blatt begibt, umgreifen es plötzlich die Tentakeln; die Drüsen ergießen einen sauer reagierenden Saft darüber und verdauen das Tier bis auf die unlöslichen Chitinreste. Der Saft enthält ein pepsinartiges Ferment und Ameisensäure. Die Absonderung sowie auch später die Resorption der gelösten Substanzen erfolgt unter Bewegung des Protoplasmas der Blattzellen. Ähnliche Vorgänge zeigen die „Fliegenfalle“ (*Dionaea*), das „Fettblümchen“ (*Pinguicula*) sowie die Höhle der transmutierten Blätter von *Nepenthes*; im ganzen sind gegen 15 Gattungen solcher „fleischfressenden“ Dikotylen bekannt.

Der Milchsaff der Melone (*Carica Papaya*) besitzt eiweißlösende Eigenschaften, und zwar durch ein dem Trypsin nahestehendes Ferment: Papayotin. Ebenso wirksam ist der Milchsaff des Feigenbaumes (*Ficus carica*), der zugleich diastatisch und (bei 50° C) milchkoagulierend wirkt. Eiweiß lösen auch einige Pilze (*Boletus*, *Tuber*), Flechten (*Parmelia*), der Saft von *Taraxacum*, *Lactuca*, *Agave*, *Portulac*, der Preßsaft der Hefe. — Labferment enthalten Artischocken, Labkraut u. a. Auch der Saft der Aloe und des Zuckerrohres sowie die getrockneten Feigen wirken milchgerinnend und peptonisierend, ebenso gewöhnlicher Mehlteig beim Anmengen, ferner der (zugleich peptonhaltige) Saft der Keimlinge von Weizen, Gerste, Mohn, Rüben, Mais (nach Zusatz organischer Säuren). Schwach zuckerbildend wirken Kartoffeln und Reis, stark Mehl von Getreide, Mais. — Fettspaltendes Ferment findet sich in vielen Pflanzen, Samen von *Ricinus* und in anderen, zumal keimenden Samen, auch in manchen Pilzen.

*Pflanzliche
Fermente.*

127. Historisches.

Mundhöhlenverdauung. — Der *Hippokratesschen* Schule waren die Gefäße der Zähne bekannt; *Aristoteles* schrieb letzteren ein ununterbrochenes Wachstum zu; außerdem macht er darauf aufmerksam, daß diejenigen Tiere, die eine Entwicklung von Hörnern und Geweihen (Zweihufer) zeigen, ein mangelhaftes Gebiß (Fehlen der oberen Schneidezähne) haben. (Merkwürdigerweise hat man bei Menschen mit excessiver Hornsubstanzbildung durch übermäßige Behaarung gleichfalls mangelhafte Zahnbildung [Fehlen der Schneidezähne] beobachtet.) Die Kaumuskeln waren schon sehr früh bekannt; *Vidius* († 1567) beschrieb das Kiefergelenk mit dem Meniscus. — Die Epiglottis hindert nach *Hippokrates* den Eintritt der Speisen in den Kehlkopf. — Den Alten galt der Speichel nur als Lösungs- und Durchfeuchtungsmittel; daneben schrieb man ihm — namentlich dem nüchternen — (im Anschluß an die Kenntnis des Geifers wutkranker Tiere und des Parotidensekretes der Giftschlangen) vielfach giftige Eigenschaften zu, eine Angabe, die *Pasteur* teilweise wieder bestätigt hat; er bezieht die Wirkung auf pathogene Spaltpilze der Mundflüssigkeit. — *Aretaeus* (181 n. Chr.) betont die muskulöse Natur der Zunge. — Die Speicheldrüsen waren schon im Altertum aufgefunden; *Galenus* (130—200 n. Chr.) kennt sogar schon den *Whartonschen* Gang, *Aëtius* (270 n. Chr.) die Submaxillaris und Sublingualis. *Regner de Graaf* legte bereits 1663 bei Hunden Speichelfisteln (durch Einbinden von Röhren in den *Stenonschen* Gang) an. *Hapel de la Chenaye* gewann 1780 aus einer am Pferde angelegten Speichelfistel größere Mengen zur Untersuchung. *Spallanzani* gab an (1786), daß durchspeichelte Speisen leichter verdaut würden, als mit Wasser durchfeuchtete. *Hamburger* und *Siebold* untersuchten die Reaktion, Konsistenz und das spezifische Gewicht des Speichels und fanden in demselben Schleim, Eiweiß und Salze. *P. Verheyen* beschrieb bereits 1710 die fermentative Wirkung des Speichels, *Berzelius* führte die Bezeichnung Ptyalin für den charakteristischen Speichelstoff ein, doch erst *Leuchs* (1831) entdeckte die Umwandlung von Stärke in Zucker durch den Speichel.

Magenverdauung. — Die Alten verglichen die Verdauung mit der Kochung, wodurch Auflösung erfolge. *Aristoteles* läßt aus der Nahrung durch diese „Pepsis“ zuerst Chylus (Ichor) entstehen, der in das Herz gelangt. Er kennt auch bereits die Labwirkung des Magens. Nach *Galen* soll durch den Pylorus nur gelöste Masse in den Darm fließen; er beschreibt die Bewegung des Magens und die Peristaltik der Gedärme. *Aelian* kennt die 4 Magen der Wiederkäuer und nennt ihre Namen. *Vidius* († 1567) sah die vielen kleinen Drüsenöffnungen der Magenschleimhaut. — *Van Helmont* († 1644) erwähnt ausdrücklich die Säure des Magens. Er sowie *Sylvius* († 1672) verglichen die Magenwirkung mit Gärung, wobei nach *Descartes* († 1650) und *Willis* († 1675) gerade die Säure hervorragend wirken sollte. *Réaumur* (1752) erkannte, daß vom Magen ein Saft abgesondert werde, der die Lösung vollzieht, er und *Spallanzani* (1777) stellten damit außerhalb des Magens Verdauungsversuche an. *Carminati* (1785) fand dann, daß namentlich der in der Verdauung begriffene Magen der Carnivoren einen sehr sauren Saft absondere. *Prout* entdeckte (1824) die Salzsäure des Magensaftes, *Sprott* u. *Boyd* (1836) fanden die Drüsen der Magenschleimhaut, unter denen *Wassmann* und *Bischoff* die zwei verschiedenen Arten erkannten. Nachdem *Baumont* (1825—1833) Beobachtungen an einem Menschen mit Magenistel angestellt, machten *Bassor* (1842) und *Blondlot* (1843) die ersten künstlichen Magenisteln an Tieren. *Eberle* bereitete (1834) künstlichen Magensaft, *Mialhe* nannte das durch die Verdauung modifizierte Eiweiß Albuminose, *Lehmann* führte für dasselbe, das er genauer untersuchte, den Namen Pepton ein, *Schwann* stellte zuerst das Pepsin dar (1836) und bestimmte seine Wirksamkeit in Verbindung mit der Salzsäure.

Pankreas, Galle, Darmverdauung. — Der *Hippokratesschen* Schule war bereits das Pankreas bekannt; *Moritz Hofmann* zeigte (1641) den Ausführungsgang desselben

(beim Truthahn) dem *Wirkung*, welcher ihn dann beim Menschen als seine Entdeckung beschrieb (1642). *Regner de Graaf* sammelte (1663) den Saft des Pankreas aus Fisteln, den *Tiedemann* und *Gmelin* alkalisch, *Leuret* und *Lassaigne* speichelähnlich fanden. *Bouchardat* und *Sandras* (1845) entdeckten dessen diastatische, *Eberle* (1834) die emulsionierende, *Purkinje* und *Pappenheim* (1836) die eiweißspaltende und *Cl. Bernard* (1846) die fettspaltende Fähigkeit, auf welche schon *Purkinje* und *Pappenheim* hingewiesen hatten.

Aristoteles nennt die Galle einen nutzlosen Auswurfstoff, nach *Erasistratus* (um 300 v. Chr.) sollen feinste, unsichtbare Gänge die Galle aus der Leber zur Gallenblase führen. *Arctaeus* leitete die Ursache des Ikterus von Verstopfung der Gallengänge ab. *Benedetti* (1493) beschreibt die Gallensteine. Nach *Jasolinus* (1573) entleert sich die Gallenblase durch ihre eigene Contraction, *Sylrius de la Boë* sah die Leberlymphgefäße (1640), *Walarus* das Bindegewebe der sogenannten Capsula Glissonii (1641). *Albrecht v. Haller* betonte den Nutzen der Galle für die Fettverdauung, auch war ihm bereits ihre die Peristaltik anregende Eigenschaft bekannt. Die Leberzellen beschrieben *Heule*, *Purkinje*, *Dutrochet* (1838). *Hegninus* entdeckte den Harnstoff, *Cl. Bernard* (1853) den Zucker und (1857) das Glykogen in der Leber. *Kiernan* beschrieb genauer die Blutgefäße (1834), *Brale* injizierte die Lymphgefäße, *Gerlach* (1854) die feinsten Gallengänge. *Schwann* (1844) legte die erste Gallenistel an. *Gmelin* entdeckte das Cholesterin, das Taurin, die Gallensäure. *Demarcey* betonte die Verbindung der Gallensäuren mit Natrium (1838). *Strecker* fand die Natriumverbindung der beiden Gallensäuren und isolierte sie.

Cornelius Celsus erwähnt die ernährenden Klystiere (3—5 n. Chr.). *Laguna* (1533) und *Rondelet* (1554) kennen bereits die *Bauhinsche* († 1624) Klappe. — *Fallopi* (1561) beschreibt die Falten und Zotten der Darmschleimhaut, ebenso die nervösen Geflechte des Mesenteriums. *J. Conrad Brunner* entdeckte (1687) die seinen Namen führenden Glandulae duodenales. Dem *Scriverius* (1645) waren schon die gehäuftten Follikel (*Peyersche* Inseln, 1673), dem *Galeati* bereits (1731) die *Lieberkühnschen* (1745) Drüsen des Darmes bekannt.

Literatur (§ 115—127).

1. *Bonome*: A. i. B. 17. — 2. *W. Seitz*: P. A. 111, 1906, 309. — 3. *N. Tichmencff*: B. Z. 59, 1914, 326. — 4. *E. F. W. Pflüger*: Das Glykogen und seine Beziehungen zur Zuckerkrankheit. 2. Aufl. Bonn 1905, S. 374 u. 405. — 5. *P. Plösz*: P. A. 7, 1873, 371. — 6. *W. D. Halliburton*: J. o. P. 13, 1892, 806. *J. Wohlgemuth*: Z. ph. Ch. 37, 1903, 475. 42, 1904, 519. 44, 1905, 530. B. d. ch. G. 37, 1904, 4362. — 7. Zusammenfassende Darstellung: *M. Cremer*: E. P. 1, 1, 1902, 803. *E. F. W. Pflüger*: Das Glykogen und seine Beziehungen zur Zuckerkrankheit. 2. Aufl. Bonn 1905. — 8. *Ehrlich*: Z. k. M. 6, 33. — 9. *Barfurth*: A. m. A. 25, 1885, 259. — 10. *M. Afanassiev*: P. A. 30, 1883, 385. — 11. *Lubarsch*: V. A. 183, 1906, 188. — 12. *E. F. W. Pflüger*: oben unter 7., S. 118. — 13. *E. Pflüger*: P. A. 92, 1902, 81. 93, 1903, 77. — 14. *E. Brücke*: S. W. A. 63, Abt. 2, 1871, 214. *R. Külz*: Z. B. 22, 1886, 191. — 15. *E. Pflüger*: P. A. 75, 1899, 120. — 16. *E. F. W. Pflüger*: oben unter 7., S. 104 u. 135. P. A. 103, 1904, 169. 114, 1906, 231. — 17. *H. Erhard*: Arch. f. Zellforschung 8, 1912, 511. — 18. *B. Schöndorff*: P. A. 82, 1900, 60. 99, 1903, 191. — 19. *E. Pflüger*: P. A. 91, 1902, 119. — 20. *E. F. W. Pflüger*: oben unter 7., S. 186. — 21. *E. Külz*: P. A. 24, 1881, 45. Beiträge z. Kenntn. d. Glykogens. Festschrift f. C. Ludwig. 1890. — 22. *J. Frentzel*: P. A. 56, 1894, 273. — 23. *K. Grube*: J. o. P. 29, 1903, 276. P. A. 118, 1907, 1. 121, 1908, 636. — 24. *B. Schöndorff* u. *F. Grebe*: P. A. 138, 1911, 525. — 25. *H. K. Barrenscheen*: B. Z. 58, 1914, 277. — 26. *C. Neuberg* u. *J. Wohlgemuth*: Z. ph. Ch. 35, 1902, 41. — 27. *E. Fabian*: Z. ph. Ch. 27, 1899, 167. — 28. *P. Cathcart*: Z. ph. Ch. 39, 1903, 423. — 29. *E. F. W. Pflüger*: oben unter 7., S. 240—303. — 30. *H. Luthje*: D. A. k. M. 79, 1904, 498. P. A. 106, 1905, 160. — 31. *E. Pflüger*: P. A. 108, 1905, 115. Oben unter 7., S. 309. — 32. *E. Pflüger* u. *P. Junkersdorff*: P. A. 131, 1910, 201 u. 302. 137, 1911, 269. — 33. *G. Embden* u. *H. Salomon*: H. B. 5, 1904, 507. 6, 1904, 63. — 34. *M. Almaia* u. *G. Embden*: H. B. 7, 1906, 298. — 35. *B. Schöndorff*: P. A. 82, 1900, 60. — 36. *F. Blumenthal* u. *J. Wohlgemuth*: B. k. W. 1901, 391. — 37. *Musculus* u. *r. Mering*: Z. ph. Ch. 2, 1878, 416. — 38. *Pary*: The physiology of the carbohydrates. London 1894. Deutsche Übersetzung. Leipzig u. Wien 1895. — 39. *E. Külz* u. *J. Vogel*: Z. B. 31, 1895, 108. — 40. *J. Bang*, *M. Ljungdahl* u. *V. Bohm*: H. B. 10, 1907, 1. — 41. *Ch. Kusumoto*: B. Z. 14, 1908, 217. — 42. *P. Zegla*: B. Z. 16, 1909, 111. — 43. *E. Starkenstein*: B. Z. 24, 1910, 191. — 44. *O. Minkowski*: A. P. P. 21, 1886, 41. — 45. *Bock* u. *Hoffmann*: Experimentalstudien über Diabetes. Berlin 1874. — 46. *E. Salkowski*: Z. k. M. 1891, 90: P. A. 56, 1894, 352. — 47. *Arthur* u. *Huber*: A. d. P. 1892, 651. — 48. *F. Röhmman*: B. d. ch. G. 25, 1892, 3654. — 49. *M. Bial*: P. A. 52, 1892, 149. 54, 1893, 72. —

50. *J. J. R. Macleod* u. *R. G. Pearce*: A. J. P. **25**, 1910, 255. — 51. *E. J. Lesser*: B. Z. **52**, 1913, 471. Z. B. **60**, 1913, 371 u. 388. M. m. W. 1913, 341. — 52. *Arthaud* u. *Butte*: C. r. soc. biol. **41**, 1889, 674. A. d. P. **22**, 1890, 168. — 53. *M. Kaufmann*: C. r. **118**, 1894, 656. — 54. *Doyon* u. *Dufour*: J. d. P. **3**, 1901, 703. — 55. *Cl. Bernard*: Leçons (cours du semestre d'hiver 1854—55), S. 289. — 56. *Eckhard*: Beiträge z. Anat. u. Physiol. **4**, 1869, 11, 138. **8**, 1879, 77. — 57. *Cl. Bernard*: Leçons sur le diabète. 1877, S. 380. — 58. *F. W. Dock*: P. A. **5**, 1872, 571. — 59. *E. Carazzani*: P. A. **57**, 1894, 181. — 60. *E. F. W. Pflüger*: oben unter 7., S. 393 u. 394. — 61. *R. H. Kahn* u. *E. Starkenstein*: P. A. **139**, 1911, 181. — 62. *R. H. Kahn*: P. A. **140**, 1911, 209. **144**, 1912, 251, 396. **146**, 1912, 578. — 63. *r. Noorden*: M. K. **7**, 1911, 1. — 64. *Z. Gatin-Gruzevska*: C. r. **142**, 1906, 1165. — 65. *L. Pollak*: A. P. P. **61**, 1909, 376. — 66. *E. Starkenstein*: Z. e. P. u. T. **10**, 1912, 78. — 67. *J. Bang*: Der Blutzucker. Wiesbaden 1913, S. 98. — 68. *J. Negrin y Lopez*: P. A. **145**, 1912, 311. — 69. *P. Trendelenburg* u. *A. Fleischhauer*: Zeitschr. f. d. ges. exper. Med. **1**, 1913, 369. — 70. *Cl. Bernard*: oben unter 55., S. 325. — 71. *Eckhard*: Beiträge z. Anatomie u. Physiol. **8**, 1879, 77. — 72. *Filehne*: C. m. W. 1878, 321. — 73. *E. Külz*: P. A. **24**, 1881, 109. — 74. *Schiff*: Journ. de l'anat. et de la physiol. **3**, 1866, 354. — 75. *r. Mering* u. *Minkowski*: Diabetes mellitus nach Pankreasextirpation. Leipzig 1889. A. P. P. **26**, 1889, 371. *Minkowski*: Untersuchungen über den Diabetes mellitus. Leipzig 1893. — 76. *W. Sandmeyer*: Z. B. **29**, 1892, 86. — 77. Zusammenfassende Darstellung: *S. Rosenberg* in *C. Oppenheimers* Handbuch der Biochemie. Jena 1910. **3**, 1, 245. — 78. *U. Lombroso*: E. P. **9**, 1910, 1. — 79. *F. P. Knowlton* u. *E. H. Starling*: C. P. **26**, 1912, 169. J. o. P. **45**, 1912, 146. P. R. S. **85** B. 1912, 218. *S. W. Patterson* u. *E. H. Starling*: J. o. P. **47**, 1914, 137. *E. W. H. Cruickshank* u. *S. W. Patterson*: J. o. P. **47**, 1914, 381. — 80. *E. Pflüger*: P. A. **118**, 1907, 265 u. 267. **119**, 1907, 227. **122**, 1908, 267. **123**, 1908, 323. **124**, 1908, 1 u. 529. **128**, 1909, 125. *A. Herlitzka*: P. A. **123**, 1908, 331. — 81. *O. Minkowski*: A. P. P. **58**, 1908, 271. *R. Ehrmann*: P. A. **119**, 1907, 295. **121**, 1908, 237. *S. Rosenberg*: P. A. **121**, 1908, 358. B. Z. **18**, 1909, 95. *E. Tscherniachowski*: Z. B. **53**, 1910, 1. — 82. *E. Pflüger*: P. A. **118**, 1907, 271. — 83. *E. Leschke*: A. P. 1910, 401. — 84. *O. Minkowski*: B. k. W. 1892, 90. — 85. *E. Hedon*: C. r. **115**, 1892, 292. C. r. soc. biol. (4) **9**, 1892. A. d. P. 1892. Travaux de physiologie. Paris 1898. — 86. *Eppinger*, *Falta* u. *Rudinger*: Z. k. M. **66**, 1908, 1. — 87. *E. Drechsel*: J. p. Ch. N. F. **33**, 1886, 425. L. B. **38**, 1886, 44. Z. B. **33**, 1896, 85. — 88. *J. Meinertz*: Z. ph. Ch. **46**, 1905, 376. — 89. *M. Siegfried* u. *H. Mark*: Z. ph. Ch. **46**, 1905, 492. — 90. *A. Baskoff*: Z. ph. Ch. **57**, 1908, 395. **61**, 1909, 426. — 91. *J. Athanasiu*: P. A. **74**, 1899, 511. — 92. *F. Kraus* u. *A. Sommer*: H. B. **2**, 1902, 86. — 93. *G. Rosenfeld*: Z. k. M. **28**, 1895. **36**, 1898. E. P. **1**, 1, 1902, 651. **2**, 1, 1903, 50. — 94. *Dastre* u. *Floresco*: A. d. P. (5) **10**. Matières colorantes du foie et de la bile. Paris 1899. — 95. *Naunyn*: Der Diabetes mellitus. 2. Aufl. Wien 1906. *C. v. Noorden*: Die Zuckerkrankheit und ihre Behandlung. 6. Aufl. Berlin 1912. Handbuch d. Pathol. d. Stoffwechsels. 2. Aufl. Berlin 1907. **2**, 1. — 96. *W. Schulze*: A. m. A. **56**, 1900, 491. — 97. *Ssobelew*: V. A. **168**, 1902, 91. — 98. *A. Weichselbaum*: S. W. A. **119**, 3. Abt., 1910, 73. — 99. *Herschmeier*: V. A. **183**, 1906, 228. D. m. W. 1906, 829. — 100. *E. Reale*: 10. internat. med. Kongr. zu Berlin 1890. **2**, Abt. 5., 97. *De Renzi* u. *Reale*: B. k. W. 1892, 560. Vgl. *O. Minkowski*: B. k. W. 1892, 90. Untersuch. über d. Diabetes mellit. Leipzig 1893, S. 57. *E. F. W. Pflüger*: oben unter 7., S. 463. — 101. *r. Mering*: V. 5. C. M. 1886. V. 6. C. M. 1887. C. m. W. 1887, Nr. 53. Z. k. M. **14**, 1888, 405. **16**, 1889, 43. — 102. *P. Junkersdorf*: P. A. **131**, 1910, 306. — 103. *A. Erlandsen*: B. Z. **23**, 1910, 329. **24**, 1910, 1. — 104. *E. Frank*: A. P. P. **72**, 1913, 387. — 105. *L. Pollak*: A. P. P. **64**, 1911, 415. — 106. *E. Hirsch* u. *H. Reinbach*: Z. ph. Ch. **87**, 1913, 122. — 107. *O. Hammarsten*: E. P. **4**, 1905, 1. — 108. *O. Jacobsen*: B. d. ch. G. **6**, 1873, 1026. — 109. *Albu*: B. k. W. 1900, 866, 891. — 110. *H. Strauss*: B. k. W. 1903, Nr. 12. — 111. *J. Bernstein*: P. A. **109**, 1905, 307. — 112. *Platner*: A. Ch. Ph. **51**, 1844, 105. — 113. *A. Strecker*: A. Ch. Ph. **67**, 1848, 1. **70**, 1849, 149. — 114. *F. Mylius*: Z. ph. Ch. **11**, 1887, 306. **12**, 1888, 262. B. d. ch. G. **19**, 1886, 369, 2000. **20**, 1887, 683, 1968. **28**, 1895, 385. — 115. *E. Friedmann*: H. B. **3**, 1903, 1. — 116. *G. r. Bergmann*: H. B. **4**, 1904, 192. — 117. *J. Wohlgemuth*: Z. ph. Ch. **40**, 1903, 81. — 118. *Pettenkofer*: A. Ch. Ph. **52**, 1844, 90. — 119. *L. v. Udrinsky*: Z. ph. Ch. **12**, 1888, 355. **13**, 1889, 248. — 120. *F. Pregl*: Z. ph. Ch. **45**, 1905, 166. — 121. *O. Minkowski* u. *B. Naunyn*: A. P. P. **21**, 1886, 1. — 122. *G. Städeler*: A. Ch. Ph. **132**, 1864, 323. — 123. *H. Stern*: A. P. P. **19**, 1885, 39. — 124. *Brugsch* u. *Yoshimoto*: Z. e. P. u. T. **8**, 1911, 639. — 125. *J. B. Haycraft* u. *H. Seofield*: C. P. **3**, 1889, 222. Z. ph. Ch. **14**, 1890, 173. — 126. *L. Paijkull*: Z. ph. Ch. **12**, 1888, 196. — 127. *E. Carazzani*: A. i. B. **57**, 1913, 284. — 128. *E. Pflüger*: P. A. **2**, 1869, 173. — 129. *J. J. Charles*: P. A. **26**, 1881, 201. — 130. *O. Hammarsten*: Lehrbuch d. physiol. Chemie. 8. Aufl. Wiesbaden 1914, S. 412. — 131. *J. Brand*: P. A. **90**, 1902, 491. — 132. *E. r. Czyhlarz*, *A. Fuchs* u. *O. r. Fürth*: B. Z. **49**, 1913, 120. —

- 132a. *J. L. Prerost u. P. Binet*: C. r. **106**, 1888, 1690. — 133. *L. Brauer*: Z. ph. Ch. **40**, 1903, 182. — 134. *I. P. Pawlow*: Die Arbeit der Verdauungsdrüsen. Übersetzt von A. Walther. Wiesbaden 1898. E. P. **1**, 1, 1902, 246. — 135. *S. M. Copeman u. W. B. Winston*: J. o. P. **10**, 1889, 213. — 136. *W. M. Robson*: P. R. S. **47**, 1890, 499. — 137. *Paton*: C. m. W. 1893, Nr. 20. — 138. *C. v. Rzentkowski*: B. Z. **16**, 1909, 146. — 139. *C. Voit*: Z. B. **30**, 1894, 523. — 140. *G. Asp*: L. B. **25**, 1873, 482. — 141. *Wertheimer*: A. d. P. (5) **4**, 1892, 577. — 142. *O. Schutz u. L. R. Müller*: D. A. k. M. **76**, 1903, 544. — 143. *R. Heidenhain*: L. Hermanns Handbuch d. Physiol. Leipzig 1883. **5**, 1, S. 263—267. — 144. *L. Landois*: Die Transfusion d. Blutes. Leipzig 1875. — 145. *I. Munk*: P. A. **8**, 1874, 151. — 146. *Paschkis*: Med. Jahrb. 1884, 159. — 147. *R. Heidenhain*: oben unter 143, S. 268. — 148. *K. Bürker*: P. A. **83**, 1901, 241. — 149. *Th. Klee u. O. Klüpfel*: Mitteil. a. d. Grenzgebiet d. Med. u. Chir. **27**, 1914, 785. — 150. *B. P. Babkin*: Die äußere Sekretion der Verdauungsdrüsen. Berlin 1914, S. 341 u. 344. — 151. *F. A. Bainbridge u. H. H. Dale*: J. o. P. **33**, 1905, 138. — 152. *F. Rost*: Mitt. a. d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. **26**, 1913, 710. — 153. *H. Tappeiner*: S. W. A. **77**, 3. Abt., 1878, 281. — 154. *A. C. Croftan*: P. A. **90**, 1902, 635. — 155. *B. C. P. Jansen*: Z. ph. Ch. **82**, 1912, 342. — 156. *Weiss*: C. m. W. 1885, 121. Virchow-Hirsch Jahresber. **1**, 1884, 139. — 157. *Zweifel*: Untersuch. über den Verdauungsapparat d. Neugeborenen. Berlin 1874. — 158. *E. Stadelmann*: Z. B. **34**, 1896, 1. — 159. *St. v. Bondzynski*: B. d. ch. G. **29**, 1896, 476. *St. v. Bondzynski u. V. Humnicki*: Z. ph. Ch. **22**, 1896, 396. — 160. *A. Flint*: Z. ph. Ch. **23**, 1897, 363. — 161. *P. Müller*: Z. ph. Ch. **29**, 1900, 129. — 162. *Stadelmann*: Der Icterus. Stuttgart 1891. — 163. *Kufferath*: A. P. 1880, 92. — 164. *E. Pflüger*: P. A. **80**, 1900, 111. **82**, 1900, 303 u. 381. **85**, 1901, 1. **86**, 1901, 1. **88**, 1902, 299, 431. **89**, 1902, 211. **90**, 1902, 1. — 165. *B. Moore u. D. P. Rockwood*: J. o. P. **21**, 1897, 58. P. R. S. **60**, 1897, 438. — 166. *v. Wittich*: P. A. **3**, 1870, 339. **6**, 1872, 181. — 167. *A. Tschermak*: C. P. **16**, 1902, 329. — 168. *D. Minami*: B. Z. **39**, 1912, 339. — 169. *R. Magnus*: Z. ph. Ch. **48**, 1906, 376. — 170. *O. v. Fürth u. J. Schütz*: H. B. **9**, 1907, 28. — 171. *A. Schüpbach*: C. P. **21**, 1907, 365. Z. B. **51**, 1908, 1. — 172. *E. Babák*: Biolog. Centralbl. **23**, 1903, 477. C. P. **18**, 1905, 662. H. B. **7**, 1905, 323. — 173. *Schlatter*: v. Bruns Beitr. z. klin. Chirurg. **49**, 1906. — 174. *Storj*: Deutsche Zeitschr. f. Chirurg. **87**, 1907, 313. — 175. *Arhausen*: Mitt. a. d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. **21**, 1910, 55. — 176. *Erlanger u. Hewlett*: A. J. P. **6**, 1901, 1. — 177. *Grützner*: P. A. **12**, 1876, 285. — 178. *Schalbe*: J. M. **7**, 1890. — 179. *A. Bogomoletz*: A. m. A. **61**, 1903, 656. — 180. *Ponomarew*: B. C. **1**, 351. — 181. *E. Abderhalden u. P. Rona*: Z. ph. Ch. **47**, 1906, 359. — 182. *Scheunert u. Grimmer*: J. M. **23**, 1906, 335. — 183. *Klose*: Beitrag z. Kenntnis der tubulös. Darmdrüsen. Breslau 1880. *R. Heidenhain*: L. Hermanns Handbuch d. Physiologie. Leipzig 1883. **5**, 1, 163. — 184. *L. Thiry*: S. W. A. **50**, 1. Abt., 1864, 77. — 185. *Vella*: M. U. **13**, 1881, 40. — 186. *E. S. London*: Z. ph. Ch. **45**, 1905, 381. *E. Abderhaldens Handbuch d. biochem. Arbeitsmethoden*. Berlin 1910, **3**, 75. *Physiol. u. pathol. Chymologie*. Leipzig 1913. — 187. *Masloff*: Untersuch. d. physiol. Institut. Heidelberg **2**, 1878, 300. — 188. *W. Boldyreff*: C. P. **24**, 1910, 93. — 189. *F. Auerbach u. H. Pick*: Arbeit. aus d. kais. Gesundheitsamt **43**, 1913, 155. — 190. *Turby u. Manning*: C. m. W. 1892, 945. — 191. *Hamburger u. Hekma*: Journ. d. physiol. et de pathol. générale **4**, 1902, 805. **6**, 1905, 40. — 192. *J. Nagano*: P. A. **90**, 1902, 389. Mitteil. aus d. Grenzgebiet d. Med. u. Chir. **9**, 1902, 393. — 193. *Bidder u. Schmidt*: Die Verdauungssäfte und der Stoffwechsel. 1852, S. 263—272. — 194. *Th. Cash*: A. P. 1880, 323. — 195. *I. Munk*: Z. ph. Ch. **9**, 1885, 568. C. P. **16**, 1902, 33 u. 146. — 196. *E. Pflüger*: P. A. **86**, 1901, 33. — 197. *C. Hamburger*: P. A. **60**, 1895, 543. — 198. *L. B. Mendel*: P. A. **63**, 1896, 425. — 199. *W. Pautz u. J. Vogel*: Z. B. **32**, 1895, 304. — 200. *K. Miura*: Z. B. **32**, 1895, 266. — 201. *F. Röhmann*: P. A. **41**, 1887, 411. — 202. *E. Weinland*: Z. B. **38**, 1899, 16. — 203. *J. Ibrahim u. L. Kaunheimer*: Z. ph. Ch. **66**, 1910, 19 u. 37. — 204. *O. Cohnheim*: Z. ph. Ch. **33**, 1901, 451. **35**, 1902, 134. **36**, 1902, 13. **47**, 1906, 286. **49**, 1906, 64. **51**, 1907, 415. — 205. *F. Kutscher u. J. Neemann*: Z. ph. Ch. **34**, 1902, 528. **35**, 1902, 432. — 206. *S. Salaskin*: Z. ph. Ch. **35**, 1902, 419. — 207. *M. Nakayama*: Z. ph. Ch. **41**, 1904, 348. — 208. *P. A. Levene u. F. Medigreccanu*: A. J. P. **27**, 1911, 438. — 209. *E. S. London, A. Schittenhelm u. K. Wiener*: Z. ph. Ch. **77**, 1912, 86. — 210. *W. Boldyreff*: C. P. **18**, 1904, 460. Z. ph. Ch. **50**, 1906, 394. — 211. *B. C. P. Jansen*: Z. ph. Ch. **68**, 1910, 400. — 212. *J. N. Langley*: J. o. P. **3**, 1882, 246. — 213. *Grober*: D. A. k. M. **83**, 1905, 309. — 214. *J. C. Hemmeter*: P. A. **81**, 1900, 151. — 215. *Morreau*: Bull. de l'acad. d. méd. **35**, 1870. — 216. *A. Hanau*: Z. B. **22**, 1886, 195. — 217. Zusammenfassende Darstellung: *D. Gerhardt*: E. P. **3**, 1, 1904, 107. — 218. *E. Ruge*: S. W. A. **44**, 2. Abt., 1861, 739. Chem. Centralbl. 1862, 347. — 219. *Fries*: A. J. P. **16**, 1906, 468. — 220. *Königs*: Diss. Bonn 1897. — 221. *C. Oppenheimer*: Z. ph. Ch. **48**, 1906, 240. — 222. *A. Krogh*: Z. ph. Ch. **50**, 1906, 289. — 223. *Kohlbrugge*: Centralbl. f. Bakteriologie. **29**, 571. **30**, 10. — 224. *J. Strasburger*:

- Z. k. M. **46**, Heft 5 u. 6. **48**, Heft 5 u. 6. — 225. *Schmidt u. Strasburger*: Die Faeces des Menschen. Berlin 1901/02. *M. Schreuer*: Kotbildung, Zusammensetzung u. Chemie der Faeces, in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie. Jena 1909. **III**, 2, 171. — 226. *Rolly u. G. Liebermeister*: D. A. k. M. **83**, 1905, 413. — 227. *G. H. F. Nuttal u. H. Thierfelder*: Z. ph. Ch. **21**, 1895, 109. **22**, 1896, 62. **23**, 1897, 231. — 228. *E. Küster*: D. m. W. 1914, 33. Arb. aus d. kais. Gesundheitsamte 1914. — 229. *Schottelius*: A. H. **42**, 1902, 48. **67**, 1908, 177. — 230. *Escherich*: Die Darmbakterien des Säuglings. Stuttgart 1886. — 231. *A. Macfadyen, M. Nencki u. N. Sieber*: A. P. P. **23**, 1891, 311. — 232. *H. Tappeiner*: Z. B. **20**, 1884, 52. **24**, 1888, 105. — 233. *W. r. Knieriem*: Z. B. **21**, 1885, 67. — 234. *W. Henneberg u. F. Stohmann*: Z. B. **21**, 1885, 613. — 235. *E. Müller*: P. A. **83**, 1901, 619. — 236. *H. Lohrlich*: Z. e. P. u. T. **5**, 1909, 478. Z. ph. Ch. **69**, 1910, 143. — 237. *A. Scheunert u. E. Lötsch*: B. Z. **20**, 1909, 10. — 238. *H. r. Hoesslin*: Z. B. **54**, 1910, 395. Zeitschr. f. Kinderheilk. **1**, 1911, 81. — 239. Zusammenfassende Darstellung: *A. Ellinger*: E. P. **6**, 1907, 29. — 240. *Bienstock*: A. H. **36**, 1899, 335. **39**, 1901, 390. — 241. *A. Ellinger u. M. Gentzen*: H. B. **4**, 1904, 171. *Gentzen*: Diss. Königsberg 1904. — 242. *L. Udránszky u. E. Baumann*: Z. ph. Ch. **13**, 1889, 562. **15**, 1891, 77. — 243. *A. Ellinger*: Z. ph. Ch. **29**, 1900, 334. B. d. ch. G. **31**, 1898, 3183. **32**, 1899, 3542. — 244. *H. Senator*: Z. ph. Ch. **4**, 1880, 1. — 245. *Blauberg*: Diss. Berlin 1897. — 246. *H. Winternitz*: Z. ph. Ch. **16**, 1892, 460. — 247. *A. Albu*: B. k. W. 1895, 958. 1902, 1090. 1903, 149. D. m. W. 1897, 509. — 248. *L. Hermann*: P. A. **46**, 1890, 93. — 249. *W. Ehrenthal*: P. A. **48**, 1891, 74. — 250. *M. Berenstein*: P. A. **53**, 1893, 52. — 251. *F. Voit*: Z. B. **20**, 1892, 325. — 252. *W. v. Morawski*: Z. ph. Ch. **25**, 1898, 122. — 253. *Lehmann, Müller, Munk, Senator, Zuntz*: V. A. **131**, Suppl., 1893, 17 u. 64. — 254. *Strauss*: Centralbl. f. d. ges. Physiol. u. Pathol. d. Stoffwechs. 1907, Nr. 2. — 255. *Janert*: Diss. Berlin 1906. — 256. *M. Krüger u. A. Schittenhelm*: Z. ph. Ch. **35**, 1902, 153. **45**, 1905, 14. *A. Schittenhelm*: D. A. k. M. **81**, 1904, 423. — 257. *Lissauer*: A. H. **58**, 1906, Heft 2. — 258. *Klein*: A. H. **59**, 1906, Heft 4. — 259. *G. Rüdel*: A. P. P. **33**, 1894, 79. — 260. *J. G. Rey*: A. P. P. **35**, 1895, 295. — 261. *Oeri*: Z. k. M. **67**, 1909, 288 u. 307. — 262. *R. Gottlieb*: Z. ph. Ch. **15**, 1891, 371. — 263. *H. Hochhaus u. H. Quincke*: A. P. P. **37**, 1896, 159. — 264. *E. Abderhalden*: Z. B. **39**, 1903, 113. — 265. *A. Bickel*: B. Z. **1**, 1906, 153. — 266. *F. Jungklaus*: Die Formen der Gallensteine. Weimar 1909. — 267. *W. Biedermann*: Die Aufnahme, Verarbeitung u. Assimilation d. Nahrung, in H. Wintersteins Handbuch d. vergleich. Physiologie. Jena 1910. **II**, 1. — 268. *W. Ellenberger*: A. P. 1906, 139. — 269. *N. Zuntz u. W. Ustjanzew*: A. P. 1905, 403. *W. Ustjanzew*: B. Z. **4**, 1907, 154.

Physiologie der Resorption.

128. Bau der Resorptionsorgane.¹

Die
Resorptions-
organe des
Nahrungs-
kanals.

Die Schleimhaut des gesamten Intestinaltractus ist, soweit sie mit einschichtigem Cylinderepithel ausgekleidet ist, also von der Cardia bis zum Anus, zur Resorption befähigt. Mundhöhle und Oesophagus können sich an derselben wegen ihres dicken, vielfach geschichteten Plattenepithels nur in sehr geringfügigem Grade beteiligen. Doch findet Vergiftung (z. B. mit Cyankalium) durch Resorption schon von der Mundhöhle aus statt. — Als Resorptionskanäle des Intestinaltractus sind die Capillaren der Blutgefäße sowie die Chylusgefäße tätig, von denen erstere die resorbierten Stoffe durch die Pfortader der Leber zuführen, während letztere, im weiteren Verlaufe mit Lymphgefäßen zusammentretend, den resorbierten Chylus durch den Ductus thoracicus in das System der oberen Hohlvene entleeren.

Resorption
im Magen.

Vom Magen aus wird nach den Untersuchungen von v. Mering² u. Edkins³ Wasser so gut wie gar nicht resorbiert, sondern nur die in Wasser gelösten Salze, Zucker, Peptone, — ferner Alkohol und in Alkohol gelöste Substanzen. Gifte gelangen, namentlich in Alkohol gelöst, leicht im Magen zur Resorption (Tappeiner⁴, v. Anrep⁵). Nach Tobler⁶ werden von dem Stickstoff des Fleisches im Magen bereits 20 bis 30% resorbiert, nach London u. Polowzowa⁷ dagegen ist die Magenschleimhaut für die Verdauungsprodukte des Eiweiß durchaus resorptionsunfähig. Fette und Fettsäuren werden im Magen nicht resorbiert (Klemperer u. Scheurlen⁸). Für die normale Ernährung ist offenbar die Resorption im Magen von keiner Bedeutung.

Nach einigen Autoren (Roth u. Strauss⁹, Pfeiffer¹⁰) soll von der Magenwand Wasser in den Mageninhalt abgegeben werden können (sog. „Verdünnungssekretion“), so daß in den Magen eingeführte hypertonsche, aber auch dem Blute isotonische Lösungen hypotonisch, hypotonische Lösungen eventuell noch mehr hypotonisch werden. Bönninger¹¹ fand jedoch keine Herabsetzung der molekularen Konzentration in den Magen eingeführter Lösungen unter die des Blutes, wenn der Zufluß des Speichels ausgeschlossen wurde. Die Magenwand ist für das Wasser nach beiden Richtungen hin schwer durchgängig, die Diffusion der gelösten Stoffe bei geringer Konzentration ebenfalls gering. Der Magen hat die Tendenz, seinen Inhalt auf Blutkonzentration einzustellen; es geschieht das aber nur sehr langsam.

Pathologisches. In Fällen von Magenerweiterung mit Pylorusverengerung leiden die Patienten oft an unstillbarem Durst, obwohl der Magen ganz mit Flüssigkeit angefüllt sein kann. Auch Zufuhr von Wasser in den Magen hebt den Durst nicht auf, da das Wasser nicht in den Darm gelangt, wo allein es ausgiebig resorbiert werden könnte.

Das hauptsächlichste Resorptionsfeld bildet der Dünndarm — [vorwiegend in seiner oberen Hälfte (*Lannois* u. *Lépine*¹²)], der durch seine vielen Schleimhautfalten und durch die zahllosen, dicht nebeneinander stehenden Zotten eine außerordentliche Flächenvergrößerung für die Aufsaugung entfaltet. Jede Zotte ist als eine Hervorragung der ganzen Schleimhaut zu betrachten; sie enthält die sämtlichen Elemente derselben.

*Zotten des
Dünndarmes.*

Der mantelförmige Überzug der Zotten besteht aus einschichtigem Cylinder-epithel mit zwischenliegenden einzelnen Schleimbechern. Die dem Darmlumen zugewandte Fläche der Zellen ist polygonal (Fig. 84 *C*); von der Seite gesehen (*B*) zeigt sie eine

*Das Zotten-
epithel.*

Fig. 84

A

h

Bau der Resorptionsorgane der Zotte. — *A* Querschnitt von einer Zotte (zum Teil): *a* Cylinder-epithel mit *b* dem verdickten Saume, *c* eine Becherzelle, *cc* das Gerüst des adenoiden Gewebes der Zotte; *dd* die Hohlräume innerhalb desselben, in denen die Lymphoidzellen *e e* liegen; *f* der centrale Lymphraum im Querschnitt — *B* Cylinder-epithelien nach Aufnahme der Fettkörnchen. — *C* das Cylinder-epithel der Zotte von der Fläche gesehen, in der Mitte ein Becher

breite saumartige Zeichnung: den fein gestrichelten Cuticularsaum (dieser fehlt den Epithelien des Dickdarms). Die Cuticularsäume benachbarter Zellen können miteinander verschmelzen. Der protoplasmatische Zellinhalt umschließt im unteren Zellabschnitt einen großen elliptischen Kern mit Kernkörperchen. — Das Gewebe der Zotte selbst besteht aus reticulärem Bindegewebe, die Stützzellen desselben umgeben ein spongiöses Hohlraumssystem, innerhalb dessen kernhaltige Stromazellen liegen (Fig. 84, *A*, *ee*).

*Das Zotten-
gewebe.*

Durch Gewebslücken stehen die die Stromazellen beharbergenden Hohlräume mit dem axialen Lymphgefäße, welches von Endothelzellen ausgekleidet ist, in Verbindung. Wahrscheinlich wandern von den Blutcapillaren der Zotte vielfach Leukocyten in das Zottengewebe ein und in das centrale Zottengefäß hinüber. Nach *Schäfer*¹³ u. a. wandern die Amöboidzellen auch aus dem Zottenparenchym gegen die Epithelschicht und sogar vielleicht zwischen die Epithelien und kehren beladen mit den aufgenommenen Substanzen gegen die Achse der Zotte wieder zurück.

*Der centrale
Lymphraum.*

Blutgefäße
der Zotte.

In jede Zotte dringt eine kleine Arterie —, welche exzentrisch liegend unverteilt bis zum Gipfel der Zotte aufsteigt und hier erst sich verästelt; beim Menschen beginnt die Teilung bereits von der Mitte an. Die Verästelungen bilden ein dichtes Capillarnetz, welches oberflächlich im Zottenparenchym, ziemlich dicht unter der Epithellage, gelegen ist, und aus welchem sich entweder von der Spitze der Zotte, oder weiter abwärts eine Vene rücklaufend zusammensetzt (Fig. 85).

Glatte
Muskeln.

Glatte Muskelfasern — besitzt die Zotte, und zwar sowohl tiefliegende, das centrale Lymphgefäß der Länge nach mit ihren Zügen begleitende, als auch oberflächliche, mehr quer verlaufende.

Fig. 85.

Cylinderepithel

Oberfläche des Epithels

Capillaren

Vene

Arterie

Blutgefäße einer Darmzotte.

Nerven.

Nerven — dringen von dem *Meissnerschen* Schleimhautplexus in die Mucosa und in die Zotten ein, sie tragen im Verlaufe kleine gekörnte Ganglienzellen und versorgen die Muscularis mucosae und die Muskeln der Zotten, die Gefäße der Mucosa und die Lieberkühnschen Drüsen.

129. Die bei der Resorption wirksamen Kräfte¹⁴.

Filtration.

I. Filtration — ist das Hindurchtreten von Flüssigkeit durch die größeren intermolekulären Poren einer Membran abhängig vom Drucke. Je höher der Druck ist und je größer und reichhaltiger die Poren sind, um so schneller geht das Filtrat durch die Poren der Membran hindurch, ebenso beschleunigt eine Steigerung der Temperatur die Filtration. Es filtrieren diejenigen Flüssigkeiten am leichtesten, welche am schnellsten die betreffende Membran imbibieren; es sind daher verschiedene Flüssigkeiten durch verschiedene Membranen verschieden leicht durchgängig. Je größer die Konzentration der Lösungen ist, um so langsamer erfolgt im allgemeinen der Durchtritt.

Eine Filtration der gelösten Nahrungsstoffe vom Innern des Verdauungskanal aus gegen die Gefäße hin würde in Betracht kommen: — 1. Wenn sich der Darm contrahiert und somit auf den Inhalt direkt einen Druck ausübt. Allein es dürfte dies selbst in dem Falle kaum von nennenswerter Wirkung sein, wenn an zwei Stellen das Rohr sich verengte und nun die Muskulatur zwischen diesen Stellen durch Contraction auf den flüssigen Darminhalt drückte. — 2. Eine Filtration unter nega-

tivem Druck könnte durch die Zotten vermittelt werden. Wenn sich nämlich diese energisch zusammenziehen, so entleeren sie centripetal den Inhalt der Blut- und Lymphgefäße. Namentlich die letzteren werden nun entleert bleiben, da der Chylus in den feinen Chylusgefäßen von den zahlreichen Klappen am Zurückströmen verhindert wird. Gehen nunmehr die Zotten wieder in den erschlafften Zustand über, so werden sie sich mit den filtrationsfähigen Flüssigkeiten des Tractus vollsaugen können. Nach *Spee*¹⁵ und *Heidenhain*¹⁶ sollen die Muskeln der Zotten das centrale Lymphgefäß aktiv erweitern.

Über den Einfluß des Druckes auf die Größe der Resorption vgl. S. 318.

II. Diffusion und Osmose — vgl. § 13.

*Diffusion
und Osmose.*

Wenn zwei durch eine Membran voneinander getrennte Flüssigkeiten durch die Membran miteinander in Austausch treten, so hängt es von dem Verhalten der Membran ab, ob nur Diffusion oder nur Osmose oder beides eintritt. Ist die Membran für das Lösungsmittel (Wasser) und den gelösten Stoff gleich gut durchgängig, so wird Diffusion eintreten (als ob gar keine Membran vorhanden wäre). Ist dagegen die Membran nur für das Lösungsmittel, nicht für den gelösten Stoff durchgängig (semipermeabel, vgl. § 13), so wird nur ein Austausch von Wasser (Osmose) eintreten. Tierische Membranen verhalten sich aber häufig so, daß sie zwar sowohl für Wasser, als auch für gewisse gelöste Stoffe durchgängig sind, aber nicht für beides im gleichen Maße (auch für verschiedene gelöste Stoffe in verschiedenem Grade); sie setzen dem Durchtritt der gelösten Stoffe einen größeren Widerstand entgegen als dem des Wassers. Unter diesen Umständen werden Diffusion und Osmose nebeneinander her gehen können. — *Róth*¹⁷ stellte durch Versuche, in welchen die Resorption isotonischer Lösungen von Harnstoff, Kochsalz und Zucker aus der Bauchhöhle von Kaninchen untersucht wurde, fest, daß die hierbei in Betracht kommenden Membranen (Peritoneal-Endothel, Wand der Blutcapillaren) am durchlässigsten sind für Harnstoff, weniger für Kochsalz, am wenigsten für Zucker.

III. Es ist zurzeit noch nicht möglich, alle bei der Resorption im Magen-Darmkanal beobachteten Vorgänge auf Filtration oder Diffusion und Osmose zurückzuführen. Es ist vielmehr nötig, anzunehmen, daß bei der Resorption eigenartige vitale Prozesse hauptsächlich in den Epithelzellen eine Rolle spielen, die wir zurzeit noch nicht nach einfachen physikalischen Gesetzen erklären können.

*Vitale
Prozesse.*

So werden aus isotonischen Lösungen Kaliumsalze schlechter resorbiert als Natriumsalze. Auch aus hypotonischen Kochsalzlösungen wird noch NaCl resorbiert (vgl. § 130. 1). — Hundeblutserum wird im Hundedarm ausgiebig resorbiert (*Heidenhain*¹⁸), hier findet also Resorption statt unter Verhältnissen, wo zu beiden Seiten der trennenden Membran völlig gleichartig zusammengesetzte Flüssigkeiten sich befinden. — Entnimmt man einem während der Verdauung getöteten Kaninchen ein Stück Dünndarmwand und spannt diese als Diaphragma in einem mit physiologischer Kochsalzlösung gefüllten Gefäß aus, so wandert eine Zeitlang Flüssigkeit von der Schleimhautfläche durch die Darmwand nach der serösen Fläche (*Reid*¹⁹). — Werden die Darmepithelien geschädigt [z. B. durch 0,03 bis 0,3% NaFl oder 0,006% Kaliumarseniat] oder entfernt, so entsprechen nunmehr die Vorgänge der Resorption den Gesetzen der Diffusion und Osmose (*Heidenhain*¹⁸, *Cohnheim*²⁰).

Bei Resorptionsversuchen am überlebenden Darm von Octopoden fand *Cohnheim*²⁰, daß Jodnatrium aus dem Darminnern vollständig verschwand; ein Übertritt von Wasser in den Darm fand dabei nicht statt.

Für eine aktive Beteiligung des lebenden Protoplasmas der Epithelzellen bei der Resorption spricht auch die Tatsache, daß sogar leichte Störungen in der Tätigkeit dieser Zellen, z. B. nach Erkältung oder Aufregung plötzlich erhebliche Abweichungen der Resorption, ja sogar Flüssigkeitsabgabe in den Darm hinein zur Folge haben. Auch ist es nur auf diese Weise zu erklären, daß die Gegenwart von verschiedenen Gewürzen in geringer Menge die Resorption im Magen lebhaft vermehrt.

*Asher*²¹ fand, daß die Darmepithelien hungernder und gefütterter Tiere spezifische morphologische Unterschiede zeigen, woraus ebenfalls auf eine aktive Beteiligung dieser Zellen an der Verdauung und Resorption geschlossen werden muß. — Die Sauerstoffaufnahme des Darms zeigt bei Anregung der Resorptionstätigkeit eine Zunahme (*Brodie*²²).

130. Resorption der Nahrungsstoffe.

An-
organische
Stoffe.

1. Resorption der anorganischen Stoffe. — Wasser und in Wasser gelöste Salze gelangen im Darm sehr leicht zur Resorption (über die Resorption im Magen vgl. S. 314), am schnellsten im Dünndarm (im Jejunum besser als im Ileum), aber auch in beträchtlichem Maße im Dickdarm. Die Aufnahme der Salze erfolgt dabei aber keineswegs nach den Gesetzen der Diffusion resp. Osmose. So wird aus isotonischen Chlorkaliumlösungen sehr viel weniger KCl resorbiert als NaCl aus isotonischen (Chlornatriumlösungen (*Gumilewski*²², *Röhmnn*²⁴). Aus hypotonischen Lösungen, z. B. 0,3% NaCl-Lösungen, wird noch NaCl resorbiert; doch verschwinden solche Lösungen langsamer aus dem Darm als reines Wasser (*Leubuscher*²⁵). Aus hypertonen Lösungen, z. B. 2—10% NaCl-Lösungen, wird keine Flüssigkeit, wohl aber NaCl resorbiert, dabei wird aus dem Darm noch Flüssigkeit in die Darmhöhle abgegeben. Das letztere ist besonders der Fall, wenn größere Mengen von Natrium- oder Magnesiumsulfat in den Darm gebracht werden: diese behalten eine beträchtliche Menge Wasser zu ihrer Lösung bei sich, und aus den Gefäßen der Darmwand tritt noch neue Flüssigkeit hinzu (*Leubuscher*); so erfolgt Durchfall. Werden umgekehrt diese Stoffe ins Blut gespritzt, so bewirken sie Verstopfung (*Frankl*²⁶).

Die Resorption von Flüssigkeiten geht am besten vor sich bei einem mittleren Innendruck im Darmrohre (80—140 cm Wasserdruck), wobei die Fläche der Schleimhaut sich am besten entfaltet. Stärkerer Druck komprimiert die Darmgefäße und läßt demgemäß die Resorption sinken. Während der Verdauung wird (wegen der Erweiterung der Blutgefäße) schnell aufgesaugt. Aus diesem Grunde werden vom Magen aus auch warme Lösungen schneller resorbiert als kalte (letztere verengern die Gefäße). — Bei Nulldruck oder negativem Druck erfolgt nach *Hamburger*²⁷ überhaupt keine Resorption.

Resorptions-
weg.

Der Weg für die Resorption des Wassers und der gelösten Salze geht sowohl durch die Epithelzellen hindurch als auch interepithelial. Als *Heidenhain*¹⁶ in Wasser gelöstes Methylenblau in die Darmschlinge eines lebenden Tieres brachte, konnte er nach 1 bis 2 Stunden den Farbstoff sowohl im Innern der Epithelzellen als auch zwischen ihnen bzw. in den Kittleisten nachweisen. Nach *Höber*²⁸ werden jedoch die Salze (wie auch die meisten Kohlehydrate) nur interepithelial resorbiert. — Weiterhin gelangen Wasser und Salze bei der Resorption in die Blutgefäße; nur bei sehr reichlicher Aufnahme tritt ein geringer Bruchteil in die Chylusgefäße.

Eisensalze werden sowohl in organischen wie anorganischen Verbindungen aufgenommen, und zwar abweichend von allen anderen Schwermetallen intraepithelial (*Höber*²⁸), danach in der Leber abgelagert und durch die Galle sowie nach dem Übertritt in den Säftestrom durch die Darmschleimhaut wieder ausgeschieden.

Auch solche anorganische Substanzen, welche nicht Bestandteile des Körpers sind, gelangen zur Resorption: Jodkalium, chloresures Kalium, Bromkalium, verdünnte Schwefelsäure u. a.

Auch in Wasser schwer lösliche und sogar unlösliche Substanzen [z. B. metallisches Quecksilber (*Friedenthal*²⁹)] können im Darm zur Resorption kommen. Über die Resorption roher Stärkekörner vom Darm aus vgl. S. 319.

Kohle-
hydrate.

2. Resorption der Kohlehydrate. — Die Stärke der Nahrung wird durch die diastatischen Fermente der Verdauungssäfte (Speichel, Pankreassaft) zum größten Teile in Maltose verwandelt; daneben entstehen geringe Mengen Dextrose (vgl. S. 231, 268). Die Maltose wird aber weiterhin durch die Maltase des Darmsaftes (vgl. S. 297) in Dextrose gespalten. Wird die Maltose als solche resorbiert, so trifft sie im Blute

ein Ferment (S. 83), welches sie noch nachträglich in Dextrose überführt. So wird schließlich alle Stärke in Form von Dextrose dem Körper zugeführt.

Wahrscheinlich kann die Maltose (wie der Rohr- und Milchzucker, s. u.) als solche vom Körper nicht verwertet werden. Werden große Mengen von Maltoselösung unter die Haut gespritzt, so kommt es gleichwohl nicht zur Zuckerausscheidung durch den Harn (Fr. Voit³⁰), offenbar weil die Maltose schnell in Dextrose übergeführt wird.

Auch Dextrin kann resorbiert werden; es findet sich im Pfortaderblute (v. Mering³¹, Otto³²). Wird lösliche Stärke intravenös injiziert, so erscheint sie im Harn; bei genügend langsamer Injektion jedoch wird sie durch die Diastase des Blutes verzuckert und dann verbrannt (Verzár³³). Nach Zufuhr von rohem Stärkemehl per os werden Stärkekörner im Blute und Harn gefunden (Hirsch³⁴, Verzár³⁵, bestritten von Voigt³⁶).

Der Rohrzucker der Nahrung wird schon im Magen, dann aber vor allem durch das Invertin des Darmsaftes in Dextrose und Lävulose gespalten (vgl. S. 297).

Durch Blut wird Rohrzucker nicht invertiert. Werden Rohrzuckerlösungen unter die Haut gespritzt, so wird der Rohrzucker fast vollständig durch den Harn ausgeschieden (Fr. Voit³⁰). Unveränderter Rohrzucker kann also vom Körper nicht verwertet werden (vgl. S. 281). — Nach parenteraler Zufuhr von Rohrzucker tritt Invertin auch im Blute (Serum) auf (Weinland³⁸, Abderhalden³⁷).

Der Milchzucker wird im Darm derjenigen Tiere, deren Nahrung Milchzucker enthält, in Dextrose und Galaktose gespalten (vgl. S. 297).

Unveränderter Milchzucker kann von den Organen nicht verwertet werden: nach subcutaner Injektion von Milchzuckerlösungen wird der Milchzucker fast vollständig durch den Harn ausgeschieden (Fr. Voit³⁰).

Unter normalen Verhältnissen werden mithin alle Kohlehydrate schließlich in der Form der Monosaccharide den Geweben zugeführt.

Die Resorption der Zucker ist von dem osmotischen Druck der Lösungen unabhängig; sie läßt sich zurzeit ebenfalls nicht durch die Vorgänge der Diffusion resp. Osmose befriedigend erklären. Dextrose, Maltose, Rohrzucker werden sowohl aus hyper- wie hypotonischen Lösungen resorbiert, und immer reichlicher als Milchzucker aus Lösungen von gleichem osmotischen Druck (Albertoni³⁸, Röhmnn u. Nagano³⁹).

Die Zucker gelangen bei der Resorption in die Blutgefäße und werden durch die Vena portae fortgeführt (v. Mering³¹). Nur bei sehr reichlicher Zufuhr von Zucker kann ein geringer Teil desselben in die Chylusgefäße gelangen (Ginsberg⁴⁰); bei einem Falle von Chylusfistel fanden I. Munk u. Rosenstein⁴¹ in der ausfließenden Lymphe nicht mehr als 1/2% des in den Darmkanal eingeführten Zuckers.

Durch die Vena portae wird der resorbierte Zucker der Leber zugeführt und von dieser in Glykogen umgewandelt und zunächst abgelagert; erst allmählich gelangt er dann nach Maßgabe des Bedarfs mit dem abfließenden Lebervenenblut in den allgemeinen Säftestrom (vgl. S. 282).

Bei überreichlicher Zuckerzufuhr kann ein Teil des Zuckers der Umwandlung in Glykogen entgehen und direkt in den allgemeinen Kreislauf gelangen; er wird dann durch die Nieren ausgeschieden (vgl. S. 285). Es kann dies entweder darin seinen Grund haben, daß die Leber den zu reichlich zufließenden Zucker nicht schnell genug in Glykogen umwandeln kann, oder darin, daß Disaccharide ungespalten ins Blut gelangen, die von der Leber und den Organen überhaupt nicht verwertet werden, oder endlich darin, daß ein Teil des Zuckers in das Lymphgefäßsystem resorbiert wird (s. o.) und so die Leber umgeht.

Pentosen werden ebenfalls resorbiert, doch gehen selbst bei kleinen Gaben beträchtliche Mengen in den Harn über (Ebstein⁴²).

3. Resorption der Eiweißstoffe. — Eiweiß kann auch im unverdauten Zustande als unverändertes Eiweiß zur Resorption kommen; so können resorbiert werden: Blutserum, flüssiges Casein und die übrigen

Resorptions-
weg.

Eiweißstoffe.

Eiweißstoffe der Milch, Fleischsaft, gelöstes Myosin, Alkalialbuminat, mit Kochsalz vermischtes Eiereiweiß, Syntonin, Leim (*Voit u. Bauer*⁴³, *Eichhorst*⁴⁴), ihre Resorption erfolgt sogar teilweise von der Dickdarmschleimhaut aus (*Czerny u. Latschenberger*⁴⁵).

Parenterale
Eiweiß-
zufuhr.

Injiziert man lösliche Eiweißstoffe unter Umgehung des Darmkanals (parenteral) direkt in die Blutbahn oder subcutan, so erfolgt häufig eine Ausscheidung des injizierten, dem Körper fremdartigen Eiweiß durch den Harn, besonders leicht z. B. bei Eiereiweiß und Casein (*Neumeister*⁴⁶, *Cramer*⁴⁷). In Übereinstimmung damit steht, daß nach reichlichem Genuß von ungekochtem Eiereiweiß (beobachtet schon nach Genuß von 6 rohen Eiern) Eiweißausscheidung durch den Harn auftritt. Gleichwohl geht keineswegs unter allen Umständen das gesamte parenteral zugeführte Eiweiß dem Körper verloren, dieser hat vielmehr die Fähigkeit, auch derartiges parenteral zugeführtes Eiweiß in weitem Maße auszunützen. Das ist gezeigt worden für Eiereiweiß, Casein, artfremdes Blutserum, vegetabilisches Eiweiß u. s. w. (*I. Munk u. Lewandowsky*⁴⁸, *Heilner*⁴⁹, *Rona u. Michaelis*⁵⁰, *Mendel u. Rockwood*⁵¹). In welcher Weise die Verwendung von parenteral zugeführtem Eiweiß im Körper erfolgt, geht daraus hervor, daß danach im Blute Abwehrfermente (und andere Antikörper, vgl. S. 81) auftreten, welche das zugeführte Eiweiß abzubauen vermögen: die fehlende Darmverdauung wird also gleichsam im Blute nachgeholt (*Abderhalden*⁵²). Von einer unmittelbaren Verwendung des fremdartigen Eiweiß im Körper ist also keine Rede.

Anaphylaxie.

Durch parenterale Zufuhr von fremdartigem Eiweiß wird nach einiger Zeit ein eigenartiger Zustand des Tieres hervorgerufen, der es bedingt, daß nunmehr eine wiederholte Injektion des fremden Eiweißkörpers in Dosen, die bei einem nicht vorher behandelten Tiere durchaus unschädlich sind, schwere Vergiftungserscheinungen, Krämpfe und schließlich den Tod herbeiführt: Überempfindlichkeit, Anaphylaxie. Dieser Zustand muß bedingt sein durch einen im Blute des vorbehandelten, „sensibilisierten“ Tieres vorhandenen Stoff; injiziert man nämlich das Serum eines solchen Tieres einem andern, nicht vorbehandelten Tiere, so verhält sich dieses nunmehr wie ein sensibilisiertes Tier: passive Anaphylaxie. Infolge der ersten Injektion kommt es natürlich zum Auftreten von Fermenten, welche das injizierte Eiweiß abzubauen vermögen; sind diese Fermente nach einer bestimmten Zeit in der Blutbahn vorhanden, so wird bei einer jetzt ausgeführten zweiten Injektion das fremdartige Eiweiß sehr schnell abgebaut werden, viel schneller als das erste Mal, wo die Fermente erst entstehen mußten: vielleicht hängen die anaphylaktischen Vergiftungserscheinungen mit dem reichlichen Auftreten solcher Abbauprodukte in der Blutbahn zusammen. Eine völlig befriedigende Erklärung dieser bedeutungsvollen Erscheinungen ist jedoch bisher nicht gelungen (vgl. *Pfeiffer*⁵³, *Pirquet*⁵⁴, *Michaelis*⁵⁵, *Seligmann*⁵⁶).

Resorption.

Unter gewöhnlichen Verhältnissen findet eine Resorption von unverdaulichem Eiweiß in irgendwie nennenswertem Grade jedenfalls nicht statt, sondern nur dann, wenn entweder die Zufuhr von Eiweiß übermäßig groß oder die Darmwand besonders leicht durchgängig ist, wie das für den Neugeborenen angegeben worden ist (*Ganghofner u. Langer*⁵⁷, *Uffenheimer*⁵⁸, *Lust*⁵⁹), oder bei Erkrankungen der Darmwand. Bei der Ernährung mit artfremdem Eiweiß (z. B. Kuhmilch, Eiereiweiß) tritt daher auch niemals eine Bildung von Antikörpern gegen diese Eiweißarten im Blute auf, weil eben das artfremde Eiweiß bei der Aufnahme per os überhaupt nicht als solches in die Blutbahn gelangt, sondern nur in der Form der Verdauungsprodukte.

der Ver-
daunungs-
produkte des
Eiweiß.

Resorptions-
weg.

Die Resorption der Verdauungsprodukte des Eiweißes erfolgt normalerweise durch die Blutgefäße, da nach Ligatur des Ductus thoracicus verfütterte Eiweißstoffe ebenso gut resorbiert werden wie in der Norm (*Schmidt-Mülheim*⁶⁰). Bei einer überreichlichen Zufuhr von Eiweiß in Form von Albumosen tritt allerdings ein geringfügiger Bruchteil des resorbierten Eiweißes in den Chylus über (*Asher u. Barbéra*⁶¹, vgl. dazu *Mendel*⁶², *I. Munk*⁶³, *Abderhalden, Lampé u. London*⁶⁴).

Es fragt sich nun, in welcher Form das Eiweiß vom Darne aus resorbiert wird, welches die normalerweise zur Resorption kommenden Verdauungsprodukte des Eiweiß sind. Nach der älteren Vorstellung

sollten dies die Albumosen und Peptone sein, die wegen ihrer Löslichkeit zum Durchtritt durch die Darmwand befähigt erschienen.

Resorption von Albumosen und Peptonen.

Nun sind aber während der Resorption einer eiweißreichen Nahrung Albumosen oder Peptone niemals im Blute nachweisbar. Bringt man sie experimentell direkt in die Blutbahn, so wirken sie giftig: Sinken des Blutdruckes (junge Tiere können schon bei Gaben von 0,1—0,3 g Pepton pro Kilogramm Tier zugrunde gehen), Herabsetzung oder Aufhebung der Gerinnung des Blutes (vgl. S. 75); zugleich werden sie durch den Harn ausgeschieden. Daraus folgt, daß bei der normalen Eiweißresorption die Albumosen und Peptone nicht als solche in die Blutbahn gelangen können.

Die Angaben über den Nachweis von Albumosen im Blute werden von *Abderhalden* bestritten; dagegen fand *Abderhalden*, daß während der Verdauung Aminosäuren im Blute in sehr geringer Menge vorhanden sind (vgl. S. 81).

Man hat früher angenommen, daß die Peptone allerdings resorbiert würden, aber vor ihrem Übertritt in das Blut eine Rückverwandlung in Eiweiß erführen (*Hofmeister*^{64a}, *Heidenhain*⁶⁵, *Glaessner*⁶⁶, *Grossmann*⁶⁷, *Pringle* u. *Cramer*⁶⁸).

Es kann heutzutage kein Zweifel daran bestehen, daß die Albumosen und Peptone nicht die zur Resorption bestimmten Endprodukte der Verdauung des Eiweiß sind. Die Aufspaltung im Darmkanal schreitet vielmehr über die Stufe der Peptone hinaus zu einfacheren Bausteinen des Eiweiß fort. Die Trypsinverdauung der Eiweißkörper (vgl. § 114. II) macht ja nicht bei der Bildung von Peptonen Halt, sondern führt bis zur Aufspaltung des Eiweiß in die Aminosäuren. In der Tat konnten *Kutscher* u. *Seemann*⁶⁹ im Dünndarmchymus des Hundes Leucin, Tyrosin, Lysin und Arginin nachweisen, dagegen keine nennenswerten Mengen von Albumosen und Peptonen; *London*⁷⁰ fand außerdem auch noch Alanin und Asparaginsäure, *Abderhalden*⁷¹ noch weitere Aminosäuren. Das von *Cohnheim*⁷² im Darm entdeckte Erepsin (vgl. S. 297) endlich wirkt nicht auf natives Eiweiß, sondern nur auf die Albumosen und Peptone ein und spaltet sie bis zu den einfachsten Spaltprodukten; nach *Cohnheim* wird das Eiweiß im Darm durch die vereinigte Wirkung der Verdauungsfermente vollständig in die einfachsten Spaltprodukte zerlegt, so wie durch kochende Schwefelsäure.

Weitergehende Spaltung der Peptone.

Andererseits hat sich zeigen lassen, daß Tiere mit weit abgebautem Eiweiß ausreichend ernährt werden können. Es gelang, Hunde durch Fütterung mit Verdauungsprodukten des Eiweiß, die keine Biuretreaktion mehr gaben (vgl. S. 269), im Stickstoffgleichgewicht zu erhalten (*Loewi*⁷³, *Henriques* u. *Hansen*⁷⁴, *Lüthje*⁷⁵). Allerdings ist der negative Ausfall der Biuretreaktion noch kein Beweis dafür, daß das Eiweiß auch wirklich vollständig bis zu den einzelnen Aminosäuren abgebaut ist (*Abderhalden* u. *Prym*⁷⁶). Aber auch mit Verdauungsprodukten des Eiweiß, die nachweislich nur noch aus Aminosäuren bestanden, gelang es, Hunde ausreichend zu ernähren, ja sogar Stickstoffansatz bei ihnen zu erzielen (*Abderhalden* u. Mitarbeiter⁷⁷). Dasselbe ist beim Menschen bei Ernährung mit abgebautem Eiweiß vom Rectum her gelungen (*Abderhalden*, *Frank* u. *Schittenhelm*⁷⁸). Man muß sich daher vorstellen, daß in der Tat im Darm unter gewöhnlichen Verhältnissen das Eiweiß ganz oder doch zum großen Teil bis zu den einfachsten Spaltprodukten, den Aminosäuren, abgebaut, daß also das Eiweiß in Form von Aminosäuren resorbiert wird.

Ernährung mit Aminosäuren.

Eiweiß wird in Form von Aminosäuren resorbiert.

Wird dem Gemisch von Aminosäuren, das durch Abbau eines Eiweißkörpers entstanden ist, ein Baustein (z. B. das Tryptophan) entzogen, so gelingt es nunmehr nicht,

damit ein Tier im N-Gleichgewicht zu erhalten, wohl aber, wenn nachträglich der fehlende Baustein wieder zugefügt wird (*Abderhalden*⁷⁹).

Aufbau von
Eiweiß aus
Amino-
säuren.

Allerdings sind auch Aminosäuren im Blute stets nur in sehr geringen Mengen nachgewiesen worden (vgl. S. 81). Wahrscheinlich werden die Aminosäuren bereits in der Darmwand wieder zu Eiweiß (Blut-Eiweißkörper?) aufgebaut und in dieser Form mit dem Blute den Geweben zugeführt (*Abderhalden, Funk* u. *London*⁸⁰), doch wäre es auch denkbar, daß die Aminosäuren als solche dem Blute und mit ihm den Geweben zuströmen, aber von den Zellen der Gewebe sehr schnell aufgenommen und hier in Eiweiß verwandelt werden.

Bei Resorptionsversuchen mit Pepsinpepton aus Casein am überlebenden Darm von Octopoden konnte *Cohnheim*⁸¹ in dem Blut, in welchem der Darm schwamm, regelmäßig einen beträchtlichen Gehalt an krystallinischen Eiweißspaltungsprodukten, aber kein Pepton nachweisen.

Es könnte nun zunächst scheinen, als ob eine so weitgehende Spaltung des Eiweißes bis zu den Aminosäuren herab eine nutzlose Verschwendung von Energie darstellte, da ja für die Aufgabe, das Eiweiß resorptionsfähig zu machen, die Bildung der leicht löslichen Peptone ausreichen sollte. Nach den Untersuchungen von *Tangl, v. Lengyel* u. *Hari*⁸² und von *Grafe*⁸³ verläuft aber die Eiweißspaltung durch Pepsin und Trypsin ohne Verbrauch oder Bildung von Wärme, so daß der Energieinhalt der Spaltprodukte jedenfalls nicht erheblich hinter dem des Eiweißes zurücksteht. Andererseits erscheint eine weitgehende Zerlegung des Nahrungseiweißes als eine notwendige Forderung, um den tierischen Körper in den Stand zu setzen, die Arteigenheit seines Eiweißes aufrecht zu erhalten. Es ist sicher, daß das Eiweiß der lebenden Zellen der verschiedenen Tierarten nicht gleich ist (vgl. Transfusion mit dem Blute einer fremden Art, S. 46, 172), wenn wir auch noch nicht imstande sind, chemisch diese Verschiedenheiten nachzuweisen. Die Zusammensetzung des großen Eiweißmoleküls aus einer großen Zahl von Kernen (vgl. S. 10) ermöglicht durch Verschiedenheiten in der quantitativen Beteiligung der einzelnen Kerne und in der Lagerung derselben im Molekül eine unabsehbare Zahl von Modifikationen des Eiweißes, so daß keine Schwierigkeit besteht, sich vorzustellen, daß jede Tierart (vielleicht sogar in gewissem Maße jedes Individuum?) ein ihr speziell zukommendes Eiweiß besitzt. In der Nahrung wird aber durchaus andersartiges Eiweiß zugeführt (vegetabilisches Eiweiß, Eiweiß anderer Tierarten). Indem dieses Eiweiß durch die Verdauung bis zu den einfachsten Spaltprodukten zerlegt wird, verliert es seine Eigenartigkeit; der Körper baut dann aus den ihm gelieferten indifferenten Spaltprodukten das ihm eigentümliche Eiweiß auf. Die weitgehende Spaltung des Nahrungseiweißes im Verdauungskanal und die Fähigkeit des tierischen Körpers, sein Eiweiß aus den Aminosäuren aufzubauen (Eiweißsynthese, Eiweißregeneration) sind daher unumgängliche Vorbedingungen für die Bewahrung der Arteigenheit des Körpereiweißes. Die Aufgabe der Verdauungsprozesse beschränkt sich danach nicht allein darauf, die Nahrungsstoffe löslich und dadurch resorptionsfähig zu machen, sondern besteht zugleich darin, den Körper vor dem Eintritt artfremder Substanzen zu schützen, diese ihrer Eigenart durch weitgehende Spaltung zu berauben und dem Körper ein indifferentes Material für den Aufbau seiner Stoffe zu liefern (vgl. S. 227) (*Hamburger*⁸⁴, *Abderhalden*⁸⁵).

Eiweiß-
synthese.

In zahlreichen Stoffwechselversuchen haben *Grafe*⁸⁶ und seine Mitarbeiter gezeigt, daß es bei Hunden und Schweinen bei sehr reichlichem N-freien Futter durch eine Zulage von Harnstoff, ja sogar von Ammoniumsalzen oder Salpeter gelingt, N-Gleichgewicht und selbst N-Ansatz zu erzielen, so daß der tierische Körper befähigt erscheint, eine Synthese des Eiweiß aus den einfachsten N-haltigen Substanzen auszuführen. *Abderhalden*⁸⁷ hat die Versuchsergebnisse nur zum Teil bestätigt; die Möglichkeit einer derartigen Synthese im tierischen Körper erscheint danach doch sehr zweifelhaft.

Die Nukleine — werden durch den Pankreassaft in Eiweiß und Nukleinsäure (vgl. S. 269), durch den Darmsaft noch weiter aufgespalten (vgl. S. 298), die Resorption der Nukleinsäure erfolgt auf dem Blutwege, nicht durch die Lymphgefäße (*Biberfeld* u. *Schmid*⁸⁸).

Nukleine.

4. Resorption der Fette. — Bis vor kurzem nahm man fast allgemein an, daß die Resorption der Fette in durchaus anderer Weise vor sich ginge wie die der übrigen Nahrungsstoffe: während diese immer nur in gelöstem Zustande resorbiert werden können, sollten die Fette auch in ungelöstem Zustande der Resorption fähig sein, nämlich in dem Zustande einer Emulsion (*Exner*⁸⁹). Und zwar sollten sowohl die neutralen Fette selbst als auch die bei der Spaltung derselben entstehenden Fettsäuren in Form einer Emulsion als feine Tröpfchen direkt in die Epithelzellen der Dünndarmschleimhaut eintreten.

Fette.

Nach *Pflüger*⁹⁰ ist diese Anschauung falsch: auch die Resorption der Fette erfolgt in der Weise, daß sie in wässrige Lösung gebracht werden.

Als wichtigsten Grund gegen die Resorption der Fette in emulsiionierter Form führt *Pflüger* an, daß, wenn man die lebendige Epithelzelle unter dem Mikroskop beobachtet, während das Fett aus der Darmhöhle in sie eindringt, niemals in der Basalmembran der Zelle, welche vom Fett durchwandert werden müßte, das kleinste Fetttröpfchen zu sehen ist; die Basalmembran ist stets glashell. Erst im tieferen Teile der Zelle sind Fetttröpfchen vorhanden (vgl. Fig. 84. B). — Es findet ferner ausgiebige Fettresorption auch dann statt, wenn gar keine Fettemulsion im Darm vorhanden ist (*A. Will*⁹¹, *Cash*⁹²). Umgekehrt wird Lanolin, welches sehr schwer verseifbar ist, aber mit Wasser eine feine Emulsion bildet, dennoch überhaupt nicht resorbiert (*v. Fekete*⁹³, *Bloor*⁹⁴). — Wenn man Fettarten, in denen das Glycerin durch einen anderen Alkohol ersetzt ist, z. B. den Äthylester der Palmitinsäure (*O. Frank*⁹⁵), verfüttert, so werden diese Fettarten niemals in der Form der Emulsion als neutrale Fette resorbiert, wenn sie auch ausgezeichnete Emulsionen bilden und sich im Darms im flüssigen Aggregatzustande befinden; denn diese Fettarten werden im Chylus nicht als solche wiedergefunden, sondern die Fettsäuren derselben erscheinen frei oder als Glycerid und nur als Glycerid (*O. Frank*⁹⁵). Diese Fettarten werden also sicher im Darm gespalten, die fetten Säuren durch die Galle und das Alkali der Darmsäfte in Lösung gebracht, resorbiert und nun in den Glycerylester umgeprägt (s. u.). Da in diesem Falle aus dem Äthylester der Glycerylester entsteht, so kann man die Umarbeitung desselben erkennen; ist aber wie bei den gewöhnlichen Fetten von Anfang an Glycerylester vorhanden, so findet sich nach der Resorption wieder Glycerylester und es entsteht der Anschein, als ob keine Umwandlungen des Fettes (erst Spaltung, dann wieder Synthese) stattgefunden hätten. *Argyris* u. *Frank*⁹⁶ gaben Hunden Monoglyceride, d. h. Fette, in denen nur eine Fettsäuregruppe an Glycerin gebunden ist; im Chylus fanden sich aber keine Mono-, sondern Triglyceride. Auch dieser Befund spricht dafür, daß das Monoglycerid zunächst völlig gespalten und dann aus den Spaltprodukten Triglyceride synthetisiert worden sind.

Nach *Pflüger*⁹⁰ liegt die Bedeutung der Emulsion der Fette darin, daß dadurch die Oberfläche des wasserunlöslichen Fettes gewaltig vergrößert und so eine energische Einwirkung der wasserlöslichen fettspaltenden Fermente auf dasselbe ermöglicht wird. Alles Fett wird im Magen und Darm gespalten in das wasserlösliche (ohne weiteres resorptionsfähige) Glycerin und die wasserunlöslichen fetten Säuren. Diese werden durch die Galle und das Alkali der Darmsäfte in Lösung gebracht, und zwar zum Teil als Seifen, zum Teil als freie Fettsäuren ohne Verseifung (vgl. S. 294). Die hierbei entstehenden Verbindungen (neutrale und saure Seifen, Verbindungen der freien Fettsäuren mit Gallenbestandteilen) sind lockere, in hydrolytischer Dissoziation befindliche Ver-

Spaltung und Verseifung.

Rückbildung
von Neutral-
fett.

bindungen. Sind die so in wasserlösliche Form gebrachten Fettsäuren in die Epithelzellen der Darmschleimhaut resorbiert, so werden sie infolge der Dissoziation aus ihren bisherigen Verbindungen frei und nunmehr sofort mit Glycerin verbunden und wieder in Neutralfett umgeprägt. Diese Synthese der Fettsäuren in Neutralfett findet in den Epithelzellen selbst statt: daher finden sich während der Fettresorption in den Epithelzellen Fetttröpfchen (s. o.).

Eingeführtes Glycerin konnte aus einer Ileocöcalfistel nicht wiedergewonnen werden, es war vermutlich schon vor dem Ileum quantitativ resorbiert worden (*Lerites*⁹⁷).

Nach *C. A. Ewald*⁹⁸ soll sich Fett bilden, wenn man außerhalb des Körpers Seife und Glycerin mit der lebensfrischen Darmschleimhaut in Kontakt setzt; nach den Untersuchungen von *Moore*⁹⁹, *Frank* u. *Ritter*¹⁰⁰ kommt dagegen eine derartige Synthese außerhalb des Körpers nicht vor, sie erfolgt nur in der in situ befindlichen Darmschleimhaut bei erhaltener Blutcirculation.

Gibt man einem Tiere in der Nahrung an Stelle von Fett Seifen, so werden diese ausgezeichnet resorbiert. Aus den Fettsäuren wird dann auf synthetischem Wege wieder Fett aufgebaut, das dazu nötige Glycerin wird dabei vom Organismus geliefert; die Muttersubstanz, aus welcher das Glycerin erzeugt wird, ist wahrscheinlich das Glycogen oder der daraus entstehende Zucker. Durch ausgiebige Seifenfütterung (beim Hunde) kann sogar Fettmästung erzielt werden (*Radziejewski*¹⁰¹ 1868). — Ganz ebenso verhält es sich, wenn an Stelle von Fett die Fettsäuren verfüttert werden (*I. Munk*¹⁰², *v. Walther*¹⁰³, *Frank*⁹⁵).

Reine Palmitinsäure, welche erst bei 62° C schmilzt, wird in ausgezeichneter Weise resorbiert (*Will*⁹¹); sie wird eben durch Galle und Darmsaft in Lösung gebracht. Dagegen wird Stearin (Schmelzpunkt 61°) auch dann nicht resorbiert, wenn es künstlich emulsiert worden ist (*Funk*¹⁰⁴); es kann nicht gespalten (da Steapsin nur auf flüssiges Fett wirkt) und daher nicht in Lösung gebracht werden.

Resorptions-
weg.

Das resorbierte Fett gelangt zum weitaus größten Teil auf der Bahn der Chylusgefäße in den Körper, nicht wie die anderen Nahrungsstoffe durch die Blutbahn. Im Chylus findet sich das Fett in Form einer außerordentlich feinen Emulsion. Der Fettgehalt des Chylus ist beim Hunde nach reicher Fütterung 8—10%.

Beobachtung
an den Zotten
während der
Fett-
resorption.

In den Zotten sieht man die Fettkörnchen — 1. zunächst innerhalb der Epithelzellen (doch nicht in der Basalmembran, s. o.), deren Protoplasma davon durchsetzt ist. Der Kern bleibt frei von ihnen, doch ist er durch die zahllosen Fettkörnchen so umlagert, daß er unsichtbar wird. — 2. Im Innern des Zottengewebes selbst durchziehen die Körnchen in großen Massen die vielfach verbundenen Wege der Lücken des retikulären Gewebes. Nicht selten, bei noch sparsamer Aufnahme, lagern die Körnchen wie in netzförmig zusammenhängenden Bahnen, bald scheinen sie in vereinzelt, bandartigen Streifen eingezogen zu werden, bald endlich sieht man das ganze Zottenparenchym reichlich von zahllosen Körnchen völlig durchsetzt. — 3. Weiterhin in der Achse der Zotte erscheint das centrale Lymphgefäß von Fettkörnchen erfüllt.

Im Chylus finden sich neben neutralem Fett auch freie Fettsäuren und Seifen.

In geringem Maße findet auch eine Resorption des Fettes in die Blutbahnen statt. Während der Verdauung ist das Pfortaderblut reicher an Seifen als im Hungerzustande. — Auch Fettsäuren werden zum Teil durch die Blutgefäße resorbiert (*Frank*⁹⁵). — *Hamburger*¹⁰⁵ fand, daß nach Unterbindung der Chylusgefäße einer Darmschlinge Fett aus derselben resorbiert wurde, jedoch nicht so viel wie bei freien Chylusgefäßen, und *I. Munk* u. *Friedenthal*¹⁰⁶ beobachteten bei Hunden und Katzen, bei denen der Ductus thoracicus und der Truncus lymphaticus dexter verschlossen waren, nach reichlicher Fütterung mit Sahne eine beträchtliche Zunahme des Fettgehaltes des Blutes.

Auch im Dickdarme findet eine Resorption von Fett sowie von Seifen statt, die hier gleichfalls in Neutralfett zurückverwandelt werden (*Hamburger*¹⁰⁵).

Hunde, denen eine lange Strecke Dünndarm reseziert war, schieden 25% des genossenen Fettes durch den Kot wieder aus (*Erlanger* u. *Heulett*¹⁰⁷).

Das Lecithin — wird nach *Sloutzoff*¹⁰⁸ ebenfalls durch die Chylusgefäße, nicht durch die Blutgefäße resorbiert.

5. Resorption anderer Stoffe. — Auch viele andere lösliche organische Stoffe kommen im Darmkanal zur Resorption. So wird z. B. Alkohol schnell resorbiert, hauptsächlich durch die Blutgefäße, daneben aber auch durch die Chylusgefäße (*Dogiel*¹⁰⁹).

Andere
Stoffe.

Von Farbstoffen wird Alizarin, Alkanna, Indigokarmin aufgenommen; andere zum Teil, wie Hämatin; Chlorophyll wird nicht resorbiert. Zahlreiche Gifte erfahren eine schleunige Aufnahme (Blausäure nach wenigen Sekunden); Cyankalium fand man im Chylus.

Resorption aus den Geweben heraus (nach parenchymatöser oder subcutaner Injektion). — Flüssigkeiten, welche man in die Parenchyme einspritzt, gelangen zur Resorption. Hierbei beteiligen sich in erster Linie die Blutgefäße, daneben aber auch die Lymphgefäße. In letztere treten hierbei, von den Spalt- und Saftlücken im Bindegewebe aus, selbst kleine Körperchen hinein, z. B. Zinnober- und Tuschkörnchen nach Tätowierung der Haut, Blutkörperchen von Blutergüssen her, Fetttropfen vom Marke frakturierter Knochen aus. Werden alle Lymphgefäße eines Teiles unterbunden, so findet die Resorption noch gerade so schnell statt wie vorher; daher müssen die resorbierten Flüssigkeiten durch die Blutgefäße aufgenommen worden sein. Der entgegengesetzte Versuch, daß man nach Unterbindung aller Blutgefäße natürlich auch die Lymphbildung in den Geweben herabgesetzt werden und jede Lymphströmung aufhören muß (§ 134, 135). Die Aufsaugung der künstlich in die Gewebe, namentlich in das subcutane Zellgewebe, gebrachten Flüssigkeiten („parenchymatöse und subcutane Injektion“) erfolgt meist schnell, in der Regel schneller als nach Verabreichung per os. Man bedient sich daher auch vielfältig der subcutanen Injektionen von gelösten Arzneimitteln zu Heilzwecken. Außer der großen Schnelligkeit der Resorption bietet die subcutane Injektion vor der Verabreichung eines Mittels per os noch den Vorteil, daß manche Mittel, welche eingenommen werden, im Magen und Darm durch den Verdauungsprozeß so zersetzt werden, daß sie gar nicht unverändert zur Resorption gelangen können.

Resorption
aus den
Geweiben.

Subcutane
Injektionen.

131. Ernährende Klistiere. Subcutane Ernährung.

Wenn bei Menschen die Aufnahme der Nahrung durch den Mund unmöglich ist, wie etwa bei Unwegsamkeit des Oesophagus, bei anhaltendem Erbrechen usw., hat man [nach dem Vorgange von *Corn. Celsus* (3—5 n. Chr.)] eine Ernährung vom Mastdarm aus versucht. Freilich steht die Resorptionsfähigkeit des Dickdarms der des Dünndarms sehr nach. Da eine verdauende Tätigkeit des Dickdarms fast gar nicht stattfindet, so wird man in erster Linie gelöste, resorptionsfähige Substanzen verwenden. Man läßt dieselben durch ein langes Trichterrohr langsam in den After einlaufen; der Empfänger muß sich bemühen, die Masse möglichst lange zurückzuhalten. Größere Mengen als 300 cm³ können nicht auf einmal injiziert werden, da sie lebhaft Peristaltik bewirken und schnell ausgestoßen werden (*Leube*¹¹⁰). Bei langsamem Einfließen gerät die Flüssigkeit mitunter sogar über die *Bauhin-*sche Klappe hinaus.

Leube empfiehlt für Nährklistiere: 1. Eiweißstoffe: Peptone (60 g auf 300 Milch) oder Eier, welche allerdings nur langsam resorbiert werden (3 Eier in 300 Milch, unter Zusatz von 3 g NaCl) (vgl. *Pfeiffer*¹¹¹). Dagegen wird vollständig abgebautes Eiweiß vom Mastdarm aus gut resorbiert (*Schöpp*¹¹², *Cohnheim*¹¹³). — 2. Kohlehydrate: Zucker, aber nicht mehr als 15—20 g auf 300 Flüssigkeit, da sonst der Darm gereizt wird. (Nach *Strauss*¹¹⁴ tritt jedoch auch bei größeren Mengen Traubenzucker häufig keine Reizung auf.) — Stärke, welche im Rectum allmählich in Zucker verwandelt und resorbiert wird (60 Stärke auf 300 Milch). — Dextrin wird von *Reach*¹¹⁵ als besonders geeignetes Kohlehydrat empfohlen. — 3. Fette — werden nur in sehr geringer Menge resorbiert (*Baum*¹¹⁶), besser wenn sie mit gehacktem Pankreas gemischt gegeben werden. Auch Fleisch kann mit Pankreas-substanz gemischt zur Verwendung kommen. (60 Pankreas-substanz mit 200 Fleisch, eventuell 40 Fett.) — Diese Ernährung durch Klistiere bleibt jedoch stets nur eine unvollkommene; besten Falles gelang nur die Resorption des vierten Teiles der zum Stoffwechselgleichgewicht notwendigen Eiweißmenge (*Voit* u. *Bauer*⁴²) und nur eines Drittels oder höchstens der Hälfte der notwendigen Calorienmenge (*Leube*¹¹⁰).

*Leube*¹¹⁰ hat daher zur Ergänzung eine subcutane Ernährung versucht; als geeignet hierzu erwiesen sich allein die Fette: 50—100 g lauwarmer, durch Kochen sterilisiertes Öl läßt man langsam in ca. 1 Stunde aus einem mit einem Wattebausch verschlossenen Trichter unter die Haut fließen. — Nach *Henderson* u. *Croft*¹¹⁷, *Heilner*¹¹⁸ wird aber nur ein geringer Teil des injizierten Öles ausgenutzt. Ein direkter Übergang von emulsiertem Fett aus dem subcutanen Bindegewebe in das Blut- oder Lymphgefäßsystem

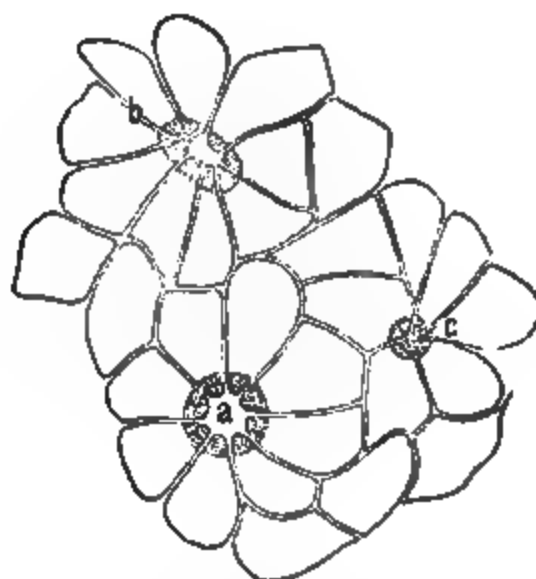
Subcutane
Ernährung.

findet jedenfalls nicht statt; es muß entweder von Phagocyten transportiert oder in eine wasserlösliche Form gebracht werden (*A. Neumann*¹¹⁹).

132. System der Lymph- und Chylusgefäße.¹²⁰

Innerhalb der Gewebe des Körpers findet sich ein System saftführender Gefäße, in denen die Bewegung nur eine zentripetale ist. Sie beginnen innerhalb der Parenchyme der Organe, vereinigen sich im Verlaufe zu zarten, dann dickeren Röhren,

Fig. 86.



II

III

Ursprung der Lymphbahnen. I Vom Centrum tendineum des Kaninchens (halbschematisch): *s* die Saftspalten, bei *x* mit dem Lymphgefäße kommunizierend; *a* Anfang des Lymphgefäßes durch zusammenströmende Saftspalten — II Perivaskuläre Lymphgefäße — III Lymph-Stomata.

welche in zwei größeren Stämmen in die Vereinigungsstelle der Vena jugularis communis und der Subclavia einmünden: links der Ductus thoracicus, rechts der Ductus lymphaticus dexter.

Bezeichnung
des lymphatischen
Systems

1. Die Lymphgefäße haben die Aufgabe, die Durchtränkungsflüssigkeit der Gewebe zu sammeln und sie zum Blute wieder zurückzuführen. Betrachtet man das Blutcapillarnetz als ein „Berieselungs-

system“, welches den Geweben die ernährenden Säfte zuführt, so kann das Lymphgefäßsystem als ein „Drainageapparat“ betrachtet werden, welcher die durchgetretenen Flüssigkeiten wieder ableitet. Umsetzungsprodukte der Gewebe, Stoffwechsel-Endprodukte gesellen sich diesem Rückstrom bei. Die Lymphbahnen sind zugleich resorbierende Gefäße: Stoffe, die anderweitig den Parenchymen der Gewebe zugeführt waren, können auch durch das Lymphsystem resorbiert werden. — 2. In manchen Geweben stellen die Lymphgänge die Ernährungsbahnen dar, durch welche die von benachbarten Blutgefäßen abgegebene Ernährungsflüssigkeit verteilt wird, wie namentlich in der Hornhaut und vielfach innerhalb der Stützsubstanzen. — 3. Für manche Gewebe, wie für die Drüsen, z. B. die Speicheldrüsen und die Hoden, liefern die Lymphräume die ersten Flüssigkeitsreservoirs, aus denen die secernierenden Zellen zur Zeit der Absonderung das notwendige Material entnehmen.

Wenn man den eigentlichen Lymphgefäßen die Chylusgefäße gegenüberstellt, so geschieht dies hauptsächlich deswegen, weil die Bahnen dieser vom gesamten Intestinaltractus herkommenden Gefäße eine ziemlich selbständige Provinz des lymphatischen Gefäß-

Chylus-
gestirne.

Fig. 87.



gebietes mit ganz vorwiegend resorbierender Tätigkeit darstellen. Dazu kommt, daß ihr Saft durch die reichhaltige Beimischung von Fetttröpfchen weiß gefärbt, als Chylus oder Milchsaff sich auf den ersten Blick wesentlich von dem wasserklaren Inhalt der echten Lymphgefäße unterscheidet. Gleichwohl sind aber die Chylusgefäße nach Funktion und Bau wahre Lymphgefäße, und ihr Saft ist nur eine mit den resorbierten Stoffen vermischte, echte Lymphe.

1. Die Lymphgefäße. — Die Lymphgefäße entspringen in den Geweben aus den Interstitiallücken oder Saftspalten, den spaltförmigen Lücken, die überall zwischen den geformten Elementen der Gewebe (Zellen, Bindegewebsfasern usw.) übrig bleiben. Sie stehen vielfältig miteinander in Verbindung und gehen in die kleinsten röhrenförmigen Lymphgefäße, die Lymphcapillaren über (Fig. 86, I).

**Lymph-
gefäße**

Die Lymphcapillaren, meist an Kaliber die Blutcapillaren (§ 49. II) übertreffend, liegen vorwiegend in dem Mittelraume zwischen den gebogen verlaufenden Blutcapillarschlingen (Fig. 86. I. B). Sie werden aus zarten, kernhaltigen Endothelzellen (*ce*) zusammengefügt, deren buchtige Verbindungsränder man durch Silbernitratlösung schwärzen kann. Zwischen den Endothelien befinden sich zerstreut Lücken: „Stomata“. Die die Wand zusammensetzenden Endothelien sind durch Protoplasmabrücken vielfach vereinigt.

**Lymph-
capillaren.**

Die serösen Hohlen (Peritoneum, Pleuren, Perikardium, Serosa des Hodens, ferner auch Arachnoidealraum, Augenkammern, Ohrlabyrinth) müssen ebenfalls als lymphatische Räume, sozusagen als sehr große Spalträume, aufgefaßt werden; sie sollen durch Stomata zwischen ihren Endothelzellen (?) mit den Lymphgefäßen in Verbindung stehen (Fig. 86, III).

Seröse Höhlen.

Die Chylusgefäße entspringen ganz in derselben Weise, wie die Lymphgefäße aus den Saftspalten der Gewebe, aus den Spalträumen des adenoiden Gewebes der Zotten (vgl. S. 128).

Chylus-
gefäße.

Größere
Lymph-
gefäße.

Die sich an die Lymphcapillaren anschließenden größeren Lymphgefäße — stehen in dem Bau ihrer Wandungen den gleichstarken Venen außerordentlich nahe. Zahlreiche Klappen sind vorhanden, welche so dicht hintereinander gestellt vorkommen, daß das strotzend gefüllte Lymphgefäß einer Perlschnur ähnlich erscheint.

Peri-
vasculäre
Räume.

Lymphgefäße als perivascularäre Räume. — Im Gewebe der Knochensubstanz, des centralen Nervensystems, der Leber, sind die kleinsten Blutgefäße von weiteren Lymphröhren umkleidet, so daß die Blutgefäße in den Lymphgefäßen stecken wie die Finger im Handschuh. Im Gehirn sind diese Lymphröhren zum Teil aus zarten Binde substanzfäserchen zusammengesetzt, welche, teilweise das Lumen des Lymphkanales durchziehend, sich auf die Oberfläche des Blutgefäßes stützen (Fig. 86, II. B). Im weiteren Verlaufe, wenn die Gefäße an Kaliber zunehmen, durchbricht das Blutgefäß an einer Stelle die Wandung des Lymphgefäßes und beide ziehen nunmehr getrennt nebeneinander weiter.

Fig. 88.

b f

Teil einer Lymphdrüse. A Vas afferens, — B B Lymphbahn innerhalb des Drüsenhohlraumes, — a a Balken und Septa zur Begrenzung des Drüsenhohlraumes, — ff Follikularstrang des Hohlraumes, — x x dessen Reticulum, — b dessen Blutgefäße, — o o eng genetzte Grenze des Follikularstranges gegen die Lymphbahnen.

2. Die Lymphdrüsen. Die sog. Lymphdrüsen (unzutreffend als „Drüsen“ bezeichnet) stellen in die Bahn der Lymphgefäße eingeschaltete oder wenigstens mit ihnen in Beziehung stehende, aus adenoidem Gewebe zusammengesetzte Labyrinthräume dar. — Man kann einfache und zusammengesetzte Lymphdrüsen unterscheiden.

Einfache
Lymph-
follikel

1. Die einfachen Lymphdrüsen — (richtiger einfache Lymphfollikel oder Balgfollikel genannt), finden sich entweder vereinzelt (solitäre Follikel): im Darm, den Bronchien, der Milz, — oder in Haufen zusammenliegend (aggregierte Follikel): Tonsille, Peyersche Haufen, Zungenbälge (§ 98). Sie sind kleine, kugelförmige, bis annähernd stecknadelkopfgroße Bläschen und bestehen durch und durch aus retikulärem Bindegewebe (Fig. 87, C), in dessen Maschen Lymphsaft und Lymphzellen zahlreich vorhanden sind. An der Oberfläche verdichtet sich das Gewebe zu einer etwas mehr selbständig hervortretenden Hülle, die jedoch noch vielfach von kleinen spongiosen Lücken des retikulären

Gewebes durchsetzt ist. Kleine Lymphgefäße dringen überall bis unmittelbar an diese Lymphfollikel heran, oft größere Bezirke ihrer Oberfläche mit reichen Netzen bedeckt haltend. Oft auch ist die Follikeloberfläche in die Wandung des Gefäßes eingeschaltet, bald in kleinerer, bald in größerer Ausdehnung, so daß die Follikelfläche direkt von der Lymphe des Gefäßes bespült wird. Die Follikel sind an ihrer Oberfläche mit einem Gespinste von Blutgefäßen versehen, die auch ihre feinen Ästchen und Capillaren vielfach durch den Binnenraum des Balges entsenden (*A*), innerhalb dessen sie an dem Reticulum ihre Stütze finden (*B*).

2. Die zusammengesetzten Lymphdrüsen — (Lymphdrüsen im engeren Sinne) stellen gewissermaßen viele zusammengehäufte und in ihrer Gestalt veränderte Lymphfollikel dar. Eine jede Lymphdrüse ist äußerlich umschlossen von einer bindegewebigen, reichlich mit glatten Muskelfasern durchsetzten Kapsel, von deren Innenfläche zahlreiche Scheidewände und Balken (Fig. 88 *a a*) in das Innere des Drüsenkörpers eindringen, durch welche dieser in eine große Zahl kleinerer Abteilungen zerlegt wird. Diese haben im Bereiche der Rindensubstanz der Drüse eine mehr rundliche Gestalt (Alveolen), in dem Marke eine mehr längliche, wurstförmige (Markräume). Alle aber sind von gleicher Bedeutung und alle stehen durch kommunizierende Öffnungen miteinander in Verbindung.

Die Lymphdrüsen.

Diese Räume werden zunächst durchzogen von den sog. Follikularsträngen (*f f*). Sie stellen gewissermaßen die innersten Füllungsmassen der Räume dar, jedoch so, daß sie kleiner als jene sind und nirgends die Wandung der Hohlräume selbst berühren. Denkt man sich die Hohlräume der Drüse mit einer Substanz injiziert, welche zunächst alle erfüllt hat, später aber durch Schrumpfung sich auf die Hälfte ihres Körpers verjüngt, so hat man ein annäherndes Bild von dem räumlichen Verhältnisse der Follikularstränge zu den Hohlräumen der Drüse. Die Follikularstränge tragen in ihrem Innern die Blutgefäße (*b*) der Drüse. Um diese herum lagert sich eine ziemlich dicke Rinde retikulären Bindegewebes, dessen Maschen (*r r*) sehr zart und fein, dessen Räume reich an Lymphzellen sind und dessen Oberfläche (*o o*) aus den verdichteten Reticulumzellen sich so zusammenfügt, daß durch die engen Maschen immerhin noch eine Kommunikation möglich ist.

Zwischen der Oberfläche der Follikularstränge und der inneren Wandung aller Hohlräume der Drüsen liegen die Bahnen der Lymphgefäße (*B B*). Ihre Lumina selber sind von einem etwas gröberen Reticulum durchsetzt. Die Vasa afferentia (*A*), welche sich auf der Oberfläche der Drüse verbreiten, durchsetzen die äußere Kapsel und treten in die Lymphbahnen der Drüsenräume über (*C*); aus diesen gehen dann wieder die Vasa efferentia hervor, die meist am Hilus der Drüse austreten. So stellen die Lymphbahnen der Drüse gewissermaßen ein zwischen den Vasa afferentia und efferentia angeordnetes Wundernetz dar.

Sowohl in den einfachen wie in den zusammengesetzten Lymphdrüsen findet eine Vermehrung der Leukocyten durch Teilung statt; als anatomischen Ausdruck dieser Vorgänge findet man in den Lymphdrüsen helle rundliche Flecke, die sog. Keimcentren, in denen stets indirekte Kernteilungsfiguren zu beobachten sind. Die neugebildeten Leukocyten gelangen entweder durch ihre amöboiden Bewegungen (vgl. § 17) in die Anfänge der Lymphgefäße oder werden mit dem Lymphstrom aus den Lymphdrüsen mitgeführt. Daher kommt es, daß die Lymphe nach dem Durchfließen durch die Lymphdrüsen stets reicher an Lymphzellen gefunden wird und daß nach Unterbindung des Ductus thoracicus die Lymphocyten im Blute stark abnehmen (*Biedl* u. *r. Decastello*¹²¹). — Andererseits werden in den Lymphdrüsen fremdartige Bestandteile, die in das Lymphsystem gelangt sind (z. B. auch Mikroorganismen bei Infektionen), gleichsam abfiltriert, hier zurückgehalten und ev. zerstört.

Keimcentren.

133. Eigenschaften der Lymphe und des Chylus.

1. Lymphe und Chylus sind eiweißhaltige farblose Flüssigkeiten, welche geformte Elemente enthalten. Man unterscheidet an der Lymphe das Lymphplasma und die darin aufgeschwemmten Lymphocyten (vgl. § 17, hauptsächlich Zellen ohne Granulationen); vereinzelt kommen auch rote Blutkörperchen in der Lymphe vor. Der Chylus enthält außerdem zahlreiche

Lymphplasma und Formelemente.

Fettkörnchen (*Leeuwenhoek*, 1673), welche ihm das milchweiße Aussehen geben.

Das Plasma der Lymphe und des Chylus enthält ebenso wie das Plasma des Blutes: Serumalbumin, Serumglobulin, Fibrinogen und Fibrinferment (resp. dessen Vorstufe). Das Vorhandensein der Fibringeneratoren (vgl. § 26) bedingt nach der Entleerung die Lymphgerinnung (*Rudbeck*, 1652), wobei der sich nur langsam ausscheidende, weiche, gallertige, spärliche „Lymphkuchen“ die Lymphzellen in sich einschließt. Die übrigbleibende Flüssigkeit heißt „Lymphserum“.

Die Gefrierpunktserniedrigung der Lymphe und des Chylus ist ungefähr gleich der des Blutes, häufig etwas höher (*Hamburger*¹²², *Leathes*¹²³, *Jappelli* u. *d'Errico*¹²⁴, *Strauss*¹²⁵).

Lymphe.

2. Die Lymphe — ist in den Anfängen der Lymphgefäße sehr zellenarm, dabei klar und ungefärbt. Nach dem Durchströmen durch die Lymphdrüsen wird die Lymphe reicher an zelligen Elementen und wohl infolge hiervon auch reicher an festen Bestandteilen, namentlich an Eiweiß und Fett. In 1 mm³ Lymphe des Hundes wurden 8200 Lymphkörperchen gezählt (*Ritter*). Dem Lymphplasma mischen sich in den verschiedenen Geweben die aus dem Stoffwechsel gebildeten Umsatzprodukte der Gewebe bei, über deren qualitativen und quantitativen Verhältnis jedoch wenig ermittelt ist.

Chemie der Lymphe.

I. Munk u. *Rosenstein*⁴¹ gewannen Darmlymphe bei einer Kranken aus einem varikös erweiterten, rupturierten Lymphgefäß des Schenkels (vgl. § 134). Die Zusammensetzung der Hungerlymphe war: Wasser 94,38—96,53, Trockenrückstand 3,66—5,62, Eiweiß 3,52—3,54, Ätherextrakt 0,063, reduzierende Substanzen 0,09—0,10, Mineralstoffe (vorwiegend Kochsalz und Natriumcarbonat) 0,87 (vgl. über die Gase der Lymphe § 91).

Die Lymphe enthält wie das Blut (vgl. S. 83) ein Traubenzucker bildendes Ferment (*Bial*¹²⁶).

Ähnlich wie die Lymphe zusammengesetzt sind: die Flüssigkeiten der serösen Höhlen, die Cerebrospinalflüssigkeit (vgl. *Blumenthal*¹²⁷), die Synovialflüssigkeit.

Chylus.

3. Der Chylus — ist der in den lymphatischen Gefäßen des Nahrungstractus (Chylusgefäßen) enthaltene Saft. Spärliche Lymphzellen finden sich schon in den ersten Anfängen der Chylusgefäße in den Zotten; jenseits der Darmwand und noch mehr nach Durchströmung der Mesenterialdrüsen nimmt ihre Menge sehr zu. Dagegen nimmt die Menge der festen Bestandteile des Chylus, die nach reicher, guter Verdauung sich vermehrt, ab, nachdem sich derselbe mit Lymphe vermischt hat. Nach Fettaufnahme ist der Chylus sehr reich an Fett, welches sich in Form einer außerordentlich feinen Emulsion in dem Chylus findet. Im weiteren Strome vermindern sich die Fetttropfen ganz auffällig. Außer Neutralfett finden sich auch freie Fettsäuren und Seifen.

Chemie des Chylus.

Nach *Hamill*¹²⁸ enthält menschlicher Chylus: Feste Stoffe 3,87%, Asche 0,83%, Fett 1,344% (sehr wechselnd), Gesamt-N 0,364%, Extraktiv-N 0,0112%, Lecithin 4,204, Cholesterin 5,2 g in 100 g des Ätherextrakts.

134. Menge der Lymphe und des Chylus. Bildung der Lymphe.¹²⁹

Menge der Lymphe.

Menge der Lymphe. — Die Bildung der Lymphe in den Geweben erfolgt ohne Unterbrechung, die Menge der Lymphe und des Chylus ist aber natürlich nur sehr unsicher anzugeben. Aus einer Lymphfistel am Oberschenkel einer Frau wurden in 24 Stunden gegen 3 kg Lymphe gesammelt (*Gubler* u. *Quevenne*¹³⁰); aus dem durchtrennten Ductus thoracicus

eines 60kg schweren Patienten gewann Noël-Paton¹³¹ im Mittel 1 cm³ Lymphe pro 1 Minute. I. Munk u. Rosenstein⁴¹ sammelten Lymphe bzw. Chylus aus einer Lymphfistel am Schenkel eines 18jährigen, 60kg schweren Mädchens; in 12—13 Stunden nach der Nahrungsaufnahme wurden 1134 bis 1372 g Chylus aufgefangen, im nüchternen Zustande oder nach 18stündigem Hungern wurden 50—70g pro Stunde und mehr abgesondert. Bei jungen Pferden betrug die aus dem großen Halslymphstamme in 1½ bis 2 Stunden aufgefangene Lymphmenge 70 bis über 100g. — Auf die Menge der Lymphe und des Chylus wirken folgende Einflüsse:

1. Alle Momente, welche den Blutdruck steigern, vermehren die Menge der Lymphe und umgekehrt. Blutdruck.

C. Ludwig u. Tomsa¹³² ließen durch die Blutgefäße eines ausgeschnittenen Hodens Blutsrum unter wechselndem Drucke strömen; dabei stieg und fiel die aus den Lymphgefäßen transsudierte Flüssigkeit, welche als „künstliche Lymphe“ mit der natürlichen ähnliche Zusammensetzung aufwies. Auch der Gehalt an Albumin nahm mit steigendem Drucke in derselben zu. Hess¹³³ und Erb¹³⁴ zeigten, daß bei Blutdrucksteigerung Flüssigkeit aus der Blutbahn in die Gewebe, bei Blutdrucksenkung umgekehrt Flüssigkeit aus den Geweben in die Blutbahn tritt (? Böhm¹³⁵).

Unterbindung der abführenden Venen — hat, da nunmehr aller Abfluß lediglich auf die Lymphgefäße beschränkt ist, beträchtliche Steigerung der abgegebenen Lymphmengen aus den betreffenden Teilen zur Folge, selbst über das Doppelte hinaus (Weiss¹³⁶). So erfolgt auch nach Anlegung straffer Binden eine Schwellung der Teile, die peripherisch von der Einwicklung liegen, indem eine reichliche Lymphausscheidung in die Gewebe statthatt („Stauungsödem“).

*Venöse
Stauung,*

Ein vermehrter Zufluß des arteriellen Blutes — wirkt in ähnlichem Sinne, aber weniger stark. So kann eine Lähmung vasomotorischer (Rogowicz¹³⁷) oder eine Reizung der vasodilatatorischen Fasern (Gianuzzi¹³⁸) die Lymphmenge vergrößern. Und zwar begünstigt hauptsächlich der Vorgang des Weiterwerdens die Lymphbildung mehr als das andauernde Weitsein der Blutgefäße (Rogowicz).

*arterielle
Fluxion,*

Sind nach einseitiger Sympathicusdurchschneidung die Ohrgefäße dilatiert, so tritt ins Blut gespritztes Indigokarmin zuerst und stärker in die Lymphe dieses Ohres; letzteres entfärbt sich eher wieder (als das gesunde). So erklären sich wohl die seltenen Beobachtungen von halbseitigem oder partialem Ikterus.

Eine Vermehrung der gesamten Blutmasse durch Einspritzung von Blut, Serum in die Adern bewirkt ebenfalls eine gesteigerte Lymphbildung (§ 35).

*Vermehrung
der Blut-
masse.*

2. Die Menge der Lymphe hängt ab von der Tätigkeit der Organe.

*Die Lymphe
wird ver-
mehrt durch
Organ-
tätigkeit.*

So zeigte sich, daß aktive und passive Muskelbewegungen die Lymphmenge erheblich steigern (beim Pferde um das Fünffache, Hamburger¹³⁹). Lesser¹⁴⁰ gewann auf diese Weise bei nüchternen Hunden bis über 300 cm³ Lymphe, wodurch dieselben unter Eindickung ihres Blutes in Erschöpfung bis zum Tode verfielen. — Wird (beim Hunde) die Speichelsekretion angeregt, so steigt der Lymphfluß aus dem Halslymphstamm. Dabei ist die Lymphvermehrung nicht etwa die Folge des vermehrten Blutstromes: nach Atropin bleibt sie aus (Bainbridge¹⁴¹). Ebenso findet Vermehrung der Lymphbildung statt nach Anregung der Tätigkeit der Leber: durch Injektion von Ammoniumsalzen (Harnstoffbildung), von Zucker (Glykogenbildung), von Caseinlösungen oder Pepton (Asher u. Barbèra, Gies, Busch¹⁴²), durch Injektion von taurocholsaurem Natrium oder Hämoglobin (Bainbridge¹⁴¹). — Auch in den Geweben entzündeter Teile ist die

Lymph-
bildung nach
dem Tode.

Lymphbildung vermehrt. — Nach dem Tode und der völligen Ruhe des Herzens geht die Bildung der Lymphe noch eine mäßige Zeit hindurch, allerdings in geringerem Grade vor sich. Durchströmt man hierauf den noch warmen Tierkörper aufs neue mit frischem Blute, so fließt aus den großen Lymphstämmen wiederum vermehrte Lymphe ab (*Genersich*¹⁴³). Hieraus erklärt es sich vielleicht, daß manche Gewebe, z. B. das Bindegewebe, nach dem Tode saftreicher erscheinen als während des Lebens, während gleichzeitig postmortal die Blutgefäße viel von dem Plasma aus ihrem Innern abgegeben haben.

Asher u. *Gies*¹⁴², *Cuttat-Galizka*¹⁴⁴ zeigten, daß auch am toten Tiere die Injektion hypertoniischer Salzlösungen (s. unten) Lymphbeschleunigung bewirkt. *Mendel* u. *Hooker*¹⁴⁵ beobachteten nach Einwirkung von Erdbeerenextrakt (s. unten) die Absonderung einer konzentrierten Lymphe noch 4 Stunden nach dem Tode des Tieres.

Die Lymph-
agoga.

3. Wirkung der Lymphagoga.

*Heidenhain*¹⁴⁶ fand eine Reihe von Stoffen, welche, in die Blutbahn injiziert, Vermehrung der Lymphe bewirken. Er unterschied dieselben als Lymphagoga 1. und 2. Ordnung. Lymphagoga 1. Ordnung sind z. B. Extrakte von Blutegeln, Krebsmuskeln, Flußmuscheln, Pepton, Hühnereiweiß, Nuclein, Tuberkulin, Bakterienextrakte (*Gaertner* u. *Roemer*¹⁴⁷), Galle, Extrakt aus Erdbeeren (*Clopatt*¹⁴⁸, *Mendel* u. *Hooker*¹⁴⁶) usw. Bei der durch diese Substanzen bewirkten Lymphvermehrung nimmt der Gehalt der Lymphe an organischen Substanzen zu, der Salzgehalt bleibt konstant, das Gesamtblut wird an organischen Bestandteilen reicher, das Blutserum ärmer. Es tritt hierbei Blutplasma aus dem Blute in die Lymphe über, und zwar ein konzentrierteres Plasma als das normale. — Als Lymphagoga 2. Ordnung bezeichnet *Heidenhain*¹⁴⁶ eine Reihe krystalloider Stoffe, wie Zucker, Harnstoff, Salze; werden konzentrierte Lösungen derselben ins Blut gebracht, so tritt eine außerordentlich starke Vermehrung der Harnabsonderung ein, Blut und Lymphe werden dabei erheblich wasserreicher. In diesem Falle handelt es sich darum, daß Wasser aus den Geweben in das Blut und die Lymphe übertritt.

Curare als
lymph-
treibendes
Mittel.

Unter dem Einflusse des Curare findet eine Vermehrung der Lymphabsonderung statt (*Paschutin*¹⁴⁹, *Lésser*¹⁴⁰); hierbei nimmt die Menge der festen Bestandteile in der Lymphe zu. Beim Frosche sammeln sich große Lymphmassen in den Lymphsäcken, was zum Teile daher rühren mag, daß die Lymphherzen durch das Curare gelähmt werden.

Bildung der
Lymphe.

Bildung der Lymphe¹⁵⁰. — Das Lymphplasma stammt aus dem Blutplasma, aus welchem es durch die Wand der Capillaren hindurch in die Gewebe austritt. Aus den Geweben gelangt es in die Lymphcapillaren, entweder direkt durch offenstehende Verbindungen, oder durch die Wand der Lymphcapillaren hindurch.

Über die bei der Bildung der Lymphe in Betracht kommenden Vorgänge besteht keine vollständige Klarheit. Nach der älteren Auffassung *Ludwigs* und seiner Schüler ist die Lymphe im wesentlichen ein Filtrat, welches dem herrschenden Blutdrucke entsprechend aus den Blutgefäßen in die Gewebe filtriert. Danach würde sich die Abhängigkeit der Lymphbildung vom Blutdrucke leicht erklären (vgl. S. 331). Unzweifelhaft spielt aber neben der Filtration auch Diffusion und Osmose (vgl. § 13, 129) bei der Lymphbildung eine wichtige Rolle. So erklärt sich z. B. die Wirkung der Lymphagoga 2. Ordnung (vgl. oben) als ein gleichzeitiges Zusammenwirken von Diffusion und osmotischen Vorgängen: die in das Blut gebrachten Substanzen bedingen ein Ansteigen des osmotischen Druckes der Blutflüssigkeit und dadurch einen osmotischen Wasserstrom aus den Geweben

Diffusion
und Osmose.

in das Blut und die Lymphe; zugleich aber, da die Capillarwand für die injizierten Stoffe nicht völlig undurchgängig ist, diffundieren diese in die Lymphe und die Gewebe.

Nach der Ansicht einer Reihe von Autoren lassen sich alle bei der Lymphbildung beobachteten Erscheinungen schon jetzt rein physikalisch-chemisch erklären (*Starling*¹⁵¹, *Cohnstein*¹⁵² u. a.). Nach anderen (*Heidenhain*¹⁴⁶, *Hamburger*¹³⁹) genügen jedoch unsere bisherigen Kenntnisse hier ebensowenig zu einer rein physikalisch-chemischen Erklärung wie bei der Resorption (vgl. pag. 317). *Heidenhain*¹⁴⁶ nahm an, daß die Zellen der Blutcapillaren bei der Bildung der Lymphe aktiv durch ihre Lebenstätigkeit beteiligt sind, daß somit die Lymphe ein Sekretionsprodukt dieser Zellen ist. — In neuerer Zeit haben *Asher*¹⁴² und seine Schüler den engen Zusammenhang zwischen der Lymphbildung und der Tätigkeit der Organe betont (vgl. oben); nach ihren Untersuchungen ist die Lymphe ein Produkt der Arbeit der Organe; das auslösende Moment für die Bildung der Lymphe ist in der spezifischen Tätigkeit oder dem Stoffwechsel der Zellen zu suchen (cellularphysiologische Theorie der Lymphbildung).

Zellen-
tätigkeit.

135. Fortbewegung der Lymphe und des Chylus.

Der Grund für die Lymph- und Chylusbewegung ist die Differenz des Druckes an den Lymphwurzeln und an der Einmündungsstelle in die venöse Blutbahn.

1. Für die Fortbewegung sind zunächst Kräfte tätig, die an den Ursprungsstätten der Lymphgefäße wirksam sind. a) Die Chylusgefäße erhalten den ersten Bewegungsantrieb durch die Contraction der Muskeln der Zotten. Indem diese sich verkürzen und verschmälern, verengen sie den axialen Lymphraum, dessen Inhalt sich zentripetal fortbewegen muß. Bei der nachfolgenden Erschlaffung der Zotte verhindern die zahlreichen Klappen den Rückstrom des Chylus. Bei Verengung des Darmlumens durch Contraction der Darmmuskeln werden die Zotten der Länge nach dichter aneinander gedrängt, was gleichfalls die Entleerung des centralen Lymphgefäßes befördert. — b) Innerhalb derjenigen Lymphgefäße, welche als perivascularäre Räume entstehen, wird jede Erweiterung der Blutgefäße den umgebenden Lymphstrom zum zentripetalen Entweichen bringen müssen. — c) In die offenen Lymphporen der Pleurawand (S. 327) tritt mit jeder Inspirationsbewegung, welche ansaugend auf den Ductus thoracicus wirkt, Lymphe hinein (*Dybkowsky*¹⁵³); ebenso verhält es sich mit den Mündungen der Lymphgefäße an der abdominalen Seite des Zwerchfellperitoneums (*C. Ludwig* u. *Schweigger-Seidel*¹⁵⁴). — d) An denjenigen Gefäßen, welche mittelst feiner Saftkanälchen entstehen, wird die Bewegung wesentlich direkt abhängen von der Spannung der Parenchymsäfte, und diese wiederum von der Spannung in den Blutcapillaren. So wird also der Blutdruck noch als eine vis a tergo bis in die Lymphwurzeln hinein wirksam sein.

Fort-
bewegung der
Lymphe in
den Lymph-
wurzeln.

2. An den Lymphstämmen selbst befördern die Contractionen ihrer Muskelwände den Strom. *Heller*¹⁵⁵ sah an den Lymphgefäßen des Mesenteriums des Meerschweinchens, *Lieben*¹⁵⁶ am Mesenterium von Maus und Ratte diese Bewegung peristaltisch nach aufwärts verlaufen. Die sehr zahlreichen Klappen verhindern den Rückstrom. Außerdem werden aktive und passive Bewegungen der umgebenden Muskeln, ferner jeglicher

Fort-
bewegung der
Lymphe in
den Lymph-
gefäßen.

Druck auf die Gefäße und die Gewebe, als die Quellengebiete der Lymphwurzeln, den Strom befördern (Noll¹⁵⁷). — Die Sehnen und Fascien der Skelettmuskeln, welche zahlreiche kleine Stomata besitzen, nehmen aus dem Muskelgewebe Lymphe auf. Bei abwechselnder Spannung und Erschlaffung dieser fibrösen Teile saugen sich ihre Lymphröhren voll und treiben die Lymphe weiter. Selbst passive Bewegungen sind in dieser Richtung hin wirksam. Spritzt man unter die Fascia lata Lösungen, so kann man diese durch passive Bewegungen (Spannung und Erschlaffung) bis in den Milchbrustgang weiter befördern (C. Ludwig u. Schweigger-Seidel¹⁵⁴, Genersich¹⁴³).

Die Lymphdrüsen.

3. Die eingeschalteten Lymphdrüsen setzen dem Strome einen bedeutenden Widerstand entgegen, da die Lymphe die zahlreichen mit feinen Netzen durchzogenen und teilweise mit Zellen angefüllten Räume durchströmen muß. Doch werden die hierdurch bereiteten Hindernisse zum Teil kompensiert durch die zahlreichen glatten Muskeln, die sich in der Hülle und in den Balken der Drüsen vorfinden. Durch diese kann ein Auspressen der Drüsen (wie bei einem Schwamm) stattfinden, wobei wiederum die Klappenstellung die zentripetale Strömung bestimmt.

Die größeren Sammelgefäße.

4. Mit der Sammlung der Gefäße zu wenigen, größeren und endlich zum Hauptstamm wird der Stromquerschnitt verkleinert, also die Stromgeschwindigkeit entsprechend vergrößert. Immerhin ist auch hier die Geschwindigkeit nur klein, sie beträgt im Hauptlymphstamm des Halses beim Pferde nur 238 bis fast 300 mm in 1 Minute (Weiss¹³⁶), eine Tatsache, die auf eine sehr langsame Bewegung der Lymphe in den feinen Gefäßen schließen läßt. Der Seitendruck betrug an derselben Stelle 10–20 mm, beim Hunde nur 5–10 mm einer dünnen Sodalösung (Weiss¹³⁶, Noll¹⁵⁷), im Ductus thoracicus des Pferdes jedoch 12 mm Hg (Weiss¹³⁶).

Die Zeit, welche erforderlich ist, damit Lymphe durch die Wandungen der Capillaren des Abdomens oder der unteren Extremität hindurchtritt, beträgt (Hund) gegen 2 Minuten, die Weiterbewegung der Lymphe durch die Lymphgefäße der unteren Extremität und des Stammes bis 3,2 Sekunden (Tschircinsky¹⁵⁸).

Einfluß der Atembewegungen.

5. Einen wichtigen Einfluß auf den Lymphstrom im Ductus thoracicus und lymphaticus dexter haben die Atembewegungen, indem jede Inspiration zugleich mit dem Venenblute die einströmenden Lymphmassen dem Herzen zuführt (§ 60), wobei die Spannung im Milchbrustgang sogar negativ werden kann.

Lymphherzen.

6. **Lymphherzen.** — Bei einigen Tieren, besonders den Kaltblütern, finden sich klappenhaltige Lymphherzen (Johannes Müller 1832, Panizza). Der Frosch besitzt 2 Axillarherzen (oberhalb der Schulter neben der Wirbelsäule) und 2 Sakralherzen (oberhalb des Afters neben der Kreuzheinspitze). Sie schlagen (nicht synchronisch) etwa 60mal in einer Minute und enthalten etwa 10 mm³ Lymphe. Sie haben quergestreifte Muskelfasern, besondere Ganglien. Die hinteren pumpen die Lymphe in ein Ästchen der V. iliaca communicans, die vorderen in die Vena subcapularis.

Das Lymphherz des Frosches ist mit dem Rückenmarke durch den N. spin. XI. ventral. s. coccygeus sup., außerdem aber noch durch etwa 5 Nn. spin. XII–XVI s. coccygei inferiores verbunden. Nach Zerstörung des Rückenmarks oder vollständiger Abtrennung vom Rückenmark verfällt das Lymphherz fast immer in dauernden Stillstand, dagegen bleiben die Pulsationen bestehen, solange noch einer der verbindenden Nerven erhalten ist. Das Lymphherz kann durch direkte, aber auch durch indirekte Reizung von den Nerven aus erregt und eventuell zu rhythmischen Pulsationen gebracht werden (v. Tschermak¹⁵⁹). Curare bedingt diastolischen Stillstand bei zunächst erhaltener direkter Erregbarkeit, Nicotin Dauercontraction und Unerregbarkeit. Nach v. Tschermak¹⁵⁹ sind die Pulsationen des Lymphherzens peripher begründet, autochthon, aber dennoch bedingt von besonderen Einflüssen der Rückenmarksentren. Das Alles- oder Nichtsgesetz (vgl. S. 123) hat beim Lymphherzen keine Geltung, die refraktäre Periode ist viel kürzer als beim Blutherzen,

es kann daher echter Tetanus erzeugt werden. Extrareize lösen Extrazuckungen aus, eine kompensatorische Pause fehlt stets, der Rhythmus der Hauptpulse wird durch die Extrazuckungen nicht gestört (*r. Brücke*¹⁶⁰, *Langendorff*¹⁶¹). Reizung der Haut, des Darmes, des Blutherzens hat eine reflektorische Beeinflussung (teils Beschleunigung, teils Verlangsamung) zur Folge (*r. Wittich*¹⁶²). — Bei anderen Amphibien und Reptilien sind zwei Lymphherzen vorhanden, ebenso beim Strauß und Kasuar und einigen Schwimmvögeln.

7. Das Nervensystem — hat einen direkten Einfluß auf die Lymphbewegung durch Innervierung der Muskeln der Lymphgefäße (lymphomotorische Nerven), der Lymphdrüsen, und wo sie existieren, der Lymphherzen. Außerdem bestehen noch besondere Einwirkungen der Nerven auf die aufsaugende Tätigkeit der Lymphwurzeln. Nach Reizung der Hornhautnerven ziehen sich die Hornhautzellen innerhalb der Saftkanälchen zusammen. — *Goltz*¹⁶³ spritzte Fröschen dünne Kochsalzlösung unter die Haut in die Lymphräume, diese wurde schnell resorbiert unter normalen Verhältnissen, allein sie blieb ohne Aufsaugung nach Zerstörung des centralen Nervensystems.

Einfluß der Nerven.

Wurden bei einem Hunde beide Hinterextremitäten in Entzündung versetzt, so trat in derjenigen starkes Ödem auf, unter gleichzeitiger Steigerung des Lymphstromes, deren Ischiadicus durchschnitten wurde (*Jankowsky*¹⁶⁴).

136. Lymphstauungen und seröse Ergüsse.

Wenn in den ableitenden Venen- und Lymphbahnen eines Organs ein Widerstand sich geltend macht, so kommt es zur Stauung und weiterhin zu reichlichem Austritt von Lymphe in die Gewebe. Am deutlichsten erkennt man dies an der Haut und dem Unterhautzellgewebe. Hier schwellen die Weichgebilde an; ohne Röte und Schmerzhaftigkeit entwickelt sich eine teigig anzufühlende Geschwulst, welche auf Fingerdruck Gruben hinterläßt: Ödem.

*Ödem.
Seröse
Ergüsse.*

Auch innerhalb der serösen Höhlen kommt es unter gleichen Umständen zu ähnlicher Lymphansammlung. Wandern aus den zarten Blutgefäßen zahlreiche Leukocyten hinein und vermehren sich diese, so wird die zellenreichere Flüssigkeit mehr und mehr eiterähnlich. Die Vermehrung der Zellen bedingt einen größeren Eiweißgehalt, der auch nachträglich dadurch noch zunehmen kann, daß Wasser aus dem Ergüsse zur Resorption gelangt. Dies wird namentlich dann erleichtert sein, wenn der Druck in der Flüssigkeit den in den kleinen Blutgefäßen übersteigt. Gefunden wurden: Leucin und Tyrosin, Xanthin, Kreatin, Kreatinin (?), Harnsäure (?), Harnstoff; ferner fand man Zucker in pathologischen, serösen und chylösen Ergüssen und Ödemen; häufig Cholesterin, — in der Flüssigkeit der serösen Hodengeschwulst und der Echinokokken Bernsteinsäure.

Nicht allein der Druck von außen auf die Lymphgefäße, sondern überhaupt Widerstände jeder Art, die sich in der Lymphbahn vorfinden, können zu Lymphstauungen und serösen Ergüssen Veranlassung geben. So entsteht Lymphstauung durch Verstopfung der Lymphgefäße infolge von Entzündung und Thrombose (Lymphgerinnung), ferner infolge von unwegsamen, geschwellten, entzündeten oder entarteten Lymphdrüsen. Doch sieht man in diesen Fällen häufig neue Lymphgefäße sich bilden, welche die Kommunikation wieder herstellen. — In die serösen Höhlen des Abdomens oder der Brust kann auch durch Zerreißen großer Lymphbahnen, zumal des Ductus thoracicus, ein Lympherguß stattfinden (chylöser Bauchhöhlen- und Brusthöhlenerguß).

Ursachen der Lymphstauung.

Wenn auf diese Weise zwar auch von seiten des Lymphapparates Stockungen der Lymphe entstehen können, so ist das Auftreten größerer Massen wasserreicher Lymphe in Form von Ödem oder Gewebswassersucht sowie von Höhlenwassersucht doch oft zugleich dadurch bedingt, daß seitens der Blutgefäße ein reiches Transsudat geliefert wird. Behinderungen im Stromgebiete der Lymphe können dann eine solche Flüssigkeitsansammlung noch steigern. Zu solcher Vermehrung der Transsudation führt in erster Linie: — 1. jede erhebliche venöse Stauung. Diese Stauungstranssudate sind in der Regel arm an Albumin und Leukocyten, an Erythrocyten dagegen um so reicher, je stärker die Abflußbehinderung des venösen Blutes ist. Künstlich erzeugte *Ranvier* Stauungsödeme im Beine nach Unterbindung der unteren Hohlvene und gleichzeitiger Durchschneidung des Ischiadicus. Die durch letztere erzeugte paralytische Erweiterung der Gefäße der Hinterextremität bedingt einen größeren Blutgehalt und eine Erhöhung des Blutdruckes, welche ihrerseits die ödematöse Ausscheidung befördern. — 2. Noch unbekannte physikalische Veränderungen des Protoplasmas der Endothelien der Blutgefäße und Capillaren

Einflüsse auf die vermehrte Lymphansammlung: venöse Stauung.

Gesteigerte Permeabilität der Gefäßwände.

können diese abnorm durchlässig machen. Dies findet statt, wenn sich im Blute fremdartige Substanzen angehäuft vorfinden, z. B. gelöstes Hämoglobin, — ferner bei Verarmung des Blutes an O oder Eiweiß. Auch nach Einwirkung abnormer Wärmegrade hat man ähnliches beobachtet; auch das Anschwellen der Weichteile in der Umgebung entzündeter Teile scheint auf eine Lymphabsonderung durch alterierte Gefäßwände zurückzuführen zu sein. Die Lymphtranssudate dieser Art sind meist sehr reich an Zellen und damit zugleich an Albumin. — 3. Ein sehr hoher Wassergehalt des Blutes wird die Transsudationsfähigkeit desselben vermehren müssen, zumal wenn die gesamte Blutmasse dabei vermehrt ist. Hierbei ist indes zu bedenken, daß der hohe Wassergehalt des Blutes seinerseits wie unter 2. wirkt, daß er selber ein Moment ist, welches bei längerer Dauer die Permeabilität der Gefäßwände erhöht. Vielleicht sind in dieser Weise die Ödeme im Gefolge akuter oder chronischer Nierenleiden aufzufassen, sowie die sog. kachektischen Ödeme bei abgeschwächten, schlecht genährten, schlaffen Individuen.

Wässrigkeit
des Blutes.

Auch durch Mikroben (*Bacterium lymphagogum*) kann Lymphstauung (Hydrops) entstehen dadurch, daß eine Reizung der Blutcapillarenzellen durch Stoffwechselprodukte derselben zum vermehrten Saftaustritt führt.

137. Vergleichendes.

Erst bei den Wirbeltieren ist ein eigentliches, aus gesonderten Räumen bestehendes Lymphgefäßsystem vorhanden. — Die Knochenfische haben im seitlichen Bereiche des Rückens, vom Schwanz bis zu den Vorderflossen, langgezogene Lymphstämme, die mit erweiterten Lymphräumen an der Wurzel der Schwanz- und der Extremitätenflossen in Verbindung stehen. Im Innern der Leibeshöhle erhalten die umfangreichen Lymphsinus die größte Ausdehnung in der Umgebung des Schlundes. — Beim Frosche befinden sich unter der gesamten äußeren Haut mit Endothel ausgekleidete, ausgedehnte Lymphräume; außerdem erstreckt sich vor der Wirbelsäule, von der Bauchhöhle durch das Bauchfell getrennt, ein großer Lymphraum: *Panizza's Cysterna lymphatica magna*. — Die geschwänzten Amphibien sowie viele Reptilien haben unter der Haut große Lymphräume, welche die ganze Rumpflänge im Seitenbereiche des Rückens einnehmen. Im Verlaufe der Aorta besitzen ferner alle Reptilien und die geschwänzten Amphibien große, langgestreckte Lymphreservoirs. Sehr umfangreiche Lymphreservoirs besitzen auch die Schildkröten. — Viele Vögel besitzen eine sinusartige Erweiterung eines Lymphraumes in der Gegend des Schwanzes. — Bei den Carnivoren sind die Lymphdrüsen des Mesenteriums zu einer großen kompakten Masse vereinigt, dem sog. „Pankreas Asellii“. — Selbstverständlich kommunizieren die Lymphräume stets (unter Klappeneinrichtung) mit dem Venensysteme, und zwar zumeist mit dem Gebiete der oberen Hohlvene. — Über Lymphherzen vgl. S. 334.

138. Historisches.

Wenngleich auch der Schule des *Hippokrates* die Lymphdrüsen, zumal durch ihre krankhaften Schwellungen bekannt waren, und wenn auch *Herophilus* und *Erasistratus* die milchweißen Chylusgefäße im Mesenterium gesehen haben, so hat doch erst *Aselli* (1622) die Chylusgefäße im Gekröse genauer, zugleich mit ihren Klappen beobachtet. *Pecquet* fand (1647) als Student das Chylusreservoir, *Rudbeck* und dann *Thom. Bartholinus* die wasserhellen Lymphgefäße (1650—1652); *Eustachius* kennt (1562) bereits den Ductus thoracicus, den später *Gassendus* (1654) zuerst gesehen zu haben behauptet. *Lister* sah den Chylus gebläut nach Injektion von Indigo in den Darm (1671). Schon *Rudbeck* (1652) beobachtete die Faserstoffausscheidung in der Lymph; *Reuss* und *Emmert* fanden zuerst (1807) die Lymphkörperchen. — Die chemischen Untersuchungen datieren erst seit dem ersten Viertel des 19. Jahrhunderts, von *Lassaigne*, *Tiedemann*, *Gmelin* u. a. ausgeführt, von denen die letzteren auch die weiße Farbe als abhängig von feinen Fettkörnchen erkannten.

Literatur (§ 128—138).

1. Zusammenfassende Darstellung: *I. Munk*: E. P. I, 1, 1902, 296. — *2. r. Mering*: V. 11. C. M. 1893, 471. Th. M. 7, 1893, 201. — *3. J. S. Edkins*: J. o. P. 13, 1892, 445. — *4. H. Tappeiner*: Z. B. 16, 1880, 497. — *5. B. v. Anrep*: A. P. 1881, 504. — *6. L. Tobler*: Z. ph. Ch. 45, 1905, 185, vgl. *S. Salaskin*: Z. ph. Ch. 51, 1907, 167. — *7. E. S. London* u. *W. W. Polozowca*: Z. ph. Ch. 49, 1906, 328. 57, 1908, 113. *E. S. London*: Z. ph. Ch. 81, 1912, 283. *E. S. London* u. *J. S. Tschekundic*: Z. ph. Ch. 87, 1913, 314. — *8. Klemperer* u. *Scheurlen*: Z. k. M. 15, 1888, 370. — *9. W. Roth* u. *H. Strauss*: Z. k. M. 37, 1899, 144. *Strauss*: V. 18. C. M. 556. Z. k. M. 57, 1905, Heft 1 u. 2. — *10. Th. Pfeiffer*:

- A. P. P. 53, 1905, 261. — 11. *Bönniger*: A. P. P. 50, 1903, 76. — 12. *Lannois u. Lépine*: A. d. P. 1883, 93. — 13. *Schäfer*: Internat. Monatschr. f. Anat. u. Histol. 2, 1885, 6. — 14. Zusammenfassende Darstellung: II. *Friedenthal*: A. P. 1900, 217. *H. J. Hamburger*: Osmotischer Druck und Ionenlehre in den med. Wissensch. Wiesbaden 1904, 2, 92 u. 166. *R. Höber*: Physikal. Chemie der Zelle und der Gewebe. 3. Aufl. Leipzig 1911, S. 500. *E. H. Starling* in C. Oppenheimers Handbuch d. Biochemie. Jena 1909. III, 2, 206. — 15. *F. Graf Spee*: A. A. 1885, 159. — 16. *R. Heidenhain*: P. A. 43, 1883, Suppl., 67. — 17. *W. Röth*: A. P. 1898, 542. 1899, 416. — 18. *R. Heidenhain*: P. A. 56, 1894, 579. — 19. *E. W. Reid*: J. o. P. 26, 1901, 436. — 20. *O. Cohnheim*: Z. B. 36, 1898, 129. 37, 1899, 443. 38, 1899, 419. 39, 1900, 167. Z. ph. Ch. 33, 1901, 9. 35, 1902, 396 u. 416. — 21. *L. Asher*: Z. B. 51, 1908, 115. — 22. *T. G. Brodie u. H. Vogt*: C. P. 23, 1909, 324. J. o. P. 40, 1910, 136, 173. — 23. *Gumilewski*: P. A. 39, 1886, 556. — 24. *F. Röhmman*: P. A. 41, 1887, 411. — 25. *G. Leubuscher*: Jenaische Zeitschr. f. Naturw. 18, 1885, 808. — 26. *Th. Frankl*: A. P. P. 57, 1907, 386. — 27. *H. J. Hamburger*: A. P. 1896, 302. — 28. *R. Höber*: P. A. 70, 1898, 624. 74, 1899, 246. 86, 1901, 199. 94, 1903, 337. 101, 1904, 607. — 29. *H. Friedenthal*: P. A. 87, 1901, 467. — 30. *Fr. Voit*: M. m. W. 43, 1896, 717 u. 887. D. A. k. M. 58, 1897, 523. — 31. *v. Mering*: A. P. 1877, 379. — 32. *J. G. Otto*: Ref. in M. J. 17, 1886, 134. — 33. *F. Verzdár*: B. Z. 34, 1911, 86. — 34. *Hirsch*: Z. e. P. u. T. 3, 1906, 393. — 35. *J. Voigt*: B. J. Z. 36, 1911, 397. — 36. *E. Weinland*: Z. B. 47, 1906, 279. — 37. *E. Abderhalden u. G. Kapfberger*: Z. ph. Ch. 69, 1910, 23. *E. Abderhalden u. E. Rathsmann*: Z. ph. Ch. 71, 1911, 367. — 38. *P. Albertoni*: A. i. B. 15, 1891, 321. C. P. 15, 1901, 457. — 39. *F. Röhmman u. J. Nujano*: P. A. 95, 1903, 533. — 40. *S. Ginsberg*: P. A. 44, 1889, 306. — 41. *I. Munk u. Rosenstein*: A. P. 1890, 376 u. 581. V. A. 123, 1891, 230 u. 484. — 42. *Ebstein*: V. A. 129, 1892, 401. 132, 1893, 368. — 43. *C. Voit u. J. Bauer*: Z. B. 5, 1869, 536. — 44. *H. Eichhorst*: P. A. 4, 1871, 570. — 45. *Czerny u. Latschenberger*: V. A. 59, 1874, 161. — 46. *R. Neumeister*: Z. B. 27, 1890, 315. — 47. *W. Cramer*: J. o. P. 37, 1908, 146. — 48. *I. Munk u. M. Leuandowsky*: A. P. 1899, Suppl., 73. — 49. *E. Heilner*: Z. B. 50, 1908, 26. — 50. *L. Michaelis u. P. Rona*: P. A. 121, 1908, 163. 123, 1908, 406. 124, 1908, 578. — 51. *L. B. Mendel u. E. W. Rockwood*: A. J. P. 12, 1905, 336. — 52. *E. Abderhalden*: Abwehrfermente des tier. Organismus. 3. Aufl. Berlin 1913. — 53. *Pfeiffer*: Das Problem der Eiweißanaphylaxie. Festschrift der Universität Graz. Jena 1910. — 54. *r. Pirquet*: Allergie. Berlin 1910. — 55. *L. Michaelis*: Anaphylaxie in C. Oppenheimers Handbuch d. Biochemie. Jena 1910. II, 1, 689. — 56. *E. Seligmann*: Anaphylaxie in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie. Ergänzungsband. Jena 1913, 248. — 57. *F. Ganghofner u. J. Langer*: M. m. W. 1904, 1501. — 58. *Uffenheimer*: A. H. 55, 1906, 1. — 59. *F. Lust*: Jahrb. f. Kinderheilk. 77, 1913, Heft 3/4. — 60. *A. Schmidt-Mülheim*: A. P. 1877, 549. — 61. *L. Asher u. A. G. Barbèra*: C. P. 11, 1897, 403. Z. B. 36, 1898, 212. — 62. *Mendel*: A. J. P. 2, 1899, 137. — 63. *I. Munk*: C. P. 11, 1897, 585. — 64. *E. Abderhalden, A. E. Lampé u. E. S. London*: Z. ph. Ch. 84, 1913, 213. — 64a. *F. Hofmeister*: Z. ph. Ch. 6, 1882, 69. A. P. P. 19, 1885, 1. 20, 1886, 291. 22, 1887, 306. — 65. *R. Heidenhain*: P. A. 43, 1888, Suppl. — 66. *K. Glaessner*: H. B. 1, 1902, 328. — 67. *Grossmann*: H. B. 7, 1905, 165. — 68. *H. Pringle u. W. Cramer*: J. o. P. 37, 1908, 158. — 69. *F. Kutscher u. J. Seemann*: Z. ph. Ch. 34, 1902, 528. 35, 1902, 432. — 70. *E. S. London*: Z. ph. Ch. 47, 1906, 368. — 71. *E. Abderhalden, W. Klingemann u. T. Pappenhusen*: Z. ph. Ch. 71, 1911, 411. — 72. *O. Cohnheim*: Z. ph. Ch. 49, 1906, 64. 51, 1907, 415. — 73. *O. Loewi*: A. P. P. 48, 1902, 303. — 74. *V. Henriques u. C. Hansen*: Z. ph. Ch. 43, 1904, 417. 49, 1906, 113. *V. Henriques*: Z. ph. Ch. 54, 1908, 406. — 75. *H. Luthje*: P. A. 113, 1906, 547. V. C. M. 1906, 440. Zusammenfassende Darstellung: E. P. 7, 1908, 795. — 76. *E. Abderhalden u. O. Prym*: Z. ph. Ch. 53, 1907, 320. — 77. *E. Abderhalden u. Mitarbeiter*: Z. ph. Ch. 42, 1904, 528. 44, 1905, 198. 47, 1906, 397. 51, 1907, 226. 52, 1907, 507. 57, 1908, 74, 348. 59, 1909, 35. 64, 1910, 158. 65, 1910, 285. 67, 1910, 405. 68, 1910, 416. 77, 1912, 22. 83, 1913, 444. Zusammenfassende Darstellung: *E. Abderhalden*: Synthese der Zellbausteine in Pflanze u. Tier. Berlin 1912. Lehrb. d. physiol. Chemie. 3. Aufl., Berlin und Wien 1914. 1. Teil, S. 499 ff. — 78. *E. Abderhalden, F. Frank u. A. Schittenhelm*: Z. ph. Ch. 63, 1909, 215. *F. Frank u. A. Schittenhelm*: M. m. W. 1911, Nr. 24. — 79. *E. Abderhalden*: Z. ph. Ch. 61, 1909, 194. — 80. *E. Abderhalden, C. Funk u. E. S. London*: Z. ph. Ch. 51, 1907, 269. — 81. *O. Cohnheim*: Z. ph. Ch. 35, 1902, 396. — 82. *F. Tangl, R. v. Lengyel u. P. Hári*: P. A. 115, 1906, 1, 7, 11. 121, 1908, 459. — 83. *Grafe*: A. H. 62, 1907, 216. — 84. *F. Hamburger*: Arterienheit u. Assimilation. Leipzig u. Wien 1903. — 85. *E. Abderhalden*: Abwehrfermente d. tierischen Organismus. 3. Aufl. Berlin 1913. — 86. *E. Grafe u. Mitarbeiter*: Z. ph. Ch. 77, 1912, 1. 78, 1912, 485. 82, 1912, 347. 83, 1913, 25. 84, 1913, 69, 234. 86, 1913, 283. 88, 1914, 389. 90, 1914, 75. — 87. *E. Abderhalden u. Mitarbeiter*: Z. ph. Ch. 78, 1912, 1. 80, 1912, 160. 81, 1912, 323. 82, 1912, 1, 21. 84, 1913, 189, 218. —

88. *J. Biberfeld* u. *J. Schmid*: Z. ph. Ch. **60**, 1909, 292. — 89. *S. Erner*: P. A. **84**, 1901, 628. — 90. *E. Pfäfer*: P. A. **82**, 1900, 303. **86**, 1901, 1. **88**, 1902, 299 u. 431. — 91. *A. Will*: P. A. **20**, 1879, 255. — 92. *Th. Cash*: A. P. **1880**, 323. — 93. *A. v. Fekete*: P. A. **139**, 1911, 211. — 94. *W. R. Bloor*: Journ. of biol. Chem. **15**, 1913, 105. — 95. *O. Frank*: A. P. **1892**, 497. **1894**, 297. Z. B. **36**, 1898, 568. — 96. *A. Argyris* u. *O. Frank*: Z. B. **59**, 1913, 143. — 97. *S. Lerites*: Z. ph. Ch. **53**, 1907, 349. — 98. *C. A. Ewald*: A. P. **1883**, Suppl. 302. — 99. *B. Moore*: P. R. S. **72**, 1903, 134. — 100. *O. Frank* u. *A. Ritter*: Z. B. **47**, 1906, 251. — 101. *Radziejewski*: V. A. **43**, 1868, 280. — 102. *J. Munk*: V. A. **80**, 1880, 17. **95**, 1884, 407. — 103. *P. v. Walther*: A. P. **1890**, 329. — 104. *Funke*: Zeitschr. f. wiss. Zoolog. **7**, 1855, 323. — 105. *H. J. Hamburger*: A. P. **1900**, 433 u. 554. — 106. *J. Munk* u. *H. Friedenthal*: G. P. **15**, 1901, 297. *K. Hall*: Z. B. **62**, 1913, 448. — 107. *Erlanger* u. *Hewlett*: A. J. P. **6**, 1901, 1. — 108. *B. Sloutzoff*: H. B. **7**, 1906, 508. — 109. *J. Dogiel*: P. A. **8**, 1874, 604. — 110. *W. O. v. Leube*: D. A. k. M. **10**, 1872, 1. Deutsche Klinik **1**, 1901. *Leydens* Handb. d. Ernährungstherapie. 2. Aufl., 1903, 395. — 111. *Pfeiffer*: Z. e. P. u. T. **8**, 1906, 89. — 112. *Schöpp*: D. A. k. M. **110**, 1913, 284. — 113. *O. Cohnheim*: Z. ph. Ch. **84**, 1913, 419. — 114. *H. Strauss*: Charité-Annalen **22**, 1897. — 115. *Reach*: Centralbl. f. d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. **7**, 1904, Nr. 8 u. 9. — 116. *Baum*: Therapie der Gegenwart. 1902. — 117. *Henderson* u. *Croft*: A. J. P. **14**, 1905, 193. — 118. *E. Heilner*: Z. B. **54**, 1910, 54. — 119. *A. Neumann*: C. P. **27**, 1913, 214. — 120. *P. Bartels*: Das Lymphgefäßsystem. Jena 1909. *K. v. Bardeleben*s Handbuch d. Anatomie, III. Bd., 4. Abt. — 121. *A. Biedl* u. *A. v. Decastello*: P. A. **86**, 1901, 259. — 122. *H. J. Hamburger*: Z. B. **30**, 1894, 143. — 123. *J. B. Leathes*: J. o. P. **19**, 1895, 1. — 124. *G. Jappelli* u. *G. d'Errico*: Z. B. **50**, 1908, 1. — 125. *H. Strauss*: D. m. W. **1902**, Nr. 37 u. 38. — 126. *M. Bial*: P. A. **52**, 1892, 154. *F. Röhmann* u. *M. Bial*: P. A. **55**, 1894, 469. — 127. Zusammenfassende Darstellung: *F. Blumenthal*: E. P. **I**, 1, 1902, 285. — 128. *J. M. Hamill*: J. o. P. **35**, 1906, 151. — 129. Zusammenfassende Darstellung: *A. Ellinger*: E. P. **I**, 1, 1902, 355. — 130. *Gubler* u. *Quercenne*: G. m. **1854**, Nr. 24, 27, 30, 34. — 131. *D. Noë Paton*: J. o. P. **11**, 1890, 109. — 132. *W. Tomsa*: S. W. A. **46**, 2. Abt., 1862, 185. — 133. *O. Hess*: D. A. k. M. **79**, 1904, 128. — 134. *W. Erb* jun.: D. A. k. M. **88**, 1906, 36. — 135. *B. Böhm*: B. Z. **16**, 1909, 313. — 136. *Weiss*: Diss. Dorpat 1860. V. A. **22**, 1862, 526. — 137. *N. Rogowicz*: P. A. **36**, 1885, 1 u. 252. — 138. *G. Gianuzzi*: L. B. **17**, 1865, 68. — 139. *H. J. Hamburger*: Z. B. **30**, 1894, 143. D. m. W. **1893**, 364. **192**. *Ziegler*s Beitr. zur pathol. Anat. u. z. allg. Pathol. **14**, 1893, 444. A. P. **1895**, 364. **1897**, 432. Osmotischer Druck u. Ionenlehre in den med. Wissensch. Wiesbaden 1904, 2, 30. — 140. *K. A. Lesser*: L. B. **23**, 1871, 590. — 141. *F. A. Bainbridge*: J. o. P. **26**, 1900, 79. **28**, 1902, 204. — 142. *L. Asher* u. *A. G. Barbèra*: Z. B. **36**, 1898, 154. **37**, 1899, 261. *L. Asher* u. *W. J. Gies*: Z. B. **40**, 1900, 180. *L. Asher* u. *F. W. Busch*: Z. B. **40**, 1900, 333. *L. Asher*: C. P. **16**, 1902, 203. — 143. *Genersich*: L. B. **22**, 1870, 142. — 144. *M. Cuttat-Galizka*: Z. B. **56**, 1911, 309. — 145. *Mendel* u. *Hooker*: A. J. P. **7**, 1902, 380. — 146. *R. Heidenhain*: P. A. **49**, 1891, 209. — 147. *Gaertner* u. *Roemer*: Wiener med. Blätt. **1891**, Nr. 42. W. k. W. **1892**, 22. — 148. *A. Clapatt*: S. A. **10**, 1900, 403. — 149. *Paschutin*: L. B. **25**, 1873, 95. — 150. Zusammenfassende Darstellung: *Ellinger*: E. P. **I**, 1, 1902, 355. *R. Magnus* in *C. Oppenheimers* Handbuch d. Biochemie. Jena 1909. **II**, 2, 99. — 151. *E. H. Starling*: J. o. P. **14**, 1893, 131. **16**, 1894, 224. **17**, 1894, 30. *E. A. Schäfers* Textbook of physiology. **1**, 285. Edinburgh u. London 1898. — 152. *W. Cohnstein*: V. A. **135**, 1894, 514. P. A. **59**, 1895, 350 u. 508. **60**, 1895, 291. **62**, 1896, 58. **63**, 1896, 587. *Lubarsch* u. *Ostertags* Ergebnisse d. allg. Pathol. u. pathol. Anat. **3**, 1896, 563. — 153. *Dybkowsky*: L. B. **18**, 1866, 191. — 154. *C. Ludwig* u. *F. Schweigger-Seidel*: L. B. **18**, 1866, 362. — 155. *A. Heller*: C. m. W. **1869**, 545. C. P. **25**, 1911, 375. — 156. *S. Lieben*: C. P. **24**, 1911, 1164. — 157. *F. Noll*: Z. r. M. **9**, 1850, 52. — 158. *S. Tschirwinsky*: C. P. **9**, 1895, 49. — 159. *A. r. Tschermak*: C. P. **20**, 1906, 553. P. A. **119**, 1907, 165. — 160. *E. Th. v. Brücke*: P. A. **115**, 1906, 334. — 161. *O. Langendorff*: P. A. **115**, 1906, 533. — 162. *W. v. Wittich*: L. Hermanns Handb. d. Physiol. Leipzig **1881**, **5**, 2, 325. — 163. *Fr. Goltz*: P. A. **5**, 1872, 53. — 164. *Jankowsky*: V. A. **93**, 259.

Physiologie des Stoffwechsels.

139. Begriff und Bedeutung des Stoffwechsels.

Unter Stoffwechsel verstehen wir eine allen lebenden Wesen gemeinsam zukommende Gesamtheit von Erscheinungen, welche darin bestehen, daß die lebenden Wesen Stoffe aus der Außenwelt in sich aufnehmen (Ernährung) und zu integrierenden Bestandteilen ihres Leibes machen (Assimilation), dann dieselben in charakteristischer Weise umsetzen (Stoffwechsel im engeren Sinne) und schließlich meist in wesentlich veränderter Form als Auswurfstoffe wieder nach außen abgeben (Ausscheidung).

Begriff.

Die Bedeutung des Stoffwechsels ist eine zweifache: 1. Der Stoffwechsel liefert den lebenden Wesen den Stoff, aus welchem sie ihren Leib aufzubauen imstande sind. Da die einzelnen Teile des belebten Leibes (Zellen) sich nicht dauernd funktionsfähig zu erhalten vermögen, sondern nach einer gewissen Zeit zugrunde gehen und von neugebildeten gleicher Art ersetzt werden, so muß fortgesetzt neuer Stoff für den Aufbau zugeführt, das Material der zugrunde gegangenen Bestandteile abgeführt werden.

Der Stoffwechsel liefert: Stoff

2. Der Stoffwechsel liefert den lebenden Wesen die Kraft (Energie) für die in denselben sich vollziehenden Lebensvorgänge. Der Stoffwechsel ist zugleich ein Kraftwechsel. Der Kraftwechsel verläuft bei allen lebenden Wesen in der Richtung von potentieller chemischer Energie zu kinetischer Energie: Wärme und Arbeit. Die potentielle chemische Energie, die im Stoffwechsel umgesetzt wird, ist enthalten in den komplizierten chemischen Verbindungen der Nahrungstoffe, die bei den Stoffwechselvorgängen in einfache Verbindungen gespalten und oxydiert werden. Die chlorophyllhaltigen Pflanzen sind befähigt, sich diese für den Energiewechsel notwendigen spannkraftreichen chemischen Verbindungen selbst aus einfachen Verbindungen unter Verwendung der Energie des Sonnenlichtes aufzubauen; allen übrigen Lebewesen (Tieren und chlorophyllfreien Pflanzen) müssen derartige spannkraftreiche chemische Verbindungen in der Nahrung dargeboten werden (vgl. § 4). — Für den mit den Stoffwechselvorgängen verbundenen Energiewechsel gilt das Gesetz von der Erhaltung der Energie in der belebten Natur ebenso wie in der unbelebten (Rubner¹).

und Kraft.

Übersicht der Nahrungsmittel.

140. Das Wasser. — Untersuchung des Trinkwassers.

*Bedeutung
für den
Körper.*

Wenn man bedenkt, daß der Körper im Mittel 58,5% Wasser enthält, daß beständig Wasser durch Harn und Kot sowie durch die Haut und die Lungen ausgeschieden wird, daß für die Prozesse der Verdauung und der Resorption eine Auflösung der Nahrungsstoffe in Wasser notwendig ist, und daß zahlreiche Auswurfstoffe, zumal im Harn, als wässerige Lösungen den Körper wieder verlassen müssen, so tritt die große Bedeutung des Wassers und seines steten Wechsels für den Organismus sofort hervor. *Hoppe-Seyler* faßt die Wichtigkeit des Wassers für das Leben in den Worten zusammen: „alle Organismen leben im Wasser, und zwar im fließenden Wasser“, ein Ausspruch, der dem alten Satze „Corpora non agunt nisi fluida“ an die Seite gestellt zu werden verdient.

Regenwasser,

Das Wasser (soweit es nicht als Bestandteil aller feuchten Nahrungsmittel in Betracht kommt) wird als Getränk in verschiedener Weise dar-
geboten: — 1. Als Regenwasser (in wasserarmen Ländern in passenden Behältern, Zisternen etc. gesammelt), welches am meisten dem destillierten (chemisch reinen) Wasser nahe steht, aber dennoch stets geringe Mengen

Brunnen-

CO_2 , NH_3 , salpetrige Säure und Salpetersäure enthält. — 2. Als Brunnen- oder Quellwasser, gewöhnlich reich an Mineralbestandteilen. Seine Entstehung verdankt es den atmosphärischen Niederschlägen, welche die CO_2 -reichen Bodenschichten durchsickern und mit Hilfe der absorbierten CO_2 alkalische Erden (Kalk, Magnesia) und Metalle (Eisen) als Bicarbonate daraus lösen. — 3. Das fließende Wasser der Ströme, Flüsse, Bäche ist gewöhnlich viel ärmer an Mineralstoffen als das Brunnen- und Quellwasser. An der Oberfläche fließend, gibt nämlich das Quellwasser alsbald viel CO_2 ab. Da nur durch das Vorhandensein dieser die Lösung vieler Mineralstoffe, namentlich des Kalkes, möglich ist, so werden unlösliche Niederschläge dieser Stoffe erfolgen müssen.

Flußwasser.

Gasgehalt.

Das Wasser der Brunnen und Quellen ist sehr arm an O, dagegen reich an CO_2 ; diese gibt ihm das Erfrischende und Erquickende. Aus gleichem Grunde vermag an den Quellen wohl ein reiches Pflanzenleben zu gedeihen, dagegen ist die Existenz der O-bedürftigen, tierischen Organismen im Quell- und Brunnenwasser äußerst beschränkt. Das frei fließende Wasser absorbiert jedoch aus der Luft O unter Abgabe von CO_2 und gibt so den Fischen und anderen Wassertieren die notwendige Existenzbedingung. Das Flußwasser enthält gegen $\frac{1}{30}$ — $\frac{1}{20}$ seines Volumens an absorbierten Gasen; — durch Sieden oder Frieren werden dieselben ausgetrieben.

Untersuchung des Trinkwassers.

*Eigen-
schaften
eines guten
Trink-
wassers.
Härte des
Wassers.*

Das Trinkwasser soll (selbst in dicken Schichten betrachtet) völlig farblos, ungetrüb und ohne Geruch sein (am besten bei Erwärmung auf 50° mit oder ohne Zusatz von Natronlauge wahrzunehmen).

Das Trinkwasser soll keinen zu hohen Gehalt an Kalk- und Magnesiasalzen haben. Wenn auch durch diese Salze keine Gesundheitsschädigung bedingt wird, so wird doch durch einen zu hohen Gehalt an diesen Salzen das Wasser für manche Gebrauchszwecke (Kochen z. B. der Leguminosen, welche beim Kochen mit kalkhaltigem Wasser nicht weich werden, — Waschen, wegen Ausfällung der Seife als unlösliche Kalkseife) ungeeignet. Ein an Kalk- und Magnesiasalzen reiches Wasser wird als hart, ein daran armes Wasser als weich bezeichnet. Als einen Härtegrad bezeichnet man einen Gehalt von 1 Gewichtsteil Kalk-(und Magnesia-) Verbindungen in 100000 Gewichtsteilen

Wasser. Ein gutes Trinkwasser soll nicht über 20 Härtegrade haben, d. h. also nicht mehr als 20 g Kalk- (und Magnesia-) Verbindungen in 100 l Wasser enthalten. Man nennt die Härte, welche ungekochtes Wasser zeigt, seine „Gesamthärte“, die Härte des gekochten seine „permanente Härte“. Durch das Sieden wird nämlich CO_2 ausgetrieben und der in Form von Bicarbonat gelöste Kalk als Calciummonocarbonat gefällt; durch das Kochen wird also das Wasser weicher.

Nachweis von Kalk und Magnesia: Das Wasser wird mit Salzsäure angesäuert, dann Ammoniak im Überschuß und hierauf oxalsaures Ammonium zugefügt: weißer Niederschlag von Calciumoxalat. Danach, ob die eintretende Trübung nur leicht wolkig oder stark milchig ist, kann man die Härte des Wassers ungefähr schätzen. — Filtriert man vom ausgeschiedenen Calciumoxalat ab, so fällt Zusatz von phosphorsaurem Natrium und Ammoniak die vorhandene Magnesia als phosphorsaures Ammonium-Magnesium. — Zur quantitativen Bestimmung des Härtegrades dient eine titrierte Seifenlösung; man setzt dieselbe allmählich dem Wasser zu und schüttelt; je härter das Wasser ist, um so mehr braucht man, bis beim Schütteln Schaum entsteht, da die Seife als unlösliche Kalkverbindung gefällt wird.

*Nachweis
von Kalk
und
Magnesia.*

Das Trinkwasser soll nicht in größerer Menge enthalten: Schwefelsäure, Chlor, Salpetersäure, salpetrige Säure, Ammoniak, Schwefelwasserstoff, organische Substanzen. Die Gegenwart dieser Stoffe berechtigt zu dem Verdacht, daß das Wasser durch Zutritt menschlicher oder tierischer Abfallstoffe (von nahegelegenen Abtrittsruben, Düngerstätten etc.) verunreinigt ist, wodurch das Wasser unappetitlich, eventuell (durch Infektion mit krankmachenden Mikroorganismen) gesundheitsschädlich wird.

Nachweis der Schwefelsäure: Zusatz von Salzsäure und Chlorbaryum gibt weißen Niederschlag von Baryumsulfat.

*Nachweis
der Schwefel-
säure,
des Chlors,*

Nachweis des Chlors: Zusatz von Salpetersäure und Silbernitrat gibt weißen (allmählich am Lichte sich schwärzenden) Niederschlag von Chlorsilber, welches in Ammoniak löslich ist.

Nachweis der Salpetersäure: 100 cm^3 Wasser werden mit einigen Tropfen Schwefelsäure angesäuert, einige Stückchen Zink hineingelegt und Jodzinkstärkelösung zugefügt; es entsteht Bläuung durch in Freiheit gesetztes Jod. — Sehr empfindlich ist folgende Probe: zu einem Tropfen des zu untersuchenden Wassers setzt man im Schälchen einige Krümel von Brucinum sulfuricum, dann einige Tropfen konzentrierte Schwefelsäure; es entsteht eine rosarote Färbung. — Diphenylaminsulfat (versetzt mit einigen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure) gibt mit Nitraten selbst in starker Verdünnung blaue Färbung.

*der Salpeter-
säure,*

Nachweis der salpetrigen Säure: Zu 100 cm^3 Wasser gibt man einige Tropfen reiner konzentrierter Schwefelsäure und Jodzinkstärkelösung: es entsteht Bläuung. — Empfohlen wird ferner als Reagens Naphthionsäure und β -Naphthol purissim. im Mörser innig gemischt. Zu 10 cm^3 der auf Nitrite zu prüfenden Flüssigkeit gibt man 2 Tropfen konzentrierte Salzsäure und eine Messerspitze obigen Gemisches und schüttelt gut durch. Schichtet man alsdann darüber Ammoniak, so tritt ein roter Ring auf (Empfindlichkeit 1 : 100 Millionen).

*der
salpetrigen
Säure,*

Nachweis des Ammoniaks: Zu 150 cm^3 Wasser setzt man 0,5 cm^3 Natriumhydrat und 1 cm^3 Natriumcarbonatlösung und läßt den Niederschlag sich absetzen. Von der obenstehenden klaren Flüssigkeit überträgt man eine 15 cm hohe Schicht in einen engen Meßcylinder und versetzt mit Nessler's Reagens (Lösung von Quecksilberjodid und Jodkalium in überschüssiger Kalilauge). — Spuren von Ammoniak im Wasser zeigen so gelbe bis rötliche Färbung, große Mengen geben einen braunen Niederschlag von Quecksilber-Ammonium-Jodid.

*des
Ammoniaks,*

Nachweis des Schwefelwasserstoffs: H_2S wird außer durch den Geruch durch Bräunung eines mit alkalischer Bleilösung getränkten Fließpapiere erkannt, welches über dem in einem Kolben kochenden Wasser befestigt wird. Ist Schwefelwasserstoff gebunden im Wasser vorhanden, so setzt man zum Wasser etwas Natronlauge und dünne Nitroprussidnatriumlösung; es entsteht rotviolette Färbung.

*des Schwefel-
wasserstoffs.*

Nachweis organischer Substanzen: 1. Man dampft eine etwas größere Wassermenge in einer Porzellanschale ab bis zur Trockne und erhitzt weiterhin stärker: beim Vorhandensein größerer Mengen organischer Substanzen tritt Bräunung bis Schwärzung ein; sind die organischen Substanzen N-haltig, so tritt zugleich der Geruch nach verbrannten Haaren auf. Gutes Wasser zeigt so behandelt nur eine schwache Bräunung. — 2. Etwas Goldchloridkaliumlösung zum Wasser zugesetzt, verursacht nach längerem Stehen

*Nachweis
organischer
Substanzen.*

einen schwärzlichen, schlammigen Niederschlag. — 3. Etwas Lösung von übermangansaurem Kalium zu dem verdeckt hingestellten Wasser hinzugefügt, entfärbt sich allmählich unter Bildung eines braunen, schlammigen Bodensatzes. Die Niederschläge vom 2. und 3. sind um so reichlicher, je größer die Menge vorhandener organischer Substanzen im Trinkwasser ist.

Mikroorganismen.

Von größter Bedeutung ist endlich das Vorkommen von Mikroorganismen im Wasser. Eine Anzahl ansteckender Krankheiten, namentlich Cholera und Typhus, finden in der Weise ihre Verbreitung, daß ihre Erreger mit dem Wasser dem Menschen zugeführt werden. Zur Zeit drohender Epidemien sollte daher Wasser immer nur nach vorherigem gründlichen Aufkochen genossen werden.

141. Bau und Absonderungstätigkeit der Milchdrüsen.²

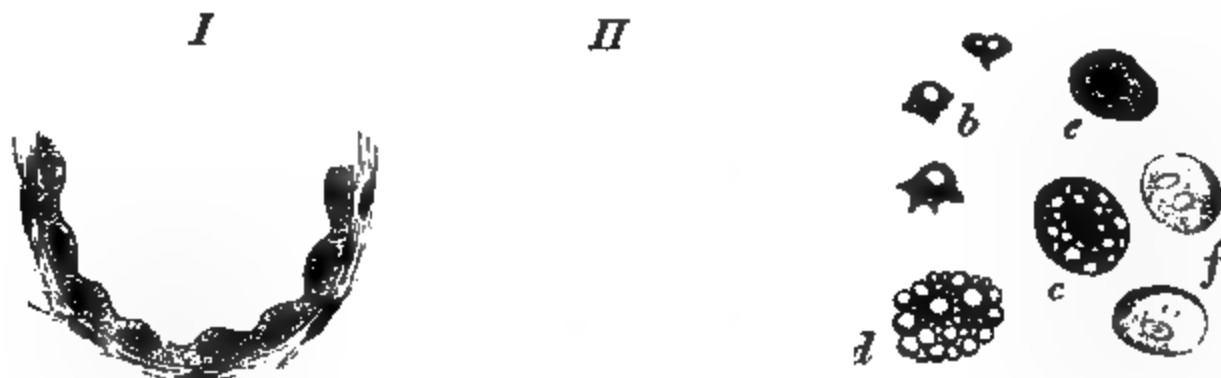
Milchgänge.

Gegen 20, isoliert auf der Spitze der Warze mündende Milchgänge (*Posthins* 1590, *Bartholinus* 1673), die kurz vor ihrer Öffnung mit länglich ovaler und meist seitlich ausgebuchteter Erweiterung (*Sinus lacteus*) versehen sind, führen unter dendritischer Verästelung zu je einem besonderen Drüsenlobus, welche ein lockeres interstitielles Bindegewebe vereint. Nur zur Zeit der Laktation tragen alle Endverzweigungen der Milchgänge die rundlichen Drüsenacini gruppenartig geordnet. Jedes Bläschen hat auf einer *Membrana propria* außen ein Gespinnst sternförmiger Binde substanzzellen und trägt im Innern eine einfache Schicht etwas platter, polyedrischer, gekernter Sekretionszellen.

Drüsenbläschen.

Sekretionszellen.

Fig. 89.



I Milchdrüsen-Acinus untätig. — II während der Milchbildung — a b Milchkügelchen. — c d e Colostrumkörperchen. — f blasse Zellen (vom Hunde).

Das je nach dem Grade der absondernden Tätigkeit bald engere, bald weitere Lumen des Acinus ist mit einer Flüssigkeit erfüllt, in welcher kugelige, glänzende Fettkörperchen schwimmen (Milch).

Colostrum.

In den Tagen vor und nach der Geburt sondern die Brüste wenig Sekret von größerer Konsistenz und gelblicher Farbe ab (Colostrum), in welchem größere, völlig mit Fettkörnchen angefüllte Zellen angetroffen werden (Colostrumkörperchen). Diese treten auch auf, wenn die Milchentleerung eine Zeitlang unterlassen wurde (*A. Czerny*⁸). Man erkennt mitunter in ihnen einen Kern, selten amöboide Bewegung (Fig. 89 c, d, e).

*Heidenhain*⁴ und *Partsch*⁵ fanden die Sekretionszellen in der untätigen Drüse (Fig. 89 I) flach polyedrisch, einkernig, in der tätigen hingegen oft mehrkernig, albumin- und körnchenreicher, höher, cylinderförmig (Fig. 89 II). Ihr dem Hohlraum des Acinus zugewandeter, freier Rand zeigt bei der Sekretion charakteristische Wandlungen. Es bilden sich nämlich in diesem Teile der Zellen Fettkörnchen, welche bei der Sekretion zusammen mit dem gelösten Zellrande abgestoßen werden. Zum Teil zerfallen auch die Kerne (*Nissen*⁶), deren Produkte ebenfalls in die Milch übergehen (Nucleingehalt der Milch). Dieselben Zellen scheinen mehrere Male den Sekretionsprozeß leisten zu können, indem sie sich in der Ruhe wieder regenerieren (*Steinhilber*⁷). — Andere Autoren geben aber im Gegensatz hierzu an, daß die Epithelzellen der Alveolen bei der Milchbildung durchaus intakt bleiben; die Milch entsteht nach ihnen durch einen reinen Sekretionsvorgang (*Bertkau*⁹).

In der Milch finden sich ferner noch fettkörnchenhaltige Leukocyten, welche nach *Czerny*⁸, *Michaelis*⁹, *Unger*¹⁰ die Colostrumkörperchen darstellen (nach *Müller* u. *Jochmann*¹¹ ist auch das eiweißlösende Ferment des Colostrums identisch mit dem gleichen Ferment der Leukocyten des kreisenden Blutes, vgl. S. 52; nach *Thomas*¹² zeigen die

Colostrumkörperchen auch phagocytaire Eigenschaften gegenüber verschiedenen pathogenen Bakterien), und vereinzelte blasse Zellen (*f*). Einzelne Milchkügelchen haben noch Fetzen von Zellsubstanz an ihrer Oberfläche (*b*).

Was die Bildung der einzelnen Milchbestandteile — betrifft, so fand *H. Thierfelder*¹³, welcher frische Milchdrüsen unmittelbar nach dem Tode digerierte, daß während der Digestion der Drüse bei Körpertemperatur durch einen Fermentationsprozeß ein reduzierender Körper, wahrscheinlich der Milchzucker, entsteht. Doch ist die Frage nach der Entstehung des Milchzuckers noch keineswegs geklärt (vgl. *Porcher*¹⁴, *Paton* u. *Cathcart*¹⁵). — Während der Digestion der Milchdrüse bei Körperwärme entsteht ferner nach *Thierfelder*¹³ durch einen Fermentprozeß Casein, und zwar wahrscheinlich aus Serumalbumin. *Basch*¹⁶ stellte aus den Kernen der Milchdrüsenzellen Nucleinsäure dar und ließ dieselbe in saurer Lösung auf Rinderblutserum einwirken; es entstand ein Körper von den Eigenschaften des Kuhcaseins. Er nimmt an, daß ebenso in der tätigen Drüse das Casein durch eine Verbindung der frei werdenden Nucleinsäure mit transsudiertem Serum entsteht. — Das MilCHFett stammt hauptsächlich aus dem Fett der Nahrung, doch kann auch das Körperfett des Tieres selbst zur Bildung des MilCHFettes mit herangezogen werden (*Winternitz*¹⁷, *Caspari*¹⁸). Nach *Arnold*¹⁹ erhalten die milchsecernierenden Zellen die Fettsubstanz in wasserlöslicher Form von außen zugeführt und bilden aus ihr in ihrem Protoplasma das Fett.

Milch-
bildung.

Vergleichendes: — 10—12 Zitzen finden sich bei Nagetieren, Insektivoren, Fleischfressern; andere unter ihnen haben nur 4; Dickhäuter und Widerkauer tragen meist 2—4 am Abdomen, 2 die fleischfressenden Wale neben der Vulva. Dem Menschen gleichen die Affen, Flattertiere und pflanzenfressenden Wale, Elefant, Faultier; die Halbaffen haben 2—4 Zitzen. Bei den Schnabeltieren finden sich zu Gruppen geordnete Schläuche (Ähnlichkeit mit Hautdrüsen), welche ohne Zitze auf einem haarlosen, flachen Hautfelde münden. Die unreife Junge gebärenden Beuteltiere tragen die Jungen in einem muskulösen Hautduplikatursack am Bauche, in welchem die Zitzen liegen. Bei ihnen und bei den Schnabeltieren existiert ein *Musculus compressor mammae*, welcher die Milchentleerung befördert.

Milchdrüsen
der Tiere.

Geringe Absonderung der Brüste bei Neugeborenen (Hexenmilch) ist normal, dagegen gehört das Säugen seitens eines Mannes zu den größten Seltenheiten (*Talmud*, *Cardanus* 1556, *Florentinus* 1558, *A. v. Humboldt*, *Häser*). Nach *Aristoteles* sollen mitunter Bücke Milch geben (vgl. ²⁰), ebenso Kälber, nachdem ihre Zitzen häufig angesaugt, und unbelegte Ziegen, nachdem ihre Euter mittelst Nesseln gereizt sind.

Bei der **Entleerung der Milch** — (500—1500 cm³ pro Tag) — wirkt nicht allein rein mechanisch das Saugen, sondern es kommt eine aktive Tätigkeit der Brustdrüse hinzu. Diese besteht zunächst in der Erektion der Warze, wobei die glatten Muskeln zur Entleerung der Milch auf die Sinus der Gänge drücken, so daß die Milch sogar im Strahle hervorspritzen kann. Aber auch der eigentliche Drüsenkörper wird reflektorisch durch Reizung der sensiblen Warzenerven zur lebhafteren Absonderung angeregt. So wird nicht allein die in der Brust aufgespeicherte Milch ausgesogen, sondern es kommt während des Saugens zur neuen, beschleunigten Sekretion. Nur so erklärt es sich auch, wie bei plötzlichen Gemütsbewegungen schnell die Milchsekretion stocken kann. Die experimentellen Untersuchungen über die Innervation der Milchdrüse haben zu keinem übereinstimmenden Resultate geführt. Es scheint aus denselben eine weitgehende Unabhängigkeit der Milchsekretion vom Nervensystem hervorzugehen: eine Hündin, welcher *Goltz* u. *Ewald*²¹ das Rückenmark vom 3. Brustwirbel bis zur Cauda equina herab reseziert hatten, gebar gesunde Junge und säugte eines derselben, das dabei vorzüglich gedieh. Nach *Basch*²² vermögen sowohl die peripheren Nerven als auch das sympathische System die Absonderung der Milchdrüse zu beeinflussen: nach Durchschneidung der Nerven der Drüse traten Colostrumkörperchen in der Milch auf; die Milch selbst war aber quantitativ unverändert. — Wahrscheinlich handelt es sich bei der Anregung der Milchdrüse zu ihrer Tätigkeit um eine chemische Beeinflussung infolge einer inneren Sekretion von seiten der Genitalorgane (vgl. *Halban*²³, *Basch*²⁴) resp. des Embryos (*Birdl* u. *Königstein*²⁵).

Entleerung
der Milch.

Innervation
der Milch-
drüse.

142. Milch und Milchpräparate.²⁶

Die Milch ist eine undurchsichtige, bläulichweiße Flüssigkeit von süßlichem Geschmacke und einem charakteristischen Geruche, der wahrscheinlich von eigentümlichen Riechstoffen des Hautsekrets der Drüse stammt. Beim Stehen sammeln sich an der Oberfläche zahlreiche Butterkügelchen als Rahm. Das spez. Gewicht der Frauenmilch beträgt 1,0200 bis

Physikalische
Eigen-
schaften.

1,0364, im Mittel 1,0298, das der Kuhmilch 1,0285—1,0325. Die Reaktion der Milch (Frauen- wie Kuhmilch) ist gegen Lackmus amphoter, gegen Lackmoid alkalisch, gegen Phenolphthalein sauer. Bei elektrometrischer Messung erweist sie sich annähernd neutral (*Davidsohn*²⁷). Die Gefrierpunkterniedrigung der Kuhmilch ist 0,529—0,569° (*Pins*^{27*}).

Plasma.

Die Milch besteht aus der Flüssigkeit (Milchplasma, Plasma lactis) und den darin schwimmenden, morphologischen Bestandteilen, unter denen die Milchkügelchen vorherrschen; Colostrumkörperchen (vgl. S. 342) und Epithelien der Milchgänge sind in der reifen Milch seltener.

Milch-
kügelchen.

Die Milch- oder Butterkügelchen. Die Milch stellt eine Emulsion dar, bei der mikroskopischen Untersuchung (Fig. 89) findet man in derselben zahllose kleine Fettkügelchen (*Leeuwenhoek*, 1697) von wechselnder Größe (in der Frauenmilch 1—20 μ , in der Kuhmilch 0,2—10 μ ; durchschnittlich 2—3 μ). Die Milchkügelchen (und das gequollene Casein) bewirken wegen der Reflexion des Lichtes die weiße Farbe und die Undurchsichtigkeit der Milch. Die Milchkügelchen bestehen aus dem Butterfett.

Caseinhülle
derselben.

Man hat früher angenommen, daß die Milchkügelchen von einer Eiweißhülle umgeben wären, der sog. „Haptogenmembran“, und zwar auf Grund der folgenden Beobachtungen: Im mikroskopischen Präparat fließen die Milchkügelchen nicht ineinander; setzt man aber Essigsäure hinzu, welche die Hüllen löst, so fließen sie wie Fetttropfen zusammen. Wird Kuhmilch mit Ätzkali versetzt, welches die Hüllen zerstört, und hierauf mit Äther geschüttelt, so wird die Milch hell und durchsichtig, da der Äther alle Fetttropfen in Lösung bringt. Vor Behandlung mit Ätzkali oder Essigsäure vermag Äther nicht die Fette der Kuhmilch zu lösen. [Bei Frauenmilch genügt alleiniger Zusatz und Schütteln mit Äther (*Radenhausen*²⁸).] *Abderhalden* u. *Völitz*²⁹ haben die Hüllen isoliert, hydrolisiert und die Aminosäuren bestimmt; die Mengen der Aminosäuren stimmten nicht mit der Zusammensetzung des Caseins überein, so daß dieses beim Aufbau der Hüllen nicht beteiligt zu sein scheint. — Nach *Soxhlet*³⁰ existiert jedoch eine derartige Eiweißhülle nicht: die Milch ist eine einfache Emulsion und wird als solche dauernd erhalten durch das colloide, im Milchplasma nur gequollene Casein. Die Behandlung der Milch mit Kali und Äther macht das Casein des Plasmas ungeeignet, die Emulsion der Milch dauernd zu erhalten.

Butter.

Durch längeres Schlagen der Milch („Buttern“) (leichter noch des Rahms) wird das Fett der Milchkügelchen als Butter in zusammenhängender Masse gewonnen. — An der Luft stehend, wird die Butter ranzig, indem durch Pilze die neutralen Fette in Fettsäure und Glycerin gespalten werden und letzteres in Akrolein und Ameisensäure zersetzt wird.

Casein.

Bestandteile der Milch: 1. Eiweißstoffe. Der charakteristische Eiweißstoff der Milch ist — a) das Casein, welches zu den Paranucleoproteiden (Nucleoalbuminen) gehört. Das Casein ist in Wasser unlöslich, dagegen löslich in Alkalien, Alkalicarbonaten, Kalkwasser; es verhält sich wie eine schwache Säure und bildet mit Na, Ka, Ca lösliche Salze. Auch in der Milch ist das Casein als Caseincalcium vorhanden.

Das Casein ist in der Milch wahrscheinlich nicht wirklich gelöst, sondern befindet sich in einem eigenartigen gequollenen Zustande. Bei der Filtration der Milch durch Tonzylinder wird es zurückgehalten.

Die Caseine in der Milch der verschiedenen Tierarten sind wahrscheinlich verschiedene Körper. Über Unterschiede zwischen Frauen- und Kuhmilch, die für die Ernährung des Säuglings auch praktische Bedeutung haben, vgl. *Biedert*³¹.

Fällung des
Caseins
durch
Säuren.

Fügt man zu der Milch Säuren (z. B. schwache Essigsäure), so wird dem Casein das Calcium entzogen und das Casein fällt aus; es schließt dabei das Fett der Milch in sich ein. Durch wiederholtes Füllen, darauffolgendes Lösen in sehr verdünnter Natronlauge und Filtrieren der Lösung kann das Casein rein dargestellt werden. — Wenn sich beim Stehen der Milch durch den Milchsäurebacillus der Milchzucker in Milchsäure verwandelt (s. u.), tritt ebenfalls, sowie genügend Milchsäure vorhanden ist, Fällung des Caseins ein.

Quantitative Bestimmung des Caseins in der Milch. Man verdünnt 20 cm³ Milch auf 400 cm³, fügt vorsichtig sehr verdünnte Essigsäure bis zum Entstehen eines flockigen Niederschlages hinzu, leitet dann $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde Kohlensäure hindurch und läßt bis zum nächsten Tage stehen. Darauf filtriert man ab, wäscht mit Wasser und Alkohol, extrahiert mit Äther das Fett (das im Alkohol und Äther enthaltene Fett dient gleichzeitig zur Fettbestimmung) und trocknet entweder den Rückstand zu konstantem Gewicht oder bestimmt darin nach *Kjeldahl* den N ($N \times 6,37 = \text{Casein}$). — Zur quantitativen Ausfällung des Caseins der Frauenmilch verdünnt man die Milch 5fach, setzt auf 100 cm³ unverdünnte Milch 60—80 cm³ $\frac{1}{10}$ Normal-Essigsäure zu, kühlt 2—3 Stunden auf +3° ab und erwärmt schließlich kurze Zeit auf dem Wasserbade auf 40° (*Engel*³²).

Quantitative Bestimmung des Caseins.

Völlig verschieden von der Fällung des Caseins durch Säuren ist die Gerinnung des Caseins durch Lab (vgl. S. 263). Durch das Ferment findet eine Spaltung des Caseins in das Paracasein und eine geringe Menge von leicht löslichem Molkeneiweiß statt; das Paracasein fällt, wenn in der Milch lösliche Kalksalze vorhanden sind, als Käse aus. Entfernt man die Kalksalze durch Kaliumoxalat, so erzeugt Lab keine Gerinnung mehr, es findet aber ebenso die Spaltung in Paracasein und Molkeneiweiß statt. Setzt man nachträglich Chlorcalciumlösung zu, so erfolgt die Gerinnung.

Gerinnung des Caseins durch Lab.

Auch beim Erhitzen der Milch auf 130—150° tritt Gerinnung ein, indem das Casein ähnlich wie bei der Labgerinnung in Paracasein umgewandelt wird.

Die bei der Gerinnung der Milch sich ausscheidende Masse, welche aus dem Casein und eingeschlossenen Fettkügelchen besteht, wird als Käsekuchen (*Placenta lactis*) bezeichnet. Die übrig bleibende Flüssigkeit sind die Molken (*Serum lactis*); sie enthalten noch das Albumin und Globulin, den Milchzucker und die meisten Salze.

Käsekuchen und Molken.

Außer dem Casein finden sich noch folgende Eiweißkörper in der Milch: b) das Lactalbumin. Wenn nach Ausscheidung des Caseins der Milch mit Essigsäure das Filtrat erhitzt wird, so scheidet sich bei 72° das Lactalbumin aus. Beim Kochen gerinnt das Albumin in der Milch; dazu überzieht sich die freie Fläche mit einer Haut unlöslich gewordenen Caseins. — Die menschliche Milch enthält mehr Albumin als Casein (vgl. S. 346). — c) das Lactoglobulin (*Sebelien*³³), in normaler Milch nur in sehr geringen Mengen, reichlich im Colostrum.

Lactalbumin.

Sei 'Lactoglobulin

Lactoglobulin.

d) das opalisierende Opalisin (*Wróblewski*³⁴) — e) Nuclein.

Von anderen stickstoffhaltigen Körpern seien erwähnt: Phosphorfleischsäure (*Siegfried*³⁵), — Harnstoff (in der Frauenmilch 0,048% [*Schöndorff*³⁶]), Spuren von Kreatin, Kreatinin, Xanthinkörper (Rhodankalium in der Kuhmilch) (vgl. *Rietschel*³⁷).

Über fermentative Wirkungen der Milch vgl. *Raudnitz*³⁸, *Wohlgemuth* u. *Strich*³⁹, *Grimmer*³⁷. — Frische Milch bläut Guajaktinktur (vgl. S. 94), gekochte nicht.

2. Die Fette — der Milch finden sich in den Milchkügelchen. Es sind die Triglyceride der Stearin-, Palmitin-, Ölsäure, spärlicher der Myristin-, Caprin-, Capryl-, Capron- und Buttersäure. Daneben finden sich Spuren von Essig- und Ameisensäure (*Ruppel*⁴⁰). — Cholesterin (*Bömer*⁴¹, *Kirsten*⁴²) und Lecithin (*Burow*⁴³) sind ebenfalls in der Milch nachgewiesen.

Fette.

Quantitative Bestimmung des Fettes in der Milch. Mit der Caseinbestimmung kann zugleich eine Fettbestimmung verbunden werden, indem man aus dem ausgefallten Casein durch Äther das Fett extrahiert (vgl. oben). — Soll nur das Fett bestimmt werden, so trocknet man 5—10 cm³ Milch (gut gemischt) auf reinem ausgeglühten Sand und extrahiert mit Äther. — Eine einfache und doch sehr genaue Methode hat *Sorhlet*⁴⁴ angegeben. Es wird dabei die mit Kalilauge versetzte Milch mit Äther ausgeschüttelt und das spez. Gewicht der Ätherfettlösung in einem besonderen Apparat mittelst eines Aräometers unter Berücksichtigung der Temperatur festgestellt; aus einer Tabelle ergibt sich danach der Fettgehalt.

Quantitative Bestimmung des Fettes.

Der Rahmgehalt wird gemessen, indem man Milch in einem hohen, in 100 Teile geteilten Glasmeßcylinder kühl 24 Stunden stehen läßt. Der sich oben sammelnde Rahm soll 10—14 Volumenprocente betragen.

Von dem Gehalt der Milch an Fett hängt das spezifische Gewicht derselben ab; es wird vielfach zur Beurteilung der Güte der Marktmilch benutzt (Bestimmung mittelst Aräometers). Doch kann man durch Abrahmen der Milch (wodurch das spez. Gewicht zunimmt) und nachträglichen entsprechenden Wasserzusatz (wodurch dasselbe wieder abnimmt) eine Milch herstellen, die trotz der Verfälschung das richtige spez. Gewicht besitzt. Die Fälschung würde aber leicht durch die Bestimmung der Gefrierpunktserniedrigung (S. 344) festzustellen sein, die infolge des Wasserzusatzes zu niedrig sein würde (*Pins*^{27a}).

Kohlehydrate.
Milchzucker. 3. Kohlehydrate. — Das charakteristische Kohlehydrat der Milch ist der Milchzucker (Lactose); er kommt nur in der Milch des Menschen und der Säugetiere vor. — Außerdem ist in der Milch noch ein dextrin-ähnliches Kohlehydrat (*Ritthausen*⁴⁵) gefunden worden.

Quantitative Bestimmung des Milchzuckers. Quantitative Bestimmung des Milchzuckers in der Milch. Das bei der Caseinbestimmung (vgl. S. 345) nach Ausfällen des Caseins und Fetts erhaltene Filtrat wird einige Minuten gekocht, das ausgeschiedene Albumin und Globulin abfiltriert und gewaschen, und schließlich im Filtrat + Waschwasser der Milchzucker durch Titration mit *Fehlingscher* Lösung bestimmt (vgl. S. 23). 20 cm³ *Fehlingscher* Lösung = 0,134 g Milchzucker.

Spontane Milchgerinnung. Beim Stehenlassen der Milch entwickeln sich in derselben regelmäßig Milchsäurebazillen, welche den Milchzucker in Milchsäure überführen, die Milch wird sauer. Ist Säure in genügender Menge gebildet, so bewirkt sie die Ausfällung des Caseins: spontane Milchgerinnung (vgl. S. 344), die Milch wird dick.

Zitronensäure. 4. Andere organische Stoffe. — *Soxhlet*⁴⁶ u. *Henkel*⁴⁷ haben in der Kuhmilch, *Scheib*⁴⁸ in der Ziegen- und Frauenmilch mit Sicherheit Zitronensäure nachgewiesen (in der Kuhmilch 0,54—0,57 g im Liter).

Salze. 5. Salze. — Kalium, Natrium, Calcium, Magnesium, Eisen, gebunden an Phosphorsäure, Salzsäure, Kohlensäure (Zitronensäure). Das Calcium ist zum Teil auch an das Casein gebunden (s. S. 344). Die Kaliumsalze überwiegen über die Natriumverbindungen (wie in den roten Blutkörperchen und im Fleische), außerdem ist ein erhebliches Quantum Calciumphosphat zur Knochenbildung des Säuglings vorhanden. Die in der Asche der Milch gefundene Schwefelsäure, ein Teil der Phosphorsäure und Kohlensäure stammen nicht aus den Salzen der Milch, sondern sind erst bei der Veraschung durch die Verbrennung organischer Bestandteile der Milch (Eiweiß, Lecithin) entstanden. — Ein Teil der Milchsalze sind in der Milch nicht gelöst, sondern befinden sich in Suspension, hauptsächlich Phosphorsäure und Kalk; bei der Filtration der Milch durch Tonzellen bleiben dieselben zurück. — Eisen ist in der Frauenmilch reichlicher vorhanden als in der Kuhmilch (*Langstein* u. *Edelstein*⁴⁹, v. *Soxhlet*⁵⁰). — Nach *Camerer* u. *Söldner*⁵¹ enthalten 100 g Frauenmilch aus der ersten Lactationszeit (in Klammern die Werte für die Milch aus späterer Zeit): K₂O 0,1 (0,063), Na₂O 0,045 (0,018), CaO 0,038 (0,038), MgO 0,005 (0,005), F₂O₃ 0,0002 (0,0001), P₂O₅ 0,032 (0,029), SO₃ 0,0096 (0,0072), Cl 0,072 (0,034).

Der organisch (in Casein, Nuclein, Lecithin) gebundene P ist in der Frauenmilch viel reichlicher als in der Kuhmilch. Nach *Siegfried*⁵² u. *Stoklasa*⁵³ ist in der Frauenmilch fast alle Phosphorsäure in organischer Form vorhanden.

Gase. 6. Gase. — *Pflüger*⁵⁴ u. *Settschenow*⁵⁴ fanden in 100 Volumina Kuhmilch dem Volumen nach: 5,01—7,60 CO₂; — 0,09—0,32 O; — 0,70—1,41 N. Die CO₂ ist zum Teil nur durch Phosphorsäure austreibbar. — *Kälz*⁵⁵ fand in Frauenmilch 2,35—2,87% CO₂, 3,39—3,81% N, 1,07—1,44% O.

Milchanalyse.

Mittlere Zusammensetzung der Milch nach *König*⁵⁶:

	Frauenmilch	Kuhmilch
Wasser	87,58	87,27
Casein	0,80	2,88
Albumin	1,21	0,51
Fett	3,74	3,68
Milchzucker	6,37	4,94
Asche	0,30	0,72

Das Colostrum (*Engel*⁵⁷) — hat einen viel höheren Gehalt an festen Bestandteilen als die Milch; das spezifische Gewicht beträgt 1060—1070. Das Colostrum ist reicher an Eiweiß und Salzen, ärmer an Zucker als die Milch; der Fettgehalt schwankt, meist ist er niedriger als in der Milch. Unter den Eiweißkörpern findet sich Casein im Colostrum sogar mehr als in der Milch, daneben aber in viel größeren Mengen als in der Milch durch Hitze coagulierbare Eiweißkörper, nämlich hauptsächlich Globulin, daneben Albumin. Daher gerinnt das Colostrum beim Kochen.

Colostrum.

Die Milch zeigt vor und nach der (jedesmaligen) Säugung keine Differenz des Eiweißgehaltes, der Zuckergehalt nimmt nach dem Säugen ab, der Fettgehalt beträchtlich zu. — In fortschreitender Lactationsperiode zeigte sich das Eiweiß am reichlichsten in den ersten 6 Monaten, geringer in den zweiten 6 Monaten, um nach dem ersten Jahre noch mehr zu sinken. Der Fettgehalt schwankt, nimmt nach dem ersten Jahre eher zu; — der Zucker weist eine ziemlich gleichmäßige unbedeutende Zunahme auf.

Einflüsse auf die Zusammensetzung der Milch.

Für den Neugeborenen ist die naturgemäße Nahrung die Milch der Mutter resp. einer Amme. Ist man genötigt, Kuhmilch zu verwenden, so muß sie mit Wasser verdünnt (wegen des höheren Eiweißgehalts, s. o.) und darauf mit Milchzucker und Fett (Rahm) versetzt werden. Das Casein der Kuhmilch ist jedoch qualitativ verschieden von dem der Frauenmilch (s. S. 344); es fällt grobflockiger aus und ist daher schwerer verdaulich. Da sich beim Stehen in der Milch schnell Mikroorganismen entwickeln, welche besonders bei dem Neugeborenen leicht Magenkatarrhe erregen, so soll für die Kinderernährung die Milch durch 10 Minuten lang dauerndes Kochen sterilisiert werden.

Ernährung des Neugeborenen.

In die Milch gehen über: — Fett der Nahrung, dann zahlreiche duftende Pflanzenstoffe (Anis, Wermut, Knoblauch u. a.), ferner Chloralhydrat, Opium, Indigo, Salicylsäure, Jod, Eisen, Zink, Quecksilber, Blei, Wismut, Antimon. Alkohol geht bei Aufnahmemaßiger Dosen nicht in die Milch über, bei Zufuhr großer Alkoholdosen nur in ganz geringfügigen Mengen (0,1—0,3% des eingeführten Alkohols) (*Klingemann*⁵⁸, *Rosemann*⁵⁹, *Völitz u. Paechner*⁶⁰). Auf die Absonderung der normalen Milchbestandteile hat der Alkohol keinen Einfluß (*Rosemann*⁵⁹). Jodkalium vermindert die Milchsekretion (*Stumpf*⁶¹).

In die Milch übergehende Stoffe.

In die entleerte Milch können zahlreiche Mikroorganismen gelangen und sich hier weiter entwickeln, darunter auch pathogene. — *Bacillus cyanogenes* färbt die Milch blau, andere Bazillen produzieren andere Farbstoffe. *Bacillus lactis viscosus* und andere machen die Milch fadenziehend.

Mikroorganismen.

Milchpräparate. 1. Butter — Vgl. S. 344, 345.

Butter.

2. Käse — wird bereitet, indem man entweder die abgerahmte (magere Käse) oder ganze Milch (fette Käse) durch Lab koaguliert, die Molken ablaufen läßt und das Koagulum stark salzt. Der Käse muß dann eine Zeitlang liegen; er erleidet dabei eigenartige, durch Mikroorganismen verursachte Änderungen, die als das „Reifen“ des Käses bezeichnet werden.

Käse.

3. Kumys und Kefir. — Die Kirgisen pflegen die Milch der Stuten, die kaukasischen Bergbewohner die der Kühe in alkoholische Gärung zu versetzen. Durch Zusatz von saurer Milch, welche *Bacterium lacticum* und *Bacillus caucasicus* enthält, wird der nicht gärungsfähige Milchzucker in Galaktose und Dextrose verwandelt und diese durch Hefe, welche in einem Zusatze fertigen Kumys vorhanden ist, in alkoholische Gärung versetzt, wobei die Mischung heftig gerührt wird. Der Kumys enthält 2—3% Alkohol; das anfangs gefällte, später teilweise wieder gelöste Casein ist in Acidalbumin und Pepton übergeführt. — Auch der Kefirpilz (*Dispora caucasica*) liefert ein ähnliches, zum Teil peptonhaltiges Präparat. Neben dem Kefirpilz kommt noch *Bacterium lacticum* und ein das Casein peptonisierender Spaltpilz vor sowie ein Milchsäure bildender und ein Milchzucker vergärender Streptokokkus. Kumys und besonders Kefir wird an Stelle von Milch vielfach therapeutisch verwandt.

Kumys und Kefir.

143. Vogeleier.

Das Gewicht eines Hühnereies beträgt 30—72 g, im Mittel 53 g; davon kommen auf die Schale 6 g, das Eiweiß 31 g und das Eigelb 16 g.

Die chemische Zusammensetzung der Eier aller Vögel ist im wesentlichen gleich.

Das Eiweiß — enthält als Hauptbestandteil das Eialbumin, daneben Globulin und eine Mucinsubstanz: Ovomuroid (*Mörner*⁶²), — Traubenzucker (*Salkowski*⁶³), — Extraktivstoffe, — Salze (vorwiegend Kalium- und Natriumchlorid), — Fluor in Spuren.

Eiweiß.

Eigelb.

Das Eigelb oder der Dotter — enthält als charakteristischen Eiweißkörper das Vitellin, daneben Albumin, Globulin und ein eisenhaltiges Nuclein, Hämatogen (*v. Bunge*⁶⁴), — reichlich Fette (Palmitin, Stearin, Olein), — Cholesterin, Lecithin (*Manasse*⁶⁵), — Traubenzucker (*Sal-kowski*⁶⁶), — Pigmente: Lutein (*Willstätter* u. *Escher*⁶⁶), — Salze (vorwiegend phosphorsaure Salze).

Auf ein Hühnerei verteilen sich die Bestandteile in folgender Weise:

	Wasser	Trocken- substanz	Stickstoff- substanz	Fett	N-freie Extrakt- stoffe	Salze
Eiweiß 31 g . .	26,54	4,46	3,96	0,07	0,22	0,21
Eigelb 16 g . .	8,15	7,85	2,57	5,07	0,05	0,16

144. Das Fleisch.

Bestandteile
des Fleisches.

Das Fleisch enthält in der Form, wie es genossen wird, neben der eigentlichen Muskelsubstanz noch vielfältig mehr oder weniger die Elemente des Fett-, Binde- und elastischen Gewebes beigemengt. Über die Chemie der Muskelsubstanz vgl. auch § 211.

Die chemischen Bestandteile des Fleisches sind:

1. Wasser — ca. 76%.

Eiweißstoffe.

2. Eiweißstoffe. — Die charakteristischen Eiweißstoffe des Muskels sind das Myosin und das Myogen; ferner kommen vor leimgebende Substanz aus dem Bindegewebe des Perimysiums, Perineuriums, der Gefäßwände und der sehnigen Teile, — Elastin im Sarkolemma, Neurilemma und den elastischen Fasern des Perimysiums und der Gefäßwände. — Der Farbstoff ist Hämoglobin; daneben findet sich in einigen Muskeln (z. B. Herz) das verwandte Myohämatin (*Mac Munn*⁶⁷; ? *Levy*⁶⁸, *Mörner*⁶⁹).

Fette.

3. Fette — zum größten Teil im interfibrillären Fettgewebe und nach dem Mästungszustande des Tieres in wechselnder Menge. Doch enthält auch das vom interfibrillären Fett befreite Muskelfleisch stets noch geringe Mengen Fett. — Lecithin und Cholesterin stammt vorwiegend aus den Muskelnerven.

Kohle-
hydrate.

4. Kohlehydrate. — Glykogen (vgl. § 116. 2) in wechselnder Menge je nach dem Zustande des Tieres (*Schöndorff*⁷⁰ fand im Muskel des Hundes bis zu 3,72%), — Dextrose und Maltose (Isomaltose).

Extraktiv-
stoffe.

5. Extraktivstoffe. — a) N-haltige: Kreatin, Kreatinin, Sarkin (oder Hypoxanthin), Xanthin, Guanin, Carnosin, Inosin, Harnstoff, Inosinsäure, Phosphorfleischsäure (*Siegfried*⁷¹).

b) N-freie: Milchsäure (sog. Fleischmilchsäure oder Paramilchsäure), — Spuren flüchtiger Fettsäuren, — Inosit.

Der Gesamt-N des Rindfleisches verhält sich zum Extraktiv-N wie 100:7,74 (*Frentzel* u. *Schreuer*⁷²). Nach *van Hoogenhuyze* u. *Verploegh*⁷³ enthält 1 kg Rindfleisch 4,278 bis 4,522 g Kreatin.

Die Menge der Extraktivstoffe — ist im Fleische derjenigen Tiere am größten, welche sehr energische Muskeltätigkeit haben, daher namentlich hoch beim Wilde. Nach starken Muskelanstrengungen vermehrt sich der Extrakt, zugleich bildet sich Fleischmilchsäure, wodurch das Fleisch mürbe und wohlschmeckender wird. Von den Extraktivstoffen wirken einige anregend auf das Nervensystem, wie das Kreatin, Kreatinin etc., andere geben dem Fleische den angenehmen charakteristischen Geschmack („Osmazom“). Letzterer rührt zum Teil auch von den verschiedenen Fetten des Fleisches her und tritt mitunter erst bei der Bereitung deutlicher hervor.

6. Salze — vorwiegend Kalium-, Magnesium- und Calciumphosphat sowie Chlornatrium.

Salze.

Nach *König*⁵⁶ kann man für das vom interfibrillären Fett befreite Muskelfleisch folgende Durchschnitts-Zusammensetzung annehmen: Wasser 76%, Stickstoffsubstanz 21,5%, Fett 1,5%, Salze 1%. Fettfreies, trockenes Ochsenfleisch enthält nach *Stohmann* u. *Langbein*⁷⁴ C 49,25 — N 15,49 — H 6,91 — O + S 23,03 — Asche 5,32%. — Nach *H. Schulz*⁷⁵ beträgt der S-Gehalt 1,1% des trockenen Muskels.

Zubereitung des Fleisches. Das Fleisch ist zugleich ein Nahrungs- und Genußmittel (vgl. § 146); als Genußmittel des Fleisches wirken die Extraktivstoffe, welche den angenehmen Geruch und Geschmack des Fleisches bedingen und erregend auf das Nervensystem wirken. Die zweckmäßigste Zubereitung des Fleisches wird diejenige sein, bei welcher die Nahrungs- und Genußstoffe des Fleisches in ihrer Verbindung erhalten werden, da die Genußstoffe die Aufnahme der nährenden Stoffe durch Anregung des Appetits etc. unterstützen. Zu diesem Zwecke läßt man auf ein größeres Stück Fleisch (durch Braten in Fett oder Eintauchen in bereits siedendes Wasser) plötzlich intensive Hitze wirken: hierdurch bildet sich an der Oberfläche eine feste geronnene Eiweißschicht, die den Fleischsaft (und mit ihm die Genußstoffe des Fleisches) nicht mehr austreten läßt. — Bei der Bereitung der Fleischbrühe (Bouillon) dagegen setzt man das (am besten zerhackte) Fleisch mit kaltem Wasser an, läßt einige Zeit stehen und kocht dann auf: man extrahiert so möglichst alle löslichen Bestandteile des Fleisches (Extraktivstoffe, Genußstoffe). Aus 100 Teilen gehackten Ochsenfleisches gehen dabei in das kalte Wasser nur 6 Teile über. Von diesen werden beim Kochen 2,95 als koaguliertes Albumin wieder niedergeschlagen und meist durch das „Abschäumen“ weggeworfen; nur 3,05 Teile bleiben gelöst. Die so gewonnene Brühe enthält die Genußstoffe des Fleisches, aber praktisch so gut wie gar keine von den Nahrungsstoffen desselben: sie wirkt daher angenehm auf das Geruchs- und Geschmackorgan, dadurch appetitanregend und magensafttreibend (vgl. § 110), sowie anregend auf das Nervensystem, aber nicht nährend. (Die Bestandteile des Fleischextrakts sollten nach *Rubner*⁷⁶ den Körper im wesentlichen unverändert im Urin verlassen, ihr Kraftinhalt also vom Körper nicht ausgenutzt werden. *Frentzel* u. *Toriyama*⁷⁷, *Völtz* u. *Baudrexel*⁷⁸ fanden jedoch, daß ca. $\frac{2}{3}$ der Verbrennungswärme des Fleischextrakts vom Körper verwertet werden. — Gleichwohl ist aber der Gehalt an verbrennlichen Stoffen in der Fleischbrühe so gering, daß praktisch die nährend Wirkung derselben überhaupt nicht in Betracht kommt.) Das ausgekochte Fleisch dagegen enthält noch alle nährenden Bestandteile desselben, aber freilich nunmehr in einer wenig geeigneten Form: es ist stark geschrumpft, schwer verdaulich und entbehrt (wegen des Fehlens der extrahierten Genußstoffe) den Wohlgeschmack des zweckmäßig zubereiteten Fleisches. — Durch Kochen verliert (hauptsächlich durch Wasserverlust) das Fleisch an Gewicht: vom Ochsen 15%, Hammel 10%, Huhn 13 $\frac{1}{2}$ %, durch Braten dieselben Fleischarten 19%, — 24%, — 24%.

Fleisch als Nahrungs- und Genußmittel.

J. v. Liebig's Fleischextrakt — wird in den fleischreichen Gegenden Südamerikas und Australiens aus fein zerhacktem Ochsen- oder Schaffleisch durch Extraktion und Eindampfen hergestellt; es enthält neben etwas Leim, Glykogen, Albumosen und Pepton hauptsächlich die Extraktivstoffe des Fleisches. (1 Kilo Ochsenfleisch liefert 31 g.) Durch Auflösen in Wasser kann daher aus ihm Fleischbrühe erhalten werden.

Extractum carnis Liebig.

Konservierungsmethoden: das Einlöten des in seinem eigenen Saft bei 100° gedämpften Fleisches; — das Trocknen des fettfreien, in lange dünne Streifen geschnittenen Fleisches (Pemmikan der Indianer); das getrocknet zermahlene, gesalzene, fettfreie Rindfleisch (*Carne pura*). — *E. Voit*⁷⁹ fand, daß durch das Pökeln der Nährwert des Fleisches nicht erheblich herabgesetzt wird. Er fand im gepökelten Fleische außer Vermehrung des Kochsalzes: einen Verlust von 10,4% des vorhandenen Wassers, 2,1% der vorhandenen organischen Stoffe, 1,1% des vorhandenen Eiweißes, 13,5% der vorhandenen Extraktivstoffe, 8,5% der vorhandenen Phosphorsäure. — Die Anwendung des Räucherns beruht auf der antiseptischen Wirkung des Rauches.

Fleischkonserven.

Pökeln.

Schlechte Beschaffenheit und Verderbnis des Fleisches. — In Würsten und ähnlichen Fleischwaren erzeugt zuweilen die Fäulnis ein eigentümliches, selbst tödlich wirkendes Gift: das „Wurstgift“. Mitunter bewirkt die Zersetzung im Fleische, namentlich auch an Fischen, ein eigenartiges, lebhaft phosphoreszierendes Leuchten, das auf der Entwicklung niederer Organismen beruht. — Sehr wichtig ist die Erkenntnis des Vorkommens von *Trichina spiralis* im Schweinefleisch, ferner der erbsen- bis bohnen großen Finnen im Fleische des Schweines und des Rindes.

Fleischverderbnis.

Tozine.

Parasiten.

2. Die Hülsenfrüchte — sind unter den pflanzlichen Nahrungsmitteln die eiweißreichsten; während die Eiweißstoffe der Getreidearten vorwiegend aus Kleber bestehen, enthalten die Hülsenfrüchte als charakteristischen Eiweißstoff das Legumin. Wegen des Mangels an Kleber läßt sich aus ihnen kein Teig, daher auch kein Brot bereiten. — Unter den ätherlöslichen Bestandteilen findet sich neben Fett verhältnismäßig viel Cholesterin und Lecithin. — Die Kohlehydrate bestehen fast ganz aus Stärke.

Die Hülsenfrüchte.

Zusammensetzung der Hülsenfrüchte (nach König):

	Wasser	Stickstoff-substanz	Fett	Kohlehydrate	Rohfaser	Asche
Erbsen	13,80	23,35	1,88	52,65	5,57	2,75
Bohnen	11,24	23,66	1,96	55,60	3,88	3,66
Linsen	12,33	25,94	1,93	52,84	3,92	3,04

Die Hülsenfrüchte enthalten mehr Eiweiß als sogar das Fleisch. Man hat ihnen deswegen oft eine große Bedeutung als Volksnahrungsmittel zugeschrieben. Dabei ist jedoch zu berücksichtigen, daß die hohen Werte für den Eiweißgehalt sich auf die Hülsenfrüchte vor ihrer Zubereitung beziehen. Bei der (bei uns üblichen) Zubereitung nehmen aber die Hülsenfrüchte sehr viel Wasser auf und der Gehalt an Eiweiß in der zubereiteten Speise ist nur niedrig, während das Fleisch bei der Zubereitung Wasser abgibt und daher der Eiweißgehalt desselben nach der Zubereitung sogar höher ist. Erbsen und Bohnenbrei enthalten ca. 76% Wasser und nur noch 4—5% Stickstoffsubstanz. Selbst bei äußerst reichlicher Aufnahme eines solchen Breies aus Hülsenfrüchten würde man daher tatsächlich nur eine mittlere Menge Eiweiß genießen. Dazu kommt, daß die Hülsenfrüchte im allgemeinen schwer verdaulich sind und durch Gasentwicklung sowie ihre unverdauliche Cellulose den Darm belastigen können.

Bedeutung als Volksnahrungsmittel.

3. Die Kartoffeln — bestehen zum größten Teil aus Wasser. Von den geringen Mengen stickstoffhaltiger Substanzen ist nur ein Teil Eiweiß; ca. 45% davon sind Asparagin, Aminosäuren etc. (In den Keimen der Kartoffeln findet sich ein giftiges Glucosid, das Solanin.) Die Kohlehydrate sind fast vollständig Stärke.

Die Kartoffeln.

Mittlere Zusammensetzung der Kartoffeln nach König: Wasser 74,93, Stickstoffsubstanz 1,99, Fett 0,15, Kohlehydrate 20,86, Rohfaser 0,98, Salze 1,09%.

Der Gehalt der Kartoffeln an Nährstoffen ist daher nur gering. Gleichwohl spielen die Kartoffeln in der Ernährung, besonders der unteren Klassen, eine große Rolle. Es ist dabei zu berücksichtigen, daß die Kartoffeln häufig zusammen mit Fett genossen werden (fette Saucen, ausgelassenes Fett, Zusammenkochen mit fettem Fleisch usw.): sie ermöglichen dabei die Aufnahme des (spannkraftreichen) Fettes, welches in entsprechenden Mengen für sich allein überhaupt nicht genossen werden könnte oder Verdauungsstörungen veranlassen würde. In diesem Sinne können die Kartoffeln als Fettträger bezeichnet werden (vgl. Gemüse).

Bedeutung der Kartoffeln als Nahrungsmittel.

4. Die grünen Gemüse — haben einen noch höheren Wassergehalt als die Kartoffeln (90% und darüber); die geringen Mengen an Eiweiß und Kohlehydraten kommen für die Ernährung kaum in Betracht. Die Gemüse werden aber häufig mit viel Fett zubereitet (Butter, fettes Fleisch) und dienen dann in demselben Sinne wie die Kartoffeln als Fettträger.

Die grünen Gemüse.

— In manchen Gemüsen spielen die Salze eine Rolle (Spinat enthält z. B. viel Eisen).

Das Obst. 5. Das Obst — enthält von Nahrungsstoffen besonders Zucker sowie Salze; es kommt jedoch weniger als Nahrungsstoff, sondern vielmehr als Genußstoff in Betracht. Die organischen Säuren geben den charakteristischen Geschmack; die gelatinierende Substanz der Fruchtgelees ist das lösliche Pectin.

Die Fruchtmarmeladen, Gelees etc. haben zum Teil einen sehr hohen Zuckergehalt und daher einen beträchtlichen Nährwert.

146. Genußmittel:

Kaffee, Tee, Schokolade, — die alkoholischen Getränke, — Gewürze.

Begriff der Genußmittel.

Unter **Genußmitteln** — versteht man solche Bestandteile der Nahrung, welche nicht wegen etwaiger nährender Eigenschaften, sondern vielmehr wegen der angenehmen Einwirkung und Anregung genossen werden, die sie teils auf das Geschmacksorgan, teils auch auf das Nervensystem ausüben.

Bedeutung.

Genußmittel (im weitesten Sinne) sind schon in den gewöhnlichen Nahrungsmitteln reichlich vorhanden, so daß sich diese beiden Gruppen von Nahrungsbestandteilen nicht scharf trennen lassen: so z. B. sind die angenehm riechenden und schmeckenden Extraktivstoffe im Fleische (vgl. Fleischbrühe, S. 349), in der Rinde des Brotes, im Obst usw. als Genußmittel anzusehen. — Den Genußmitteln kommt bei der Ernährung eine große Bedeutung zu, indem sie zur Nahrungsaufnahme anreizen und eine quantitativ ausreichende Nahrungszufuhr veranlassen. Eine an Genußstoffen arme Nahrung erregt nach einiger Zeit Widerwillen und kann schließlich überhaupt nicht mehr in genügender Menge aufgenommen werden.

Die alkaloidhaltigen Getränke.

Die alkaloidhaltigen Getränke. — Kaffee und Tee enthalten als wirksamen Bestandteil das Coffein (*F. Runge*, 1820) sive Tein ($C_8H_{10}N_4O_2$) (Trimethylxanthin), — Kakao (und die daraus bereitete Schokolade) das chemisch nahestehende Theobromin ($C_7H_8N_4O_2$) (Dimethylxanthin), welche den Alkaloiden oder Pflanzenbasen zugerechnet werden (vgl. S. 27).

Die Alkaloide des Kaffees, Tees und Kakaos geben den als Volksgetränken allgemein verbreiteten Aufgüssen die angenehm anregende Wirkung auf das Nervensystem: so erfrischen sie den Geist, steigern die Leistung der Muskeln und heben das Gefühl der Müdigkeit auf; in dieser Beziehung stehen sie den anregenden Extraktivstoffen (S. 349) der Fleischbrühe nahe. — Außer den Alkaloiden kommen aber noch eine Reihe anderer Substanzen im Kaffee, Tee und Kakao vor: ätherische Öle, Gerbsäure usw., welche an der verschiedenartigen Wirkung dieser Getränke ebenfalls Anteil haben, indem sie die Wirkung der reinen Alkaloide modifizieren.

Die alkoholischen Getränke.

Die alkoholischen Getränke⁸⁰ — verdanken ihre Wirkung vor allem dem in ihnen enthaltenen Äthylalkohol. Der Alkohol wird nach seiner Aufnahme in den Körper zum größten Teil zu CO_2 und H_2O verbrannt; nur ein ganz geringer Bruchteil (2% des eingeführten Alkohols, *Atwater* u. *Benedict*⁸¹, mehr bei Aufnahme größerer Alkoholmengen auf einmal, bei gleichzeitiger Flüssigkeitszufuhr, bei leerem Magen und bei Muskelarbeit, weniger bei Alkoholgewöhnung, *Völtz* u. *Baudrexel*⁸²) wird unverbrannt durch Nieren, Haut und Lunge ausgeschieden. Da 1 g Alkohol 7 Calorien liefert, so werden bei der Verbrennung des Alkohols im Körper beträchtliche Mengen von Spannkraft frei, die vom Körper für seine Zwecke ausgenutzt werden. Sowohl hinsichtlich der O-Aufnahme

und CO_2 -Abgabe (*Zuntz*⁸³, *Geppert*⁸⁴), als hinsichtlich der N-Ausscheidung (*Neumann*⁸⁵, *Clopatt*⁸⁶, *Rosemann*⁸⁷), als endlich hinsichtlich der Wärmeproduktion (*Atwater* u. *Benedict*⁸¹) verhält sich der Alkohol genau ebenso wie die N-freien Nahrungsstoffe, Fette und Kohlehydrate. Durch seine Verbrennung im Körper spart der Alkohol sowohl Fette und Kohlehydrate (*Tögel*, *Brezina* u. *Durig*⁸⁸) als auch Eiweiß. Im Anfang der Alkoholverabreichung ist allerdings die Eiweißzersetzung erhöht, nach wenigen Tagen (4—6) verschwindet diese Wirkung jedoch wieder (*Rosemann*⁸⁷). Der Alkohol ist daher theoretisch ein echter Nahrungsstoff, diese Wirkung kann jedoch praktisch für den Gesunden nicht verwertet werden, da der Alkohol in größeren Mengen gewohnheitsmäßig genommen schwere lebensgefährliche Störungen des gesamten Organismus in fast allen seinen Teilen verursacht (chronischer Alkoholismus).

Alkohol als
Nahrungs-
stoff.

Dagegen ist der Alkohol schon in geringen Dosen, von denen eine schädliche Wirkung sich nicht nachweisen läßt, ein wertvolles Genußmittel. Er beseitigt durch seine direkte Einwirkung auf die Magenschleimhaut das Gefühl des Hungers. Er regt das Herz zu lebhafterer Tätigkeit an und bewirkt eine Erweiterung der Gefäße besonders in der Haut, dadurch entsteht ein subjektives Wärmegefühl. Bei niedriger Außentemperatur wird allerdings von den erweiterten Gefäßen der Haut, die sich nicht mehr wie unter normalen Verhältnissen zusammenziehen können, reichlich Wärme abgegeben (vgl. S. 471). Er hebt das Gefühl der Ermüdung auf (auch diese Wirkung ist rein subjektiv: der anfänglichen Erleichterung der Muskel-tätigkeit folgt bald Lähmung derselben, daher ist Alkoholgenuß bei anstrengender Muskeltätigkeit durchaus nachteilig, vgl. *Durig*⁸⁹). Er wirkt vor allem anregend auf das Centralnervensystem, indem er die unangenehmen Eindrücke rein psychischer Art, unangenehme Vorstellungen, Erinnerungen usw.) beseitigt; bei gleichzeitiger stärkerer Betonung der angenehmen Empfindungen schafft er einen Zustand allgemeinen Behagens (Euphorie). Bei größeren Dosen schlägt die erregende Wirkung in Lähmung über, die schließlich zu schwerer Beeinträchtigung des Centralnervensystems (Rausch) führen kann.

Alkohol als
Genußmittel.

Der Alkohol ist ein gefährliches Genußmittel, da der gewohnheitsmäßige Genuß größerer Dosen schwere Störungen des Organismus herbeiführen kann (s. o.). Ebenso ist der Gebrauch des Alkohols während der (geistigen wie körperlichen) Arbeit unzuweckmäßig, da er niemals eine wirkliche Erhöhung der Leistungsfähigkeit herbeiführt. Der Wert des Alkohols als Genußmittel liegt in seiner mäßigen Anwendung nach der Arbeit: die durch ihn bedingte Euphorie gewährleistet ein Ausruhen und Erholen der (geistigen wie körperlichen) Kräfte. Hierin liegt der Grund für die weite Verbreitung der alkoholischen Getränke und die Berechtigung eines mäßigen Alkoholgenusses für den gesunden Erwachsenen.

Die alkoholischen Getränke werden durch **Gärung** — des aus verschiedenen Kohlehydraten, namentlich Stärke gewonnenen Zuckers bereitet. Die alkoholische Gärung wird bewirkt durch den Hefepilz, — *Saccharomyces cerevisiae* (bei der Biergärung) und *ellipsoideus* (bei der Weingärung), welcher den Zucker in Alkohol und in CO_2 neben etwas Glycerin (3,2—3,6%) und Bernsteinsäure (0,6—0,7%) zerlegt. Die Hefe gehört zu den Sproßpilzen, welche sich durch Sprossen, aber auch durch Sporen (Ascosporen) vermehren. Die Hefe wird den zu vergärenden Flüssigkeiten entweder direkt zugesetzt, oder es gelangen die überall in der Luft schwebenden Keime (Sporen) derselben in das offenstehende Gemisch. — *E. Buchner*⁹⁰ gewann durch Zerreiben der Hefe mit Quarzsand und Kieselgur und Auspressen unter einem Druck von 400—500 Atmosphären einen Hefepreßsaft, der durch Filtration von den Zellen vollständig befreit, dennoch Gärung bewirkte. Das wirksame Ferment dieses Preßsaftes wird Zymase genannt.

Bereitung
der alkoh-
olischen
Getränke.

Wein.

Der **Wein** — enthält durchschnittlich 7—8 Gewichtsprozent Alkohol; Sherry, Portwein enthalten bis 16% (neben Äthyl- auch Propyl-, Butyl- und Amylalkohol). Die rote Farbe der Rotweine wird bei der Gärung aus den Schalen extrahiert; werden vor der Gärung die Schalen entfernt, so liefern rote Trauben weißlichen Wein. — Beim Lagern des Weines bildet sich der feine Geschmack (Blume, Bukett) aus. Oenanthäther soll den charakteristischen Weingeruch bewirken.

Bier.

Das **Bier** — enthält 3—5% Alkohol und neben einer Anzahl verschiedener, nur in geringer Menge vorhandener Bestandteile 4—6% Kohlehydrate (Maltose, Glykose, Dextrine). Durch reichlichen Biergenuß werden daher außer dem Alkohol nicht unbeträchtliche Mengen von Kohlehydraten aufgenommen, wodurch sich zum Teil die Korpulenz der Biertrinker erklärt (vgl. *Völitz, Förster u. Baudrexel*⁹¹).

Brautwein.

Die **Brautweine** — enthalten 45—60% Alkohol, neben Äthylalkohol häufig auch höhere Alkohole (Amylalkohol = Fuselöl).

Gewürze.

Die **Gewürze** — sind ebenfalls als Genußmittel aufzufassen; manche wirken zugleich anregend auf die Verdauungsorgane. Zum Teil ist auch das den Speisen zugesetzte Kochsalz als Gewürz zu betrachten.

147. Ausnutzung der Nahrungsmittel.

Ausnutzung.

Die Nahrungsstoffe der verschiedenen Nahrungsmittel werden im Verdauungskanal im allgemeinen nicht restlos vom Körper aufgenommen, eine größere oder geringere Menge derselben geht durch die Faeces verloren, so daß nur ein bestimmter Bruchteil der mit der Nahrung eingeführten Stoffe vom Körper wirklich aufgenommen, „ausgenutzt“ wird. Man stellt die Größe der Ausnutzung eines bestimmten Nahrungsmittels in der Weise fest, daß man die bei ausschließlicher oder doch vorwiegender Ernährung mit demselben im Kot ausgeschiedenen Stoffe von den in der Nahrung enthaltenen in Abzug bringt. Dabei ist freilich zu bedenken, daß keineswegs die Faeces nur aus Rückständen der Nahrung bestehen, sondern daß sie auch die Überbleibsel der Verdauungssäfte, durch die Darmschleimhaut ausgeschiedene Stoffe, Schleim, abgestoßene Epitelien usw. enthalten; man ist jedoch nicht imstande, die Bestandteile der Faeces nach ihrer Herkunft zu trennen.

Die mittlere Ausnutzung der wichtigsten Nahrungsmittel gibt die folgende Tabelle (nach *König*⁵⁴):

Nahrungsmittel	In Prozenten der verzehrten Menge werden ausgenutzt				
	Trocken- substanz	Stickstoff- substanz	Fett	Kohle- hydrate	Mineral- stoffe
Milch { bei Kindern	96,0	95,5	97,0	99,0	60,0
{ bei Erwachsenen	94,5	93,5	95,0	99,0	50,0
Butter	—	—	97,0	—	—
Käse	92,0	95,0	90,0	98,0	60,0
Eier	95,0	97,0	95,0	—	80,0
Fleisch	95,5	97,5	94,0	—	82,0
Weizenmehl { feines	95,0	81,0	75,0	98,5	60,0
{ bzw. mittelfeines	93,5	75,0	60,0	97,5	70,0
Weizenbrot { grobes	90,0	72,0	55,0	92,5	55,0
Roggenmehl { feines	93,0	73,0	—	95,8	50,0
{ bzw. mittelfeines	88,5	68,0	—	93,3	57,4
Roggenbrot { grobes	84,0	60,0	—	90,0	38,0
Reis	96,0	80,0	93,0	99,0	85,0
Erbsen, Bohnen, als Mehl	90,5	84,5	40,0	95,0	63,0
Kartoffeln	93,0	78,0	97,5	95,8	85,0

Erscheinungen und Gesetze des Stoffwechsels.

148. Gleichgewicht des Stoffwechsels.

Der gesunde Erwachsene befindet sich unter normalen Verhältnissen im Stoffwechselgleichgewichte, d. h. in einem Zustande, bei welchem dem Körper in den Einnahmen ebensoviel Stoff (und Energie) zugeführt wird, als in den Ausgaben Stoff ausgeschieden (und Energie vom Körper abgegeben) wird. Solange der Körper sich in der Periode des Wachstums befindet, werden natürlich der Körperzunahme entsprechend die Einnahmen die Ausgaben übertreffen müssen; umgekehrt wird im Greisenalter ein gewisses Überwiegen der Ausgaben über die Einnahmen vorhanden sein können. — Nimmt der gesunde Erwachsene weniger mit der Nahrung auf, als er in seinen Ausscheidungen abgibt, so werden offenbar Bestandteile seines eigenen Körpers abgeschmolzen und zersetzt: Unterernährung (im ausgesprochensten Maße Hunger); im entgegengesetzten Falle muß es zum Ansatz von Körpermaterial kommen: Überernährung, Mästung.

Stoffwechsel-
gleich-
gewicht.

Unter-
ernährung.

Über-
ernährung.

Methode der Stoffwechseluntersuchung: — 1. In den von der Versuchsperson oder dem Versuchstier in einem bestimmten Zeitraum aufgenommenen Einnahmen (Nahrung, eingeatmete Luft) wird der Gehalt an C, H, O, N, S, P, Salzen, Wasser bestimmt, ebenso in den während des gleichen Zeitraumes abgegebenen Ausgaben (Harn, Kot, Ausatemluft, Perspiration) und danach die Bilanz zwischen Einnahmen und Ausgaben gezogen. Es ist selten durchführbar und für viele Fragen auch nicht erforderlich, sämtliche Elemente der Einnahmen und Ausgaben miteinander zu vergleichen: es genügt fast immer, die Bilanz für C und N aufzustellen (vgl. S. 356). 2. Es wird die in der Nahrung eingeführte Spannkraft festgestellt (entweder durch Berechnung auf Grund der bekannten chemischen Zusammensetzung der Nahrung oder [besser] durch direkte calorimetrische Untersuchung von Proben der Nahrung). Ebenso wird die in den Ausscheidungen (Harn, Kot) noch enthaltene Spannkraft und die (im Calorimeter) nach außen abgegebene lebendige Kraft (Wärme, Arbeitsleistung) festgestellt. Man erhält so eine Bilanz des Kraftwechsels. Natürlich können die Untersuchungsmethoden 1 und 2 miteinander kombiniert werden; in vollendetster Weise ist dies von *Atwater* u. *Benedict*²³ mit Hilfe ihres Respirations-Calorimeters ausgeführt worden (vgl. § 84). 3. Das Verhalten des Körpergewichtes (Körper ohne Kleider gewogen) während eines längeren Zeitraumes gibt einen (für viele Zwecke ausreichenden) ungefähren Maßstab zur Beurteilung des Stoffwechsels. Bleibt das Körpergewicht in einem längeren Zeitraume konstant, so besteht offenbar Stoffwechselgleichgewicht. In kürzeren Zeiträumen (von Tag zu Tag) kann jedoch das Körpergewicht bei völlig normalem Verhalten ziemlich weit schwanken, hauptsächlich durch Aufspeicherung resp. Abgabe von Wasser.

Unter-
suchung des
Stoffwechsels.

Der C der Nahrungsmittel wird zum weitaus größten Teile (ca. 90%) als CO₂ durch die Lungen (und die Haut) nach außen abgegeben, ein geringer Teil (ca. 10%) in den organischen Bestandteilen des Harns und Kotes.

Kohlenstoff.

Der N der Nahrungsmittel erscheint fast vollständig im Harne wieder, vorwiegend in Form von Harnstoff, daneben in den übrigen N-haltigen Bestandteilen des Harns. Außerdem wird N im Kot (teilweise unausgenützte Rückstände der Nahrung, teilweise aber auch Ausscheidungen des Darms, abgestoßene Epithelien, Schleim usw.) sowie in geringen Mengen durch den Schweiß und die abgestoßenen Epidermoidalgebilde (Haare und Nägel) nach außen abgegeben.

Stickstoff.

Es ist von verschiedenen Autoren behauptet worden, daß bei einem im Stoffwechselgleichgewicht befindlichen Tiere nicht aller N der Nahrung im Harn und Kot wieder erscheine, sondern daß ein merkliches N-Defizit bestehe, indem ein nicht unbedeutlicher Teil des eingeführten N gasförmig durch die Lungen (vgl. § 86. 6) abgegeben

werde. Diese Angaben sind aber der Hauptsache nach auf mangelhaftes Aufsammlen der Exkrete, besonders des Harns zurückzuführen. Falls überhaupt eine Abgabe von N in Gasform stattfindet, ist sie jedenfalls so gering, daß durch die Vernachlässigung derselben bei Stoffwechseluntersuchungen ein wesentlicher Fehler nicht veranlaßt wird.

Die mit dem Schweiß in 24 Stunden ausgeschiedene N-Menge kann nach *Cramer*⁹³ zwischen 1,0 und 1,4 g betragen.

N-Ausscheidung als Maß der Eiweißzersetzung.

Die N-haltigen Bestandteile der Nahrungsmittel sind zum weitaus größten Teile Eiweißstoffe. Die N-Ausscheidung aus dem Körper ist daher ein Maß für die Größe der Eiweißzersetzung. Da die Eiweißstoffe im Durchschnitt 16% N enthalten, ergibt Multiplikation des N mit dem Faktor 6,25 die entsprechende Menge Eiweiß ($16 \times 6,25 = 100$).

C- und N-Bilanz.

Wird mehr C ausgeschieden, als in der Nahrung eingeführt wird, so muß offenbar C-haltiges Material vom Körper abgegeben worden sein. Die Art dieses Materials ergibt sich aus der gleichzeitigen N-Bilanz. Wird zu gleicher Zeit in den Ausscheidungen ebensoviel N abgegeben, als in der Nahrung eingeführt wird (N-Gleichgewicht), so kann das vom Körper abgegebene Material offenbar kein Eiweiß sein, sondern es muß sich um N-freie organische Stoffe handeln; als solche kommen Kohlehydrate (Glykogen) und vor allen Dingen Fett in Betracht. Ist dagegen die gleichzeitige N-Ausscheidung ebenfalls größer als die N-Einfuhr, so beweist dies, daß N-haltige Stoffe vom Körper abgegeben worden sind, als welche in der Hauptsache nur Eiweiß in Betracht kommt; die Menge desselben erfährt man durch Multiplikation des N mit 6,25. Nun ist im Eiweiß das Mengenverhältnis von N:C = 1:3,23. Man erhält daher durch Multiplikation des N mit 3,23 die Menge des in dem Eiweiß vorhandenen C. Würde die Differenz in dem C der Ausgaben und Einnahmen gerade diesem Betrage entsprechen, so würde nur Eiweiß vom Körper abgegeben worden sein; ist sie dagegen größer, so ist das Plus zu beziehen auf N-freie organische Substanzen, also wieder Kohlehydrate und hauptsächlich Fett, die neben dem Eiweiß vom Körper abgegeben worden sind. — In entsprechender Weise erfährt man die Art des im Körper angesetzten Materials, wenn die C- resp. N-Ausscheidung geringer ist als die Einfuhr. — Die Kenntnis der C- und N-Bilanz genügt daher, um zu entscheiden, ob im Körper Material angesetzt oder von ihm abgegeben wird und welcher Art dieses Material ist. Die Kenntnis der N-Bilanz allein gibt Aufschluß über das Verhalten des Eiweißstoffwechsels. Es ist selbstverständlich, daß N-Gleichgewicht nicht identisch mit Stoffwechselgleichgewicht ist; N-Gleichgewicht zeigt nur, daß kein Eiweiß im Körper angesetzt oder von ihm abgegeben wird, dabei kann aber gleichzeitig sowohl Ansatz als auch Abgabe N-freien Materials (Glykogen, Fett) stattfinden.

Sauerstoff.

Der durch die Atmung aufgenommene O sowie der O der Nahrungsmittel verläßt den Körper vorwiegend in der ausgeschiedenen CO_2 und H_2O , außerdem in den O-haltigen Bestandteilen des Harns und Kotes. Die Menge des bei der Atmung aufgenommenen O ist ein Maß für die Größe der Verbrennungsvorgänge im Körper (vgl. § 195).

Würde der O der eingeatmeten Luft nur dazu verbraucht werden, um C zu CO_2 zu verbrennen, so müßte das Volumen des aufgenommenen O und der abgegebenen CO_2 gleich sein: denn das durch die Verbrennung von C erzeugte Volumen CO_2 ist ebenso groß wie das des hierzu verbrauchten O. Das Volumenverhältnis der abgegebenen CO_2 zum aufgenommenen O: $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}}$ heißt respiratorischer Quotient (vgl. § 87). Da der

Respiratorischer Quotient.

aufgenommene O zum Teil auch zu anderen Verbrennungen verbraucht wird, so ist der respiratorische Quotient gewöhnlich kleiner als 1. Würden im Körper nur Kohlehydrate verbrannt (dieselben enthalten bereits im Molekül soviel O, um den H zu H_2O zu verbrennen), so würde aller eingeatmete O nur zur Verbrennung von C dienen, der respiratorische Quotient also = 1 werden; bei der Verbrennung der Eiweißstoffe würde dagegen der respiratorische Quotient 0,801, bei der Verbrennung von Fett nur 0,707 betragen. Die Höhe des respiratorischen Quotienten gestattet daher einen Rückschluß auf die Art der hauptsächlich im Körper

verbrennenden Stoffe: bei vorwiegender Kohlehydratzersetzung wird er sich dem Werte 1 nähern, bei vorwiegender Eiweiß- und Fettzersetzung dagegen sinken.

Der respiratorische Quotient kann auch noch unter den der Verbrennung des Fettes entsprechenden Wert sinken, wenn O im Körper in irgend einer Form zurückgehalten wird, wie das z. B. im Winterschlaf der Fall ist (vgl. S. 205). Andererseits kann der respiratorische Quotient sogar über den Wert 1 steigen, wenn nämlich im Körper O-reiche Nahrungsstoffe in O-ärmere Stoffe (Kohlehydrate in Fett) umgewandelt werden (vgl. § 152).

Der H verläßt hauptsächlich zu Wasser verbrannt den Körper, ein gewisser Teil natürlich auch in den organischen Auswurfstoffen gebunden. Das Wasser wird durch den Harn, Kot, durch die Lungen- und Hautverdunstung abgegeben. Da H der Nahrungsstoffe zu H_2O verbrannt wird, so ist die Menge des abgegebenen Wassers natürlich größer als die des aufgenommenen. *Wasserstoff.*

Der S und P der Nahrung wird hauptsächlich in Form von Schwefelsäure und Phosphorsäure durch den Harn ausgeschieden, zum Teil auch durch den Kot, sehr geringe Mengen von S auch durch die abgestoßenen Epidermoidalgebilde. *Schwefel und Phosphor.*

Da der S der Nahrung fast allein durch den S-Gehalt der Eiweißkörper bedingt wird, so gibt die Menge des in den Ausscheidungen enthaltenen S ebenfalls einen Maßstab für die Größe der Eiweißzersetzung (ebenso wie der N).

Die Salze verteilen sich so, daß die meisten leicht löslichen durch den Harn, wenige, namentlich Kalisalze und schwer lösliche Salze, durch den Kot, einige, z. B. Kochsalz, teilweise auch durch den Schweiß austreten. *Salze.*

Qualität und Quantität der Aufnahmen für den gesunden Erwachsenen.

Die Frage, welche Substanzen der Mensch zu einer gedeihlichen Ernährung notwendig hat und in welcher Menge dieselben aufgenommen werden müssen, ist natürlich rein empirisch durch Beobachtung der Ernährungsweise gesunder Individuen in verschiedenem Alter und bei verschiedener Leistung untersucht worden. Da beispielsweise der Säugling durch den Milchgenuß gedeiht und wächst, so wird die Milch unzweifelhaft die für ihn notwendigen Nahrungsstoffe in qualitativ und quantitativ geeigneter Zusammenstellung enthalten.

Seiner ganzen Organisation nach gehört der Mensch zu den Omnivoren, also zu denjenigen Wesen, welche auf eine gemischte Nahrung angewiesen sind. Er besitzt den Reiß-(Eck-)Zahn des Fleischfressers, sein Darm ist aber kürzer als jener der Herbivoren (§ 122). *Der Mensch als Omnivore.*

Eine Ernährung mit nur aus dem Pflanzenreich stammenden Nahrungsmitteln (vegetarische Diät, Vegetarianismus) ist möglich; sie vermag den Menschen auf vollkommener körperlicher und geistiger Leistungsfähigkeit zu erhalten. Besondere eigenartige Vorteile (wie sie von den Anhängern vegetarischer Lebensweise oft behauptet werden) kommen einer derartigen Ernährung nicht zu; dagegen besitzt sie gewisse Nachteile: schlechte Ausnutzung der Nahrung, besonders der Eiweißstoffe infolge der reichlichen unverdaulichen Bestandteile der Kost, Reizlosigkeit, großes Volumen. Eine rein vegetarische Ernährung muß daher für den gesunden Menschen als unzweckmäßig bezeichnet werden (vgl. *Albu*⁹⁴, *Caspari*⁹⁵, *Stachelin*⁹⁶). *Vegetarianismus.*

Notwendige
Nahrungs-
stoffe:

Zu seiner Existenz bedarf der Mensch der folgenden Nahrungsstoffe; keiner derselben darf längere Zeit in der Nahrung fehlen.

Wasser,

1. Wasser: — für den Erwachsenen in Speise und Trank 2700 bis 2800 g täglich [§ 140].

Wasserentziehung bewirkt eine Steigerung des Eiweißzerfalls (*Dennig*⁹⁷, *Straub*⁹⁸, *Spiegler*⁹⁹), dagegen keine Steigerung der Gesamtverbrennungen (*Straub*⁹⁸, *Salomon*¹⁰⁰). Übermäßige Wasserzufuhr hat eine vermehrte Ausscheidung N-haltiger Stoffwechselprodukte zur Folge; diese wird jedoch von den meisten Autoren nicht als eine Steigerung der Eiweißzersetzung, sondern als eine Ausspülung liegen gebliebener Stoffwechselprodukte aufgefaßt (*Neumann*¹⁰¹). *Heilner*¹⁰² beobachtete dagegen bei überreichlicher Wasserzufuhr eine Steigerung der Fett- und Eiweißzersetzung.

Nach *Schürenkenbecher*¹⁰³ werden bei einer täglichen Zufuhr von etwa 3 l Wasser etwa 2000 cm³ im Harn, 100 cm³ im Kot, 300 cm³ mit der Atemluft, 700 cm³ durch die Haut ausgeschieden. Natürlich können diese Werte je nach den Umständen in ziemlich weiten Grenzen schwanken.

Salze,

2. Anorganische Salze¹⁰⁴ als integrierende Bestandteile aller Gewebe, ohne welche ein Aufbau derselben unmöglich sein würde. Diese Substanzen finden sich in den gewöhnlichen Nahrungsmitteln überall in hinreichender Menge vor, so daß es einer besonderen Verabreichung derselben (wie auch die Ernährung der Tiere zeigt) nicht bedarf. Gibt man Tieren eine künstlich salzfrei gemachte Nahrung (Salzhunger), welche die übrigen Nahrungsstoffe in genügender Menge enthält, so erkranken die Tiere unter nervösen Symptomen (Lähmungen, Muskelzittern etc.) und gehen bald zugrunde. Der Tod erfolgt sogar früher, als wenn die Tiere überhaupt keine Nahrung erhalten. Es kommt dabei eine „Säurevergiftung“ des Tieres zustande, da es an Basen fehlt, um die bei der Verbrennung des Eiweißes aus dem Schwefel desselben entstandene Schwefelsäure zu neutralisieren (*Bunge*¹⁰⁵, *Lunin*¹⁰⁶). — Läßt man aus der Nahrung einzelne notwendige Salze fort, so entstehen Störungen in der Ernährung derjenigen Gewebe, welche diese Salze besonders notwendig haben: kalkfreie Nahrung stört die normale Knochenbildung, — Vorenthalten von Kochsalz bewirkt Albuminurie. — Das für die Blutbildung notwendige Eisen nimmt der Körper teils in Form komplizierter organischer Verbindungen des Pflanzen- und Tierreiches auf, teils aber auch in anorganischer Form (*Abderhalden*¹⁰⁷) (S. 318).

Eiweiß.

3. Mindestens ein tierischer oder pflanzlicher Eiweißkörper. — Ein Teil des mit der Nahrung aufgenommenen Eiweißes dient zum Ersatz der verbrauchten und eingeschmolzenen N-haltigen Gewebe, das übrige Eiweiß wird im Stoffwechsel schnell verbrannt und dient als Kraft- und Wärmequelle. Der erstere Teil kann natürlich nicht durch N-freie Stoffe ersetzt werden (unentbehrliches Eiweiß), dagegen kann für den letzteren eine calorisch äquivalente Menge N-freier Stoffe (Fette oder Kohlehydrate) eintreten.

Die verschiedenen Eiweißkörper sind für die Ernährung sicher nicht ohne weiteres gleichwertig. So bewirken z. B. phosphorhaltige Eiweißkörper, speziell das Casein, einen größeren Eiweißansatz als phosphorfreies Eiweiß (*Röhmnn* u. Schüler¹⁰⁸). — Zwischen animalischem und vegetabilischem Eiweiß besteht für die Ernährung kein Unterschied, wenn das letztere aus den Pflanzenzellen isoliert, also den Verdauungssäften ebenso zugänglich ist, wie das erstere; im anderen Falle wird allerdings durch den Einschluß in die Zellen die Ausnützung des vegetabilischen Eiweißes im Darm verschlechtert.

Eiweiß-
minimum.

Zahlreiche Untersucher haben sich damit beschäftigt, festzustellen, wie groß das Mindestmaß von Eiweiß ist, welches in der Nahrung vorhanden

sein muß, um den Körper im Gleichgewicht zu erhalten, wenn im übrigen der Caloriengehalt der Nahrung ausreichend ist. Der niedrigste bisher beobachtete Wert beträgt ca. 30 g Eiweiß pro die (*Klemperer*¹⁰⁹, *Peschel*¹¹⁰, *Sivén*¹¹¹, *Caspari* u. *Glaessner*¹¹²). Fraglich ist dabei allerdings, ob eine so geringe Eiweißzufuhr auf die Dauer ausreichend sein würde (*I. Munk*¹¹³). *R. O. Neumann*¹¹⁴ vermochte sich in monatelang fortgesetzten Versuchen bei dauerndem Wohlbefinden und ungeschwächter Leistungsfähigkeit zu erhalten mit einer Nahrung, welche für ein Körpergewicht von 70 kg im Mittel 74,2 Eiweiß (neben 117 Fett und 213 Kohlehydraten = 2367 Cal.) enthielt. *Chittenden*¹¹⁵ stellte ähnliche Versuche während eines Zeitraumes von über 1 Jahr an einer größeren Zahl von Menschen an; dabei erwies sich eine Kost mit weniger als 50 g Eiweiß pro Tag (und 2500—2600 Calorien) als völlig ausreichend (? vgl. *Rubner*¹¹⁶).

Nach *Thomas*¹¹⁷ sind die günstigsten Bedingungen für eine möglichst kleine N-Ausscheidung gegeben bei N-Hunger und genügender Deckung des Energiebedarfs durch leicht resorbierbare Kohlehydrate; dabei werden beim Menschen pro Kilogramm 0,03—0,04 g N im Harn ausgeschieden, für 70 kg Körpergewicht also 2,1—2,8 g N. Es ist dies derjenige Betrag an Stickstoff, der bei der Arbeitsleistung der Körperzellen täglich als weiterhin unbrauchbar abfällt; diese N-Mengen zusammen mit dem N-Verlust durch Haare, Speichel, Epithelabstoßung, Schweiß, Verdauungsssekrete bezeichnet *Rubner*¹¹⁸ als Abnützungsquote des N-Umsatzes. Versucht man diesen N-Verlust durch N der Nahrung eben zu ersetzen, so gelingt dies im allgemeinen nicht, der N-Umsatz geht in die Höhe. Nach *Thomas* kann der Nahrungs-N den Körper-N nicht bei allen Nahrungsmitteln im Verhältnis 1:1 ersetzen (verschiedene biologische Wertigkeit des Nahrungs-N); z. B. ist dies möglich bei Fleisch und Milch, nicht dagegen bei vorwiegend vegetabilischen Nahrungsmitteln. Bei N-Zufuhr in der Nahrung ist ferner bald nach der Zufuhr eine größere N-Menge im Körper vorhanden, als der augenblicklichen Abnützung entspricht, das augenblicklich hierfür nicht gebrauchte Eiweiß wird daher zersetzt werden, später aber fehlen. Die besten Bedingungen sind daher gegeben, wenn die N-Zufuhr möglichst gleichmäßig über den ganzen Tag ausgedehnt wird. Endlich darf natürlich der Kraftbedarf des Körpers nicht geändert werden. Bei Berücksichtigung dieser Momente ist das physiologische N-Minimum gleich der Abnützungsquote.

Abnützungs-
quote.

An Stelle des Eiweißes der Nahrung können auch Albumosen oder Peptone treten, ja sogar die abiureten Spaltprodukte des Eiweißes, die Aminosäuren: es gelingt mit einer Nahrung, die nur die einfachsten Eiweißspaltprodukte enthält, Tiere nicht nur im Stickstoffgleichgewicht zu erhalten, sondern auch Eiweiß anzusetzen. Der tierische Körper hat also die Fähigkeit, aus den einfachsten Eiweißspaltprodukten Eiweiß aufzubauen (Eiweißsynthese) (vgl. S. 322). Gewisse Aminosäuren vermag der Körper sogar selbst herzustellen, sie sind daher in der Nahrung entbehrlich. Hierzu gehört z. B. das Glykokoll. Casein, das kein Glykokoll enthält, genügt dennoch als einziger Eiweißkörper der Nahrung, um das N-Bedürfnis des Körpers zu decken. Ebenso ist nach *Abderhalden*¹¹⁹ Lysin und Prolin entbehrlich, Arginin durch Ornithin, Tyrosin sehr wahrscheinlich durch Phenylalanin ersetzbar. Dagegen ist Tryptophan unentbehrlich. Daher gelingt es nicht, das Eiweiß der Nahrung vollständig durch Leim zu ersetzen, da im Molekül des Leims Tyrosin, Tryptophan und Cystin fehlen. Nur $\frac{1}{5}$ des Eiweißes der Nahrung kann durch Leim ersetzt werden (*Kauffmann*¹²⁰, *Rona* u. *W. Müller*¹²¹). Werden dagegen dem Leim die fehlenden Aminosäuren zugesetzt, so gelingt es, ihn dem Eiweiß vollkommen gleichwertig zu machen (*Kauffmann*¹²⁰; von *Rona* u. *W. Müller*¹²¹ allerdings bestritten; vgl. *Abderhalden* u. *Manoliu*¹²²).

Albumosen,
Peptone,
Amino-
säuren.

Leim.

Die Frage, ob die in den Pflanzen vorkommenden sog. Amidssubstanzen (Asparagin u. a.¹²³) das Eiweiß der Nahrung ganz oder teilweise ersetzen können, ist

Amid-
substanzen.

trotz zahlreicher Untersuchungen nicht endgültig entschieden. Es scheint, als ob diese Substanzen sich im Körper des Fleisch- und Pflanzenfressers verschieden verhalten, beim ersteren Eiweiß nicht ersetzen können, wohl aber beim letzteren (?). Vielleicht üben sie eine indirekte Wirkung aus, indem sie im Darm an Stelle von Eiweiß von den Bakterien zerlegt werden und so Eiweiß ersparen. Vielleicht wird sogar durch die Darmbakterien aus dem Asparagin erst Eiweiß aufgebaut und dieses dann vom Körper verwandt.

Fette und
Kohle-
hydrate.

4. Mindestens ein Fett — oder verdauliches Kohlehydrat.

Der Mensch vermag nicht soviel Eiweiß aufzunehmen (dagegen vermag dies der Hund [vgl. § 150]), um durch Verbrennung desselben sein gesamtes Bedürfnis an Energie zu decken. Hierfür werden in der Nahrung Fette oder Kohlehydrate oder beides eingeführt; bei ihrer Verbrennung im Körper setzen diese Stoffe die in ihnen enthaltene potentielle Energie in aktuelle Energie um. Es können sich daher diese Nahrungsstoffe in der Nahrung in solchen Mengen ersetzen, welche die gleiche Spannkraft liefern: calorisch äquivalent, isodynam sind. Ebenso kann derjenige Teil des Nahrungseiweißes, welcher nicht zum Gewebersatz dient, durch äquivalente Mengen von Fett oder Kohlehydrat ersetzt werden. In dieser Beziehung entsprechen nach *Rubner*¹²⁴ 100 Gewichtsteile Fett:

	nach der Berechnung auf	
	im Tierversuch	Grund der Verbrennungswärme
Isodynamie der Nahrungs- stoffe.	Eiweißstoffe des Muskels	225 g
	Muskelfleisch (trocken)	243 g
	Stärke	232 g
	Rohrzucker	234 g
	Traubenzucker	256 g

Im Mittel sind 227 g Kohlehydrat oder Eiweiß isodynam mit 100 g Fett: $227 \cdot 4,1 = 100 \cdot 9,3 = 930$ Cal. (vgl. die Kraftwerte der einzelnen Nahrungsstoffe auf der folgenden Seite).

Die Versuche, Tiere längere Zeit mit einem künstlich aus den einzelnen Nahrungsstoffen zusammengesetzten Futter zu ernähren, sind im allgemeinen fehlgeschlagen (*Falta* u. *Noeggerath*¹²⁵, *Osborne* u. *Mendel*¹²⁶, *Hopkins*¹²⁷). *Jacob*¹²⁸ gelang es allerdings, eine Ratte mit einem derartigen Nahrungsgemisch auf die Dauer zu erhalten. — Werden Vögel (Hühner, Enten, Gänse, Tauben) ausschließlich mit poliertem Reis gefüttert, so erkranken sie nach einiger Zeit unter eigentümlichen Lähmungen der Flügel und Beine und gehen dann sehr bald zugrunde; bei Verfütterung von unpoliertem Reis bleiben die Tiere gesund, ebenso kann durch Zusatz von Reiskleie zu dem polierten Reis die Krankheit verhindert werden. In Ländern, in denen die Hauptnahrung Reis bildet (z. B. Japan), tritt ebenfalls infolge des Genusses von poliertem Reis eine durch Nerven- und Muskeldegeneration charakterisierte Erkrankung auf: Beriberi oder Kakke. Nach *Funk*¹²⁹ enthält die Reiskleie (aber auch viele Bestandteile der gewöhnlichen gemischten Nahrung) Stoffe von noch unbekannter chemischer Zusammensetzung, die neben den bekannten Nahrungsstoffen für die Ernährung unentbehrlich sind; sie werden als Vitamine bezeichnet. Auf das Fehlen dieser Vitamine in der Nahrung werden von ihm die Erscheinungen der Beriberi, aber auch des Skorbut und anderer in ihrer Entstehung noch unbekannter Erkrankungen (*Pellagra*?) zurückgeführt.

Vitamine.

Absolute
Menge der
notwendigen
Nahrungs-
stoffe.

Die absolute Menge der einzelnen Nahrungsstoffe, welche in einer ausreichenden Nahrung pro 24 Stunden enthalten sein müssen, kann zunächst empirisch bestimmt werden, indem man bei möglichst vielen Menschen, welche sich bei freier Wahl ihrer Ernährung offenbar ausreichend ernähren, die Zusammensetzung der Nahrung feststellt.

Die folgenden Zahlenangaben sind als Mittelwerte aus vielen Einzelbeobachtungen zu betrachten.

n 24 Stunden¹³⁰:

t)	arbeitend	stark arbeitend	
	(v. Voit)	(Playfair)	(v. Pettenkofer u. v. Voit)
	180	155,92	137
	56	70,87	117
	500	567,50	352

chiedener Forscher ziemlich weit vielmehr der Fall, wenn man die übrigen gleichen Verhältnissen,chiedenen Rassen, Nationen usw.ene Personen können sehr verstoffe zu sich nehmen und dennoch d ernähren. Es ist das nicht auferschieden zusammengesetzte Kraftinhalt (Spannkraftmenge)jenige Moment, welches unter geentscheidet, ob eine Nahrung aus-

ß dem Menschen liefern (vgl. § 139): webe notwendigen Stoffe. Sieht wöhnlichen Verhältnissen stets ohne Salzen ab (welche in den Nahrungschaus genügender Menge vorhanden stimmtes Mindestmaß von Eiweiß e Forderung aufstellt, daß eine ausnen mindestens 80 g Eiweiß ent-

Eine ausreichende Nahrung muß liefern die notwendigen Stoffe,

reichende Nahrung

halten muß, so ist man sicher, damit jedenfalls oberhalb der Grenze des unbedingt Notwendigen zu sein.

2. Die für das Energiebedürfnis des Körpers notwendige Spannkraft. Der Betrag hierfür muß natürlich variieren a) je nach der Größe, also dem Gewicht des Körpers und b) nach den Leistungen desselben, als welche hier hauptsächlich die geleistete Arbeit in Betracht kommt.

die notwendige Spannkraft.

Der Erwachsene bedarf bei mäßigem Fettgehalt pro Tag und Kilogramm des Körpergewichtes:

bei vollständiger Ruhe . . .	22—25 große Calorien
bei Zimmerruhe (vgl. S. 201) . . .	32—38 " "
bei mäßiger Arbeit . . .	35—45 " "
bei starker Arbeit . . .	50—70 " "

Danach ist also für einen Menschen von 70 kg Körpergewicht bei mäßiger Arbeitsleistung jede Nahrung ausreichend, welche (neben dem nötigen Wasser und den Salzen) enthält: mindestens 80 g Eiweiß und $70 \times 40 = 2800$ große Calorien. Da nun für den Körper 1 g Eiweiß 4,1, 1 g Kohlehydrat 4,1, 1 g Fett 9,3 große Wärmeeinheiten liefern (vgl. § 195), so sind z. B. folgende Nahrungszusammenstellungen in gleicher Weise als ausreichend zu betrachten:

Gramm	Calorien
80 Eiweiß . . .	= 328
300 Kohlehydrat . . .	= 1230
133 Fett . . .	= 1237
	<u>2795</u>

Gramm	Calorien
80 Eiweiß . . .	= 328
200 Kohlehydrat . . .	= 820
177 Fett . . .	= 1646
	<u>2794</u>

Gramm	Calorien	Gramm	Calorien
100 Eiweiß . . =	410	80 Eiweiß . . =	328
280 Kohlehydrat =	1148	400 Kohlehydrat =	1640
133 Fett . . . =	1237	89 Fett . . . =	828
	<u>2795</u>		<u>2796</u>

Man sieht hieraus, daß die Zusammensetzung der Nahrung aus den einzelnen Nahrungsstoffen sehr weit schwanken kann, während der Nährwert durchaus derselbe bleibt.

Mischungs-
verhältnis
der
N-haltigen
und N-freien
Stoffe.

Man hat früher besonderes Gewicht gelegt auf das Mischungsverhältnis der N-haltigen und N-freien Stoffe in der Nahrung. Man kann hierbei jedoch nicht, wie das früher geschehen ist, die Menge der Fette und der Kohlehydrate, die ja einen sehr verschiedenen Nährwert haben, einfach addieren und der Menge der Eiweißstoffe in der Nahrung gegenüberstellen wollen. Am besten verfährt man so, daß man den Kraftinhalt der einzelnen Bestandteile der Nahrung feststellt und berechnet, wieviel Prozent des Gesamtkraftwertes der Nahrung von den einzelnen Nahrungsstoffen geliefert wird. Im Durchschnitt liefert das Eiweiß der Nahrung 16—19% des Gesamtkraftwertes, der Rest verteilt sich auf die N-freien Stoffe.

149. Stoffwechsel im Hungerzustande.¹³¹

Wird einem Menschen oder Tiere die Nahrung vollständig entzogen, so vollzieht sich das Leben weiter auf Kosten der Leibessubstanz, welche allmählich eingeschmolzen und verbrannt wird. Das Körpergewicht nimmt daher stetig bis zum Hungertode ab.

Energie-
bedürfnis im
Hunger.

Während des Hungers gehen alle Funktionen des Körpers: die Wärme-regulierung, der Kreislauf, die Atmung, die Muskel- und Nerventätigkeit (mit Ausnahme der Verdauung und Resorption) in normaler Weise weiter, ohne eine besondere Veränderung erkennen zu lassen. Daraus ergibt sich schon, daß das Energiebedürfnis des Körpers und damit der Stoffwechsel nicht etwa stark herabgesetzt sein können (wegen des Wegfalls der Verdauungsarbeit wird allerdings eine entsprechende Einschränkung des Stoffwechsels stattfinden müssen). Nach *Rubner*¹³² ist der Energieverbrauch des Menschen bei mittlerer Kost nur um 7—8%, nach *Magnus-Levy*¹³³ höchstens um 15% höher als im Hunger. Der Hungerkünstler *Cetti*¹³⁴ verbrauchte am 1. Hungertage pro Kilogramm Körpergewicht 32,4 Cal., am 5. Hungertage 30,0 Cal.; der von *Tigerstedt*¹³⁵ und seinen Mitarbeitern untersuchte Student am 1. Hungertage 33,15, am 2. 32,00, am 3. 31,20, am 4. 31,13, am 5. 31,23 Cal. pro Körperkilo. Der Verbrauch des Hungernden ist also ebenso groß wie der eines normal Ernährten bei Körperruhe.

Wenn man bei einem Hungernden den C und N der Ausgaben feststellt, so ergibt sich daraus (Art der Berechnung s. S. 356), wie sich der Gewichtsverlust des Körpers auf N-haltige und N-freie Stoffe verteilt: als erstere kommen die Eiweißstoffe, als letztere hauptsächlich das Fett (daneben die vorhandenen Kohlehydrate, Glykogen) in Betracht.

*Cetti*¹³⁴ zersetzte

am 1. Hungertage	88 g Eiweiß	= 361 Cal. = 19,5%
	160 g Fett	= 1488 - = 80,5%
		<u>1849 Cal. 100,0</u>
am 2. Hungertage	69,4 g Eiweiß	= 285 Cal. = 17,8%
	141 g Fett	= 1311 - = 82,2%
		<u>1596 Cal. 100,0</u>

Verbrauch
von Fett und
Eiweiß im
Hunger.

Der Hungernde bestreitet also seinen Bedarf vorwiegend durch Einschmelzen des Körperfettes, in viel geringerem Maße durch Verbrauch des Körpereiwisses. Je größer der Vorrat von Fett am Körper beim Beginn des Hungers ist, um so mehr wird der Bedarf durch

Verbrauch des Fettes gedeckt, um so weniger also das Eiweiß angegriffen (schützender Einfluß des Fettes). — Außer Fett wird natürlich auch das Kohlehydrat des Körpers, im wesentlichen Glykogen, im Hunger aufgebraucht. Da der Körper aber immer nur eine beschränkte Menge Glykogen aufzuspeichern vermag, spielt die Verbrennung von Kohlehydrat beim Hunger nur in den ersten Tagen quantitativ eine Rolle. Geringe Mengen von Glykogen halten sich allerdings beim Hungernden noch sehr lange (vgl. S. 280). — Als Zeichen des Kohlehydratmangels treten beim Hunger die Acetonkörper im Harn auf (vgl. § 168).

Das Fett dient als Spannkraftreservoir des Körpers für die Zeiten der Not, zu diesem Zwecke wird es in der Zeit überreichlicher Ernährung abgelagert. Es ist hierzu viel besser geeignet als die eiweißhaltigen Bestandteile des Körpers, weil in der gleichen Masse Körperfett eine viel größere Spannkraftmenge abgelagert werden kann, als z. B. im Muskelfleisch: 100 g Körperfett sind fast gleich 100 g reinem Fett = 930 Cal.; dagegen enthalten 100 g Muskelfleisch (vgl. S. 349) nur 21,5 g N-Substanz (die nicht ganz aus Eiweiß besteht) = 88,15 Cal. und 1,5 g Fett = 13,95 Cal., zusammen 102,1 Cal. Es liefern also erst etwa 900 g Muskelfleisch soviel Spannkraft wie 100 g Fett.

Wie lange ein Tier den Hunger ertragen kann, hängt daher wesentlich von dem Fettvorrat ab, den es bei Beginn des Hungers an seinem Leibe hat: ein fettes Tier wird im allgemeinen dem Hunger länger Widerstand leisten als ein mageres.

Dauer des Hungers.

Der Hungerkünstler *Succi* hungerte bei einwandfreier Beobachtung (*Luciani*¹³¹) 30 Tage, — *Merlatti* angeblich 50 Tage. — Kräftige, wohlgenährte Hunde ertragen den Hunger sehr lange: ein fettreicher Hund *Falcks*¹³⁶ starb erst nach 60, ein Hund *Kumagars*¹³⁷ erst nach 98 Tagen, ein Hund, den *Howe*, *Mattill* u. *Hark*¹³⁸ beobachteten, ertrug den Hunger sogar 117 Tage! Die Abnahme des Körpergewichts kann dabei mehr als 50% des Anfangsgewichtes betragen; bei dem Hunde *Kumagars*, der außerdem noch durch Phloridzin-Injektionen diabetisch gemacht worden war, betrug sie 65%, bei dem Hunde der amerikanischen Autoren 63%. Kleinere Säuger und Vögel sterben nach 9 Tagen, Frösche erst nach 9 Monaten. Junge Individuen erliegen dem Hunger viel eher als Erwachsene.

Gang der N-Ausscheidung während des Hungers. — Die Höhe der Eiweißzersetzung im Anfang des Hungers wird wesentlich beeinflusst von der vorhergehenden Fütterung. Tiere, die vorher reichlich mit Eiweiß gefüttert worden waren und daher eine hohe Eiweißzersetzung hatten, verbrauchen auch in den ersten Tagen des Hungers noch reichlich Eiweiß, während nach vorhergehender geringer Eiweißfütterung entsprechend weniger Eiweiß verbraucht wird (ebenso zeigen mit wenig Eiweiß gefütterte Tiere beim Übergang zu reichlicher Eiweißfütterung in den ersten Tagen noch geringe Eiweißzersetzung). — Hat der Körper infolge der vorhergehenden Fütterung reichlich Glykogen aufgehäuft, so schützt das Glykogen anfänglich das Eiweiß vor dem Zerfall; nimmt der Glykogenvorrat ab, so kann infolgedessen die Eiweißzersetzung ansteigen (*Prausnitz*¹³⁹). — Ist vor dem Hunger reichlich Fett gefüttert worden, so wird auch im Hunger mehr Fett verbrannt, ist vorher reichlich Kohlehydrat verfüttert worden, so wird entsprechend mehr Kohlehydrat zersetzt. Der respiratorische Quotient verhält sich entsprechend (*Schlossmann* u. *Murschhauser*¹⁴⁰).

N-Ausscheidung.

Ist der Einfluß der vorhergehenden Fütterung geschwunden, so sinkt nunmehr die Eiweißzersetzung ganz allmählich, entsprechend der Verringerung des Eiweißvorrats am Körper: es wird täglich derselbe Teil des Vorrats zerstört.

Männer scheiden in den ersten 1½ Wochen des Hungers ca. 10–11 g N pro Tag aus, Frauen noch etwas weniger. *Luciani*¹¹² fand bei *Succi* die N-Ausscheidung vor dem Hunger 16,23 g, — am 1. Hungertage 13,8 g, — am 17. Tage 7,8 g, — am 23. Tage 4,75 g, — am 28. Tage 5,6 g. Bei *Cetti* nahm der Harnstoff vom 1.–10. Hungertage von 29 bis zu 20 g ab (*Zuntz* u. *Lehmann*¹¹⁶). — Der N des Harnstoffs, der bei gewöhnlicher

Ernährung 80—88% des gesamten N im Harn ausmacht, sinkt bei längerem Hunger bis auf 54—56%, dafür steigt der N des Ammoniaks im Harn bis auf 35%. Die Vermehrung der Ammoniakausscheidung ist auf die starke Acidosis (vgl. S. 389) zu beziehen (Acetessigsäure, β -Oxybuttersäure) (Freund¹⁴¹, Brugsch¹⁴²).

Prämortale
N-Steige-
rung.

Kurz vor Eintritt des Hungertodes tritt schließlich eine starke Steigerung der Eiweißzersetzung ein (prämortale Stickstoffsteigerung). Dieselbe wird aufgefaßt als ein Zeichen dafür, daß der Fettvorrat des Körpers ganz oder doch zum größten Teil aufgebraucht ist und das Tier nunmehr vorwiegend auf Kosten seines Eiweißes leben muß, was bei dem verhältnismäßig geringen Spannkraftgehalt der eiweißhaltigen Körpergewebe (s. o.) zum baldigen Tode führen muß.

Zur Zeit der prämortalen Stickstoffsteigerung verschwinden aus dem Blute die ultramikroskopisch nachweisbaren Fettteilchen (Reicher¹⁴³).

Fr. N. Schulz¹⁴⁴ nimmt an, daß gegen das Ende des Hungers zahlreiche Zellen des Körpers zugrunde gehen, ohne daß schon der Tod des Gesamtorganismus eintritt, und daß hierdurch, indem das Eiweiß dieser Zellen in die Circulation gerät, die prämortale Stickstoffsteigerung bedingt wird. So würde es sich erklären, daß Tiere, welche eine prämortale Stickstoffsteigerung gezeigt haben, doch noch Fett am Körper besitzen können (durch Hunger stark abgezehrt Tiere können noch 0,8—9,4% Fett enthalten! Pfäffer¹⁴⁵), sowie daß das Eintreten der prämortalen Stickstoffsteigerung durch Zufuhr N-freier Stoffe nicht verhindert werden kann. — In dem Zeitpunkte, in welchem die prämortale Stickstoffsteigerung beginnt, treten im Blute eiweißspaltende Fermente auf (Fr. N. Schulz¹⁴⁶).

O-Auf-
nahme und
CO₂-Aus-
scheidung.

Gang der O-Aufnahme und CO₂-Ausscheidung während des Hungers. — An dem Hungerkünstler Cetti fanden Zuntz u. Lehmann¹³⁴, daß der O-Verbrauch und die CO₂-Produktion, bezogen auf die Einheit des Körpergewichtes, sehr rasch einen Minimalwert erreichen, unter welchen sie bei fortgesetztem Hungern nicht hinabgehen. Im Durchschnitt betrug der O-Verbrauch am 3.—6. Hungertage = 4,65 cm³ pro Kilogramm und Minute. Der respiratorische Quotient (S. 356) liegt im Anfang des Hungers, so lange noch die Kohlehydratvorräte des Körpers an den Umsetzungen teilnehmen, höher und sinkt allmählich auf den Wert, der der reinen Eiweiß-Fettverbrennung entspricht.

Auffallenderweise kann der respiratorische Quotient sogar unter den theoretischen Minimalwert 0,7 sinken, wahrscheinlich weil im Hunger intermediäre Stoffwechselprodukte (Acetonkörper) unverbraucht ausgeschieden werden.

Abnahme der
einzelnen
Organe beim
Hunger.

Wie sich der Verlust an Körpermateriale auf die einzelnen Organe verteilt, kann man annähernd feststellen, wenn man die Organe eines verhungerten Tieres mit denen eines möglichst gleichen vor Beginn des Hungers getöteten vergleicht.

Ein verhungertes Kater hatte nach r. Voit¹⁴⁷ verloren:

	Prozent des ursprüng- lich Vorhandenen	Prozent des Gesamt- verlustes des Körpers		Prozent des ursprüng- lich Vorhandenen	Prozent des Gesamt- verlustes des Körpers
1. Fett	97	26,2	10. Lungen . .	17,7	0,3
2. Milz	66,7	0,6	11. Pankreas . .	17,0	0,1
3. Leber	53,7	4,8	12. Knochen . .	13,9	5,4
4. Hoden	40,0	0,1	13. Centr.-Nerven	3,2	0,1
5. Muskeln . . .	30,5	42,2	14. Herz	2,6	0,02
6. Blut	27,0	3,7	15. Gesamter übriger Rest		
7. Nieren	25,9	0,6	des Körpers	36,8	5,0
8. Haut	20,6	8,8			
9. Darm	18,0	2,0			

Es ergibt sich hieraus, daß besonders stark das Fett, die Drüsen und Muskeln abnehmen, andere Organe weniger, am geringsten ist der Verlust bei den lebenswichtigsten Organen: Centralnervensystem

und Herz. Offenbar ernähren sich die letzteren während des Hungers von dem Materiale, welches von den anderen Organen abschmilzt.

Der Rheinlachs kommt in gutem Ernährungszustande aus dem Meer flüßaufwärts in das Süßwasser und hungert hier während 6—9 Monaten vollständig; dabei entwickeln sich die Geschlechtsorgane (Hoden und Eierstock) zu einem enormen Umfang, während gleichzeitig die Rumpfmuskeln stark abnehmen (*Mischer*¹⁴⁸). Hier nimmt also während des Hungers ein funktionell wichtiges Organ sogar noch gewaltig zu auf Kosten eines weniger wichtigen.

Beim Hungernden ist schon äußerlich die Abmagerung auffällig; — der Mund ist trocken, Verdauungssekrete werden nicht mehr gebildet, die Gallenabsonderung ist vermindert, hört aber nicht völlig auf, die Herzaktion ist geschwächt, die kleineren und weniger gespannten Pulse sind seltener, die Atemzüge zahlreicher und flacher, — der Harn ist durch vermehrte Schwefel- und Phosphorsäure stark sauer, seine Chlorverbindungen verschwinden schon bald fast ganz, Phosphorsäure, Kalk und Magnesia sind infolge der Einschmelzung der Knochen vermehrt (*I. Munk*¹³⁴, *Wellmann*¹⁴⁹), es wird infolge der Einschmelzung der K-reichen und Na-armen Muskulatur im Harn mehr K als Na ausgeschieden (in der Norm umgekehrt), die Ammoniak-Ausscheidung ist infolge der Acidosis (Acetonkörper, vgl. S. 364) erhöht, — das Blut ist an Wasser, das Plasma an Eiweiß ärmer. Die Leber ist klein und auffallend dunkel. Die Muskeln ermüden leicht; schließlich stellt sich große Schwäche der (sehr welken und brüchigen) Muskeln ein, und unter den Zeichen größter Abgeschlagenheit und des Comas erfolgt der Tod.

*Symptome
des Hunger-
zustandes.*

Dem Hungerzustande im Prinzip gleich ist die Unterernährung, bei welcher die aufgenommene Nahrung nicht ausreicht, um das Bedürfnis des Körpers zu decken. Während beim Hunger der gesamte Bedarf durch Verbrauch von Körpermaterial bestritten werden muß, muß bei der Unterernährung das Defizit der Nahrung gegenüber dem Bedarf durch Einschmelzen von Körpermaterial ausgeglichen werden. Auch hierbei wird in erster Linie das Fett des Körpers aufgebraucht, viel weniger das Eiweiß (*Zuntz*¹⁵⁰). Bei chronischer Unterernährung scheint eine gewisse Anpassung des Bedarfes an die verringerte Nahrungszufuhr stattzufinden: *v. Rechenberg*¹⁵¹ beobachtete bei den schlecht ernährten sächsischen Webern, die sogar noch mittlere Arbeit leisteten, einen Verbrauch von nur 29 Cal. pro Kilogramm Körpergewicht und Tag (bei normaler Ernährung wären 35—40 anzunehmen, vgl. S. 361). *Magnus-Levy*¹⁵², *Zuntz*¹⁵⁰ wiesen durch Untersuchung des Gaswechsels eine Herabsetzung des Umsatzes bei chronischer Inanition nach.

*Die Unter-
ernährung.*

Unterernährung ist häufig verbunden mit Krankheiten (fieberhafte Infektionskrankheiten, Magenkrankungen), bei denen wegen mangelnden Appetits, Schmerzen bei oder nach dem Essen, Erbrechen usw. die Nahrungsaufnahme gestört ist. Durch die Unterernährung wird natürlich die Widerstandskraft des Kranken (infolge des dauernden Verlustes wertvollen Körpermaterials) herabgesetzt; sie kann sogar schließlich ebenso wie die Krankheit selbst den Tod des Kranken herbeiführen. Es ist daher eine wichtige Aufgabe der Krankenbehandlung, durch Auswahl geeigneter Nahrung auch bei den Kranken für eine dem Bedarf entsprechende Zufuhr Sorge zu tragen.

*Unter-
ernährung in
Krankheiten.*

150. Stoffwechsel bei reiner Fleischkost — reiner Fett- oder Kohlehydratkost.

Der Fleischfresser (Hund) kann, wie *Pflüger*¹⁵³ gezeigt hat, ohne Beeinträchtigung seiner Leistungen fast ausschließlich mit Eiweißstoffen ernährt und unterhalten werden. Mit dem Namen „Nahrungsbedürfnis“

*Reine
Fleischkost
beim Fleisch-
fresser.*

belegt *Pflüger* die kleinste Menge magersten Fleisches, welche das Stoffwechselgleichgewicht zu unterhalten vermag (ohne daß Fett oder Kohlehydrat des Leibes zur Zersetzung mit herangezogen zu werden brauchen). Die Größe dieses Nahrungsbedürfnisses ist durch das vorhandene Fleischgewicht des Tieres bedingt und wächst mit diesem bei Zunahme des Fleisches am Körper. Die Zersetzung der Eiweißkörper wächst mit der Zufuhr des Eiweißes, und zwar auch dann noch, wenn die Eiweißzufuhr das „Nahrungsbedürfnis“ überschreitet; hierbei wird aber immer ein gewisser Teil des Überschusses des Eiweißes gespart und als Fleisch angesetzt: entsprechend der Vermehrung des Fleischgewichtes durch das neu angesetzte Fleisch steigt natürlich nunmehr das Nahrungsbedürfnis (*Pflüger*¹⁵³). — Das Nahrungsbedürfnis des Hundes ist für 1 kg N-haltiger Körpersubstanz = 2,073 g N in der Nahrung (*Pflüger*¹⁵³). 2,099 g N in der Nahrung (*Schöndorff*¹⁵⁴).

Ein fettes Tier hat scheinbar ein geringeres Nahrungsbedürfnis, aber nur deshalb, weil das gesamte Fett als gleichsam tote Masse nichts verbraucht. — Mit chemisch reinem Eiweiß kann auch der Fleischfresser auf die Dauer nicht erhalten werden.

Reine
Fleischkost
beim
Menschen.

Der Mensch vermag nur mit Fleisch sich nicht auf die Dauer ausreichend zu ernähren, weil er entsprechend der Organisation seines Verdauungsapparates nicht imstande ist, die hierzu nötigen gewaltigen Fleischmengen zu verdauen und zu assimilieren. Rechnet man den Bedarf eines Erwachsenen bei mittlerer Arbeit zu 40 Cal. pro Kilogramm Körpergewicht und Tag, so würde ein Mensch von 70 kg Körpergewicht 2800 Cal. brauchen; da 100 g mageres Fleisch ca. 100 Cal. liefern, so müßte er dazu 2800 g Fleisch aufnehmen, was natürlich auf die Dauer nicht möglich ist.

Eine reine Fleischnahrung (wie z. B. bei Diabetes zuweilen vorgeschrieben wird) bedeutet daher für den Menschen stets eine Unterernährung mit ihren schädlichen Folgen für die Widerstandsfähigkeit des Organismus; sie kann daher immer nur kräftigen Menschen und nur auf bestimmte, nicht zu lange Zeit zugemutet werden.

Der Pflanzenfresser — vermag in keiner Weise von reiner Fleischkost zu bestehen, da seine auf Pflanzennahrung eingerichteten Verdauungswerkzeuge zur Bewältigung der nötigen Fleischmassen bei weitem nicht ausreichen würden.

Da der Leim die Eiweißstoffe der Nahrung nicht zu ersetzen vermag (vgl. S. 359), so kann natürlich durch reine Leimkost ein Hund nicht am Leben erhalten werden (*Klug*¹⁵⁶). Die N-Ausscheidung des hungernden Hundes wurde durch die größte Leimzufuhr nur bis auf etwa $\frac{2}{3}$ herabgesetzt (*Kirchmann*¹⁵⁶, *Krummacher*¹⁵⁷).

Reine Fett-
oder Kohle-
hydratkost.

Eine Ernährung nur mit Fett oder nur mit Kohlehydraten vermag natürlich den Organismus nicht zu erhalten, da das zum Aufbau der Gewebe nötige Eiweiß fehlt. Bei einer derartigen Ernährung beschränkt das mit der Nahrung eingeführte Fett oder Kohlehydrat den Zerfall des Körpermaterials, wie er bei absolutem Hunger stattfinden würde (*Wimmer*¹⁵⁸), [Kohlehydrate wirken dabei viel besser als Fett (*Landergren*¹⁵⁹)], die N-Ausscheidung ist daher geringer als im Hunger, aber sie hört niemals völlig auf: der Körper verliert also fortgesetzt Eiweiß. Bei sehr reichlicher Zufuhr von Fett oder Kohlehydraten kann sogar der Körper Fett ansetzen bei gleichzeitigem Verlust an Eiweiß. *Grafe*¹⁶⁰ beobachtete dabei starke Wasserabgabe vom Körper und erhebliche Steigerung der Verbrennungen. Schließlich muß der Eiweißverlust natürlich zum Tode des Tieres führen.

151. Die Überernährung. Fleisch- und Fettmast.

Wenn die eingeführte Nahrung den Bedarf des Körpers überschreitet, so ist eine Überernährung vorhanden. Es fragt sich dabei zunächst, ob durch die überreichliche Ernährung etwa eine Steigerung der Verbrennungen im Körper bedingt wird und wie groß diese ist. Man hat sich früher vielfach vorgestellt, daß im Körper um so mehr verbrennt, je mehr zersetzliches Material zugeführt wird (etwa wie in einem Ofen), so daß das in der Nahrung im Überschuß zugeführte Material ohne Nutzen für den Körper verbrennen würde. In der Tat findet eine derartige Steigerung des Stoffwechsels nur unter bestimmten Bedingungen statt (s. u.) — im allgemeinen wird der Überschuß der Nahrung im Körper (ganz oder zum Teil) angesetzt (Mästung). Handelt es sich dabei um N-haltige Stoffe (Eiweiß), die im Körper abgelagert werden, so spricht man von Fleischmast; werden dagegen N-freie Stoffe angesetzt, so spricht man von Fettmast. (Kohlehydrate können immer nur bis zu einem verhältnismäßig geringen Betrage im Körper abgelagert werden.)

Stoffwechsel
bei Über-
ernährung.

Für den Fleischfresser sind die Gesetze der Mästung von *Pflüger*¹⁵³ in folgender Weise festgestellt worden:

Über-
ernährung
beim Fleisch-
fresser.

1. Wenn man einem im Stoffwechselgleichgewichte befindlichen Hunde eine große, das Bedürfnis übersteigende Zulage an Fett und Stärke gibt, so wird hierdurch die Ausscheidung durch den Stoffwechsel nicht gesteigert, vielmehr wird der gereichte Überschuß dieser N-freien Nahrung als Fett im Körper des Tieres abgelagert.

2. Wenn man einem mit nur magerstem Fleisch ernährten, im Stoffwechselgleichgewichte befindlichen Hunde eine das Bedürfnis überschreitende Zulage von Fleisch gibt, so wächst die Ausscheidung durch den Stoffwechsel fast proportional der gereichten Zulage weit über das Bedürfnis hinaus. Nur ein kleiner Teil der Zulage wird gespart und vermehrt als Fleischansatz das Körpergewicht. Dieses Anwachsen des Stoffwechsels bezieht sich nicht allein darauf, daß die N-Ausscheidung im allgemeinen proportional der Zufuhr des Eiweißes zunimmt, auch der in der Eiweißzufuhr steckende C wird wieder ausgeschieden, denn von dem verfütterten Eiweiß bildet sich im Körper nicht etwa ein Teil als Fett oder Kohlehydrat an. Aus beiden Sätzen folgt, daß weder Fett noch Kohlehydrat, wohl aber das Eiweiß den Stoffwechsel weit über das Bedürfnis hinaus zu steigern vermag (*Pflüger*¹⁵³).

Der Sitz des starken Eiweißstoffwechsels nach reicher Eiweißkost liegt nach *Pflüger*¹⁵³ nicht in dem Säftestrom, sondern innerhalb der eiweißhaltigen Zellen, welche eine starke Veränderung (Sättigung) durch das Eindringen des Eiweißes in dieselben erfahren haben. Dies bestätigen auch die Versuche von *Schöndorff*¹⁶¹, welcher fand, daß, wenn durch die Gewebe eines reichlich Genährten Blut eines Hungernden getrieben wird, dann der Harnstoff in diesem Blut zunimmt, — daß hingegen, wenn durch die Gewebe eines Hungernden Blut eines reichlich Genährten geleitet wird, der Harnstoff im Blute abfällt.

Bei ausschließlicher Fleischfütterung ist also Fleischmästung nur möglich, wenn das Eiweiß der Nahrung das Bedürfnis überschreitet. Der größte Teil des überschüssigen Eiweißes wird zersetzt, etwas wird angesetzt. Mit der Zunahme des Fleischgewichtes nimmt aber alsbald der Eiweißverbrauch zu und demgemäß die Größe des Überschusses ab. Es liegt hiernach in dem Wesen der Eiweißnahrung, daß sie die Bedingungen der Fleischmast, wenn solche vorhanden sind, selbst schnell zu beseitigen bestrebt ist.

*Über-
ernährung
beim
Menschen.*

Für den Menschen liegen die Verhältnisse insofern anders, als derselbe nicht (wie der Fleischfresser) imstande ist, seinen Bedarf nur durch Fleisch zu decken (vgl. S. 366); noch viel weniger kann natürlich bei ihm durch bloße Fleischkost eine Überernährung herbeigeführt werden. Der Mensch deckt gewöhnlich seinen Bedarf durch eine aus Eiweiß, Fett und Kohlehydraten gemischte Nahrung. Ebenso kann man natürlich auch beim Fleischfresser einen Teil der zur Deckung des Bedarfes notwendigen gewaltigen Fleischkost ersetzen durch isodynamie (vgl. S. 360) Mengen von Fett und Kohlehydrat.

Gibt man einem Menschen oder Tiere, welches mit einer derartigen gemischten Nahrung gerade seinen Bedarf deckt, zu derselben eine Zulage, welche nunmehr den Bedarf überschreitet, so wird der Überschuß im Körper abgelagert, und zwar in der Hauptsache als Fett. Daneben findet ein nur geringer und nur kurze Zeit dauernder Ansatz von Eiweiß statt.

*Ansatz von
Fett.*

Für den Fettansatz unter diesen Bedingungen ist es im wesentlichen gleich, ob der den Bedarf überschreitende Überschuß der Nahrung durch Zulage von Eiweiß, Fett oder Kohlehydrat gebildet wird. Besteht der Überschuß aus Fett, so wird dieses als solches abgelagert, — besteht er aus Kohlehydrat, so wird dieses im Körper in Fett verwandelt (§ 152). Besteht der Überschuß endlich aus Eiweiß, so wird nicht etwa dieses als solches im Körper abgelagert, — es wird auch nicht etwa aus dem Eiweiß Fett gebildet —, sondern das zugelegte Eiweiß verbrennt im Körper und erspart dadurch eine calorisch gleichwertige Menge der gleichzeitig eingeführten Fette oder Kohlehydrate: diese ersparte Menge wird dann wieder als Fett im Körper abgelagert. — Das abgelagerte Fett ist natürlich immer von gleichem Kraftinhalte wie der Überschuß der Nahrung über den Bedarf.

Bei Ernährung mit gemischter Kost wird demnach immer zunächst alles Eiweiß der Kost im Körper zersetzt; je mehr Eiweiß in der Nahrung zugeführt wird, um so mehr steigt die Eiweißzersetzung. Durch die Verbrennung des Eiweißes wird ein Teil des Bedarfs gedeckt, der übrige Teil des Bedarfs wird bestritten durch Verbrennung von Fett und Kohlehydrat. Bleibt, nachdem so der gesamte Bedarf gedeckt ist, noch Fett oder Kohlehydrat aus der Nahrung unzersetzt übrig (indem eben die Zufuhr durch die Nahrung den Bedarf überschritt), so wird dieses vorwiegend als Fett im Körper angesetzt.

*Ansatz von
Eiweiß.*

Neben dem vorwiegenden Fettansatz findet auch ein geringer Eiweißansatz statt, der aber bei dauernder Überernährung allmählich immer kleiner wird und schließlich ganz aufhört. Dieser Eiweißansatz ist am geringsten, wenn der Überschuß der Nahrung durch eine Zulage von Eiweiß gebildet wird: denn (s. o.) mit der Eiweißzufuhr steigt auch die Eiweißzersetzung in fast gleichem Maße. Wird dagegen zu einer den Bedarf deckenden gemischten Kost eine Zulage von Fett oder Kohlehydraten gegeben, so wird dieser Überschuß zwar zum größten Teile als Fett abgelagert, ein gewisser Teil aber verdrängt Eiweiß aus der Zersetzung und bringt dieses zum Ansatz. Der so bedingte Eiweißansatz ist größer und dauert längere Zeit als der durch eine Zulage von Eiweiß bewirkte. In diesem Sinne spricht man von einer eiweißsparenden Wirkung der Fette (*Bartmann*¹⁶²) und Kohlehydrate. Und zwar sind die Kohlehydrate bessere Eiweißsparer als die Fette (*Kayser*¹⁶³, *Tallquist*¹⁶⁴). Auch Glycerin wirkt eiweißsparend (*Knapp*¹⁶⁵).

*Eiweiß-
sparende
Wirkung der
Kohlehydrate
und Fette.*

Beim Gesunden (Erwachsenen) kommt ein stärkerer Eiweißansatz während längerer Zeit unter gewöhnlichen Verhältnissen überhaupt nicht zustande. Ein lebhafter Eiweißansatz ist dagegen vorhanden: beim wachsenden (vgl. *Rubner* u. *Heubner*¹⁶⁶), ebenso beim schwangeren Organismus, bei angestrenzter, dauernder Muskeltätigkeit (Dickenzunahme des geübten Muskels), endlich bei Rekonvaleszenten, welche während der Krankheit viel Eiweiß vom Körper verloren haben, ebenso nach längerem Hunger oder Unterernährung.

*Eiweiß-
ansatz unter
besonderen
Verhält-
nissen.*

152. Ursprung des Fettes im Körper.¹⁶⁷

I. Ein Teil des Körperfettes stammt direkt aus dem Fett der Nahrung: es wird nach der Resorption einfach in den Geweben deponiert. Hierfür spricht die Beobachtung, daß bei geringer Eiweißkost eine reiche (den Bedarf überschreitende) Fettzulage große Mengen von Fett im Körper zur Ablagerung bringt (*Hofmann*¹⁶⁸). Auch dem Körper fremdartiges Fett (Leinöl, Rüböl) kann, wenn es in Mengen zugeführt wird, die den Bedarf übersteigen, in den Fettdepots als solches abgelagert werden (*Lebedeff*¹⁶⁹, *I. Munk*¹⁷⁰); das eigentliche Zellfett bleibt dabei aber in seiner Zusammensetzung von der Art des Nahrungsfettes unabhängig (*Abderhalden* u. *Brahm*¹⁷¹).

*Das Körper-
fett stammt:
aus dem Fett
der Nahrung,*

An Stelle des Fettes in der Nahrung können auch Seifen oder die freien Fettsäuren Fettbildung bewirken, indem Glycerin, vom Körper gebildet, im Stoffwechsel an dieselben sich anlagert (vgl. S. 324).

II. Aus den im Überschuß eingeführten Kohlehydraten der Nahrung kann Fett im Körper gebildet werden, wenn die Kohlehydrat-(Glykogen-)Speicher des Körpers nicht mehr ausreichen, um den Überschuß als Kohlehydrat abzulagern. Es folgt dies aus Mästungsversuchen an verschiedenen Warmblütern (Schwein, Gans, Hund), in denen nur sehr wenig Eiweiß und Fett, aber ein großer Überschuß von Kohlehydraten gegeben wurde (*Meissl* u. *Strohmer*¹⁷², *Chaniewski*¹⁷³, *I. Munk*¹⁷⁴, *Meissl*¹⁷⁵, *Rubner*¹⁷⁶, *Rosenfeld*¹⁷⁷, *Lehmann* u. *E. Voit*¹⁷⁸). Da die Kohlehydrate wesentlich mehr Sauerstoff enthalten als die Fette, so müssen bei der Fettbildung aus Kohlehydraten zunächst reduzierende Prozesse ablaufen, durch welche Sauerstoff aus den Kohlehydraten abgespalten wird, — dieser Sauerstoff wird aber im Momente seines Entstehens sofort Oxydationsprozesse bewirken unter Bildung von CO₂. Indem so das Kohlehydratmolekül in einem Teile reduziert, im andern oxydiert wird, entstehen einerseits die Atomgruppen, aus welchen der Organismus das Fett synthetisch aufbaut, andererseits CO₂, welche nach außen abgegeben wird. Nach *Meissl*¹⁷⁵ können so 100 g Stärke (= 111,1 g Zucker) höchstens liefern 41,1 g Fett + 47,5 g CO₂ + 11,4 g H₂O. Der so bedingten Mehrausscheidung von CO₂ entspricht keine vermehrte Aufnahme von O durch die Atmung, da ja der zur Bildung der CO₂ dienende O aus den Kohlehydraten stammt. Infolgedessen muß eine Erhöhung des respiratorischen Quotienten eintreten: *M. Bleibtreu*¹⁷⁹ konnte ihn bei der Mästung von Gänsen mit kohlehydratreichem Futter dauernd beträchtlich über die Einheit hinaustreiben.

*aus den
Kohle-
hydraten der
Nahrung.*

III. Entstehung von Körperfett aus Eiweiß. — *v. Pettenkofer* u. *v. Voit*¹⁸⁰ waren durch ihre Versuche zu der Annahme gelangt, daß im

*Aus Eiweiß
bildet sich
kein Fett.*

Tierkörper eine Bildung von Fett aus Eiweiß stattfinden könne. Sie hatten einen Hund mit großen Mengen reinen Fleisches gefüttert und während aller N des Fleisches im Harn und Kot wieder ausgeschieden wurde, konnte ein Teil des C des Fleisches nicht in den Ausgaben aufgefunden werden. Daher schlossen sie, daß dieser C in Fett zur Aufspeicherung im Körper umgebildet worden sei. Sie stellten sich vor, daß die verfütterten Eiweißstoffe in einen N-losen und einen N-haltigen Atomenkomplex zerfallen, von denen der erstere (falls er bei reicher Eiweißkost nicht völlig zu CO_2 und H_2O verbrennt) das Material zur Fettbildung abgibt, der letztere, hauptsächlich zu Harnstoff oxydiert, den Körper verläßt.

*Pflüger*¹⁸¹ hat diese Versuche, wie auch alle anderen für die Entstehung von Fett aus Eiweiß angeführten Beobachtungen (s. u.) einer eingehenden Kritik unterzogen und kommt dabei zu dem Schlusse, daß für die — an und für sich gewiß mögliche — Bildung von Fett aus Eiweiß im Tierkörper bisher kein einziger stichhaltiger Beweis vorliegt. *Voit* hatte das Verhältnis von N zu C im Eiweiß wie 1:3,4 angenommen, dasselbe beträgt aber 1:3,23—3,28. Berechnet man die *Voitschen* Versuche auf Grund dieses Koeffizienten, so fallen die Retentionen von C, die *Voit* auf Fettansatz bezogen hatte, fort.

Von den Beobachtungen, welche für eine Entstehung von Körperfett aus Eiweiß angeführt worden sind, seien hier noch die folgenden erwähnt:

Beispiele
für ange-
bliche Fett-
bildung aus
Eiweiß.

1. *Ssobotin*¹⁸² u. *Kemmerich*¹⁸³ fütterten säugende Hündinnen mit fast fettfreiem Fleische und fanden, daß um so mehr Milch mit um so mehr Fett erzeugt wurde, je größer die gefressene Fleischmenge war. Es ist jedoch bei diesen Versuchen nicht ausgeschlossen, daß die Hündinnen ihr eigenes Körperfett zur Milchbereitung verwendeten. — 2. *Radziejewski*¹⁸⁴ gab einem mageren Hunde nahezu fettfreies Fleisch und daneben reines Rüböl, dessen einer Bestandteil, die Erucasäure, im Tierkörper normal nicht vorkommt. Als nach längerer Fütterungszeit das Tier Fett angesetzt hatte, zeigte die chemische Untersuchung, daß neben dem Erucin noch Fett in den Geweben angetroffen wurde, welches sonst dem Hunde normal zukommt. In analoger Weise fand *Lebedeff*¹⁸⁵ bei einem Hunde nach Fütterung mit Magerfleisch und Leinöl erhebliche Mengen Leinölsäure neben normalem Hundefett. In beiden Versuchen konnte aber das normale Hundefett aus dem Fette des verfütterten Fleisches herkommen. — 3. Man hat früher allgemein angenommen, daß das Fett innerhalb pathologisch verfetteter Organe (z. B. bei der Phosphorvergiftung) aus dem eiweißhaltigen Protoplasma derselben entstanden sei. Zahlreiche Versuche haben aber gezeigt, daß das Fett nicht an Ort und Stelle entstanden, sondern aus den Fettdépos des Körpers in die Organe eingewandert ist (*Athanasiu*¹⁸⁶, *Rosenfeld*¹⁸⁶, *Shibata*¹⁸⁷). Wollte man aber dennoch annehmen, daß das Fett in diesen Organen selbst entstanden ist, so wäre zuerst daran zu denken, daß es aus den überall in den Zellen enthaltenen Kohlehydraten gebildet worden ist, von denen man sicher weiß, daß sie in Fett übergeführt werden können. — 4. Niedere Pilze vermögen (wie andere Pflanzen) aus sehr verschiedenen, zum Teil sehr einfachen Stoffen Eiweiß, Fett und Kohlehydrate synthetisch aufzubauen. Man kann hiervon aber keinen Schluß ziehen auf die Vorgänge im tierischen Körper. Daher sind alle die Beobachtungen über die Bildung von Fett aus Eiweiß nicht beweiskräftig, bei denen die Tätigkeit solcher Pilze in Betracht kommt. Dahin gehören die Entstehung von Fett aus Eiweiß im reifenden Käse (*Jacobsthal*¹⁸⁸, *Windisch*¹⁸⁹), die Zersetzung und Umbildung ganzer Leichname in eine fast ganz aus Palmitin- und Stearinsäure bestehende Masse: Adipocire, Leichenwachs (*Lehmann*¹⁹⁰, *Voit*¹⁹¹, *Salkowski*¹⁹²).

153. Krankhafte Veränderungen des Stoffwechsels.

Erhöhung
und Herab-
setzung des
Stoffwechsels.

Man hat früher in vielen Fällen von Krankheit eine Erhöhung (Beschleunigung) oder Herabsetzung (Verlangsamung) des Stoffwechsels als vorhanden angenommen, aber ohne ausreichende Unterlagen. In der Tat ist in den meisten Krankheiten die Größe des Stoffwechsels durchaus normal. Bezieht man die bei Kranken beobachteten Werte der O-Aufnahme und CO_2 -Ausscheidung auf das Körpergewicht und berücksichtigt man die besonderen äußeren Verhältnisse (Bettlägerigkeit, geringe Muskeltätigkeit, verminderte Nahrungsaufnahme usw.), so entsprechen die Werte denen des gesunden Menschen unter gleichen

Bedingungen. Eine spezifische Änderung der Stoffwechselenergie ist einwandfrei nachgewiesen bisher nur bei Myxödem (Mangel der Schilddrüsenfunktion, § 192, I), bei welchem sie herabgesetzt, und bei Morbus Basedow (übermäßige Schilddrüsenfunktion, § 192, I), bei welchem sie erhöht ist (*Magnus-Lery*¹⁹²). — Über das Verhalten des Stoffwechsels bei erhöhter Körpertemperatur vgl. unter Fieber.

Als Stoffwechselkrankheiten im engeren Sinne pflegt man zusammenzufassen: den Diabetes (vgl. § 117), die Gicht (vgl. S. 395) und die Fettsucht¹⁹³. Die Fettsucht führt zu einer enorm hohen Ablagerung von Fett am Körper, die nicht allein vielfache Unbequemlichkeiten, sondern auch ernste Beschwerden und Gefahren bedingen kann. Die Ursache der Fettsucht liegt stets in einem Überwiegen der Nahrungszufuhr über den Bedarf; in manchen Fällen spielt allerdings dabei eine eigentümliche angeborene Disposition eine Rolle: manche Familien zeigen bei allen ihren Mitgliedern eine Neigung zu Fettsucht (ebenso gewisse Stämme des Mastviehs). Das Mißverhältnis zwischen Zufuhr und Bedarf kann verursacht sein: 1. durch eine gewohnheitsmäßig zu reichliche Nahrungszufuhr. — Dabei kommt in erster Linie nicht die Qualität der Nahrung, sondern die Quantität in Betracht: bei der gemischten Ernährung des Menschen bewirkt jeder Überschuß über den Bedarf, ob er nun aus Eiweiß, Fett oder Kohlehydrat besteht, einen Ansatz von Fett. Allerdings werden manche Nahrungsmittel besonders leicht im Überschuß aufgenommen, so z. B. die kohlehydrathaltigen (Zucker, süße Speisen usw.) viel eher als eiweiß- oder fettreiche Nahrungsmittel. In dieser Hinsicht kommt auch dem Alkohol eine wesentliche Rolle zu, besonders dem Bier, bei welchem außer dem Alkohol noch der Gehalt an Kohlehydraten in Betracht zu ziehen ist. — Besonders betont werden muß, daß ein an und für sich geringer, nicht besonders auffallender Überschuß, wenn er sich jahrelang Tag für Tag wiederholt, schließlich doch zu einem bedeutenden Fettansatz führen muß.

Stoffwechselkrankheiten.

Fettsucht entsteht: durch zu reichliche Nahrungszufuhr,

2. Durch einen abnorm niedrigen Verbrauch. — a) Geringe Muskel-tätigkeit: wenig Bewegung, viel Schlaf. Zum größten Teil hierauf zurückzuführen ist die Beziehung des phlegmatischen Temperamentes zur Fettsucht im Gegensatz zum Choleriker. Vielleicht spielt auch die Erblichkeit des Temperaments bei der Fettsucht mancher Familien eine wesentliche Rolle. — b) Verringerte Wärmeabgabe, teils wegen der kompakten Leibesform, teils wegen der dicken Fettschicht der Haut, welche als schlechter Wärmeleiter wirkt. — c) Darniederliegen der Geschlechtsfunktionen: leichte Mästung nach der Kastration, Fettsucht der Frauen nach dem Aufhören der Menses. — d) Geringe geistige Tätigkeit: Fettsucht der Blödsinnigen.

durch zu niedrigen Verbrauch.

Die Behandlung der Fettsucht muß darauf gerichtet sein:

Behandlung der Fettsucht.

a) die Nahrungszufuhr zu beschränken. Dabei ist jedoch jede gewaltsame und einseitige Beschränkung zu widerraten (wie z. B. bei der sog. Bantingkur, bei der möglichst alle Fette und Kohlehydrate aus der Nahrung fortgelassen werden); eine dadurch erzielte schnelle Abnahme des Körpergewichts hat häufig schwere Gesundheitstörungen zur Folge. Die Beschränkung der Nahrung muß sich möglichst gleichmäßig auf alle Nahrungsstoffe erstrecken und nicht zu intensiv sein, lieber längere Zeit fortgesetzt werden; dadurch wird am ehesten das Ziel erreicht, nur das Fett zum Schwunde zu bringen bei möglichster Erhaltung des Körpereiwisses.

b) den Verbrauch zu erhöhen: Vermehrung der Muskeltätigkeit (Vorsicht bei geschwächtem Herzen!) — Beförderung der Wärmeabgabe durch leichte Kleidung, kühle Bäder — Trinkkuren usw.

154. Die Regeneration.¹⁹⁴

Unter den niederen Tieren trifft man einen Ersatz für verloren gegangene Teile (Regeneration) in viel umfangreicherer Weise als bei den Warmblütern. Eine Zerschneidung des Süßwasserpolyphen (Hydra) hat die Ausbildung zweier neuer Individuen zur Folge; ja es wächst aus jedem abgeschnittenen Stück des Körperstammes ein ganzes Wesen hervor (*Spallanzani*), nur ganz kleine Stückchen erzeugen unvollkommene Ergänzungen. Aus jedem Stück des Schirmes gewisser Medusen (Thaumantiaden), wenn es nur einen Teil des Randes enthält, kann eine neue Meduse entstehen. — Aus dem abwärts gerichteten Teile eines Stückes vom Stamme einer Turbellaria entsteht ein Fußende, aus dem oberen Teile ein Kopfende, bei horizontaler Befestigung bilden sich an beiden Enden Köpfe. — Auch bei Rhizopoden und Infusorien gelingt die künstliche Zerteilung. Zerschnittene Infusorien regenerieren sich nur, falls noch ein Teil des Kernes im Teilstücke war. — Quer zerschnittene Ringelwürmer (*Lumbriculus variegatus*) ergänzen sich wieder zu ganzen Individuen (*Bonnet*, 1741), 5mal sah man den abgeschnittenen Kopf sich

Regeneration bei niederen Tieren.

ersetzen (*Hescheler*¹⁹⁵). Unter den Sternwürmern ersetzt sich der abgeschnittene Rüssel nebst dem Schlundringe des centralen Nervensystems. — Spinnen und Krebse ersetzen Fühler, Beine und Scheeren, — Schnecken Teile des Kopfes samt den Fühlern und Augen, sofern das centrale Nervensystem unverletzt war. — Manche Fische vermögen wiederholt zerstörte Flossen, zumal die Schwanzflosse, zu ersetzen. — Salamander und Eidechsen zeigen Wiederwachsen des ganzen verlorenen Schwanzes mit Knochen, Muskeln und sogar dem hintersten Teile des Rückenmarkes; bei jungen Fröschen ersetzen sich abgeschnittene Beine [aber nur, wenn die Knochen mit durchschnitten sind, nicht bei Exartikulationen (*Kochs*¹⁹⁶)] bei Tritonen auch der Unterkiefer.

Regeneration bei Warmblütern: Viel beschränkter ist die Regenerationskraft bei den Warmblütern und beim Menschen; auch ist sie hier hauptsächlich nur dem jugendlichen Alter eigen.

Blut, 1. Das Blut — zeigt eine wahre Regeneration, und zwar wird nach Blutverlusten zuerst regeneriert das Plasma, dann die weißen und schließlich auch die roten Blutkörperchen (§ 16, § 35).

Epithelien, 2. Die Epidermoidalgebilde und Epithelien der Schleimhäute — regenerieren sich durch Zellteilung in den tiefsten Schichten nach vorausgegangener Kernteilung. Nach direkten Verlusten ersetzen sie sich, so lange noch ihr normaler Mutterboden (Matrix), auf welchem sie wachsen, und die tiefste Lage bildungsfähigen Zellprotoplasmas nicht mit zerstört ist. Hat letzteres stattgefunden, so muß von den Rändern der Lücke aus der Ersatz erfolgen. — Der Nagel wächst vom hinteren Nagelfalz nach vorn: an den Fingern in 4—5 Monaten, an der großen Zehe in ca. 12 Monaten (an Extremitäten mit Knochenbrüchen angeblich langsamer). Seine Matrix reicht soweit wie die Lunula; ihre ganze oder teilweise Zerstörung bedingt entsprechenden Verlust des Nagels. — Die Augenwimpern wechseln in 100—150 Tagen, die übrigen Haare langsamer. Verödung der Papille im Haarbalg zerstört den Wiederersatz. — Die Epithelien der Schleimhäute und der Drüsen scheinen einem regelmäßigen Turnus in der Abnutzung und dem Wiederersatz durch neue Zellen unterworfen zu sein. — Die Krystalllinse regeneriert sich wie die Epithelialgebilde; ihre Matrix ist das Linsenepithel am Äquator der Linse. Wird die Linse mit Erhaltung dieser Stelle entfernt, so findet ein Wiederersatz statt, indem die zelligen Elemente zu Linsenfasern sich wieder verlängern und den ganzen Hohlraum der leeren Kapsel ausfüllen.

Schleimhaut- und Drüsenzellen, Linse,

Gefäße, 3. Die Blutgefäße — zeigen umfassende Regeneration; sie erfolgt wie ihre Bildung überhaupt. Es entstehen stets zuerst Capillargefäße, um welche sich weiterhin an denjenigen Strecken, die zu Arterien oder Venen werden sollen, von außen die charakteristischen Gewebelemente herumlagern. Bei Verletzung oder dauernder Verstopfung eines Gefäßes wird mindestens stets die Strecke bis zum nächsten Kollateralgefäße hin völlig obliteriert. — Den Blutgefäßen ähnlich verhalten sich die Lymphgefäße; nach Entfernung von Lymphdrüsen kann eine Neubildung stattfinden.

Muskeln,

4. Die contractile Substanz der Muskelfasern — kann eine Regeneration erfahren, wenn sie durch Verletzung oder degenerative Prozesse zerstört war; bei größeren Substanzverlusten der Muskeln oder klaffenden Wunden bildet sich eine fibröse Narbe.

Nerven,

5. Nie erfolgt nach Durchschneidung eines Nerven — eine sofortige Wiederverwachsung mit gleichzeitig unmittelbarer Wiederübernahme der Funktion. Wird aus einem Nervenstamme ein Stück herausgeschnitten, so entartet zuerst das periphere Ende des Nerven, indem Mark und Achsencylinder zerfallen. Die Lücke füllt sich zunächst mit saftreichem Bindegewebe. Erst später erfolgt eventuell eine Regeneration (vgl. § 243. 4). — Regenerationen von peripheren Ganglienzellen kommen nicht zustande. — Dagegen sah *v. Voit*¹⁹⁷ bei einer Taube mit exstirpiertem Großhirn nach 5 Monaten eine regenerierte Nervenmasse im Schädel, die aus markhaltigen Fasern und centralen Ganglien bestand. *Eichhorst* u. *Naunyn*¹⁹⁸ fanden bei jungen Hunden, welchen das Rückenmark zwischen Brust- und Lendengegend durchschnitten war, daß hier eine anatomische und funktionelle Regeneration zustande kommt, so daß willkürliche Bewegungen wieder erfolgten. *Vanlair*¹⁹⁹ sah bei Fröschen und *Masius*¹⁹⁹ bei Hunden zuerst die Motilität, dann die Sensibilität zurückkehren; eine Regeneration der Rückenmarksganglien fand nicht statt. — Nach *Stroebe*²⁰⁰ soll es zwar an der Stelle der Verletzung im Rückenmark des Kaninchens zu einer Faserbildung in einem schmalen Grenzbezirk kommen, nicht jedoch zu einer vollkommen regenerativen Neubildung der eigentlichen Rückenmarksgewebe.

Drüsen,

6. In manchen Drüsen — ist die Regeneration der Zellen während ihrer normalen Tätigkeit sehr lebhaft: Talgdrüsen, Schleimzellen des Magen-Darmkanals, *Lieberkühnsche* Drüsen, Uterindrüsen, Brustdrüsen während der Schwangerschaft. Entfernte größere Stücke der verschiedenen Drüsen regenerieren sich in der Regel nicht, Verwundungen von Drüsen verursachen keinen Ersatz des getroffenen Gewebes. Nach Verletzungen der

Leber dagegen sah *Tizzoni*³⁰¹ u. a. Neubildung von Leberzellen und Gallengängen selbst über die normalen Grenzen der Leber hinaus; *Ponfick*³⁰² exstirpierte sogar bis $\frac{3}{4}$ der Leber: schon von den ersten Tagen nach der Wegnahme an erfolgt der Wiederersatz, der bereits nach wenigen Wochen vollendet sein kann.

Nach *Laudenbach*³⁰³ soll selbst nach fast vollständiger Exstirpation der Milz (Hund) diese sich wieder ersetzen können.

7. Unter den Stützsubstanzen scheint der Knorpel, — sofern nur sein Perichondrium unverletzt blieb, sich zu regenerieren durch Teilungsvermehrung der Knorpelzellen; am häufigsten werden aber Substanzverluste durch Bindegewebe ausgefüllt.

Knorpel.

8. Bei Schnittverletzungen der Sehnen — findet die Wiederverwachsung durch die Sehnenzellen statt, die sich erheblich vermehren. Bei einem bedeutenden Auseinanderweichen der Enden der durchschnittenen Sehne bildet sich unter lebhafter Reaktion der umliegenden Bindegewebigen Sehnen Scheide ein Granulationsgewebe zur Narbenbildung aus.

Sehnen.

9. Lebhaftige Regeneration zeigt der Knochen. — Wird ein Gelenkende samt der zunächst anstoßenden Partie reseziert, so kann sich dieses wieder ersetzen; doch bleibt eine meßbare Verkürzung zurück. Abgeschlagene oder abgesägte Knochenstücke heilen wieder an, ebenso ausgezogene und in den Alveolus zurückversetzte Zähne. — Ein isoliertes Stück Periost, eventuell sogar an eine andere Körperstelle verpflanzt, erzeugt eine entsprechend große Knochenlage. — Knochendefekte werden bei erhaltenem Periost leicht durch Knochenmasse wieder ausgefüllt, weshalb bei Resektion kranker Knochen das Periost möglichst geschont wird. Auch das Mark kann sich regenerieren, — die innere Markhaut vermag, transplantiert, aus den ihr angehörigen Osteoblasten Knochensubstanz in geringem Umfange zu erzeugen.

Knochen.

Hat der Knochen, z. B. ein Röhrenknochen, eine Fraktur erlitten, so werden die Bruchstücke durch den anfangs weichen Callus miteinander verbunden, der teils vom Periost, teils vom Mark und dem Knochengewebe selbst abstammt. Indem der Callus allmählich verknöchert, werden die Bruchenden fixiert. Später findet eine vollständige Rückbildung der Verdickung an der Bruchstelle statt.

Heilung von Knochenbrüchen.

An allen Körperstellen, an welchen größere Gewebsmassen verloren gegangen sind mit nachfolgender Entzündung, heilen solche Substanzverluste dadurch, daß eine Narbe von der Struktur des Bindegewebes die Lücke ausfüllt.

Regeneration durch Bindegewebe, Narbenbildung.

155. Überpflanzung (Transplantation) und Zusammenwachsen.

Die Überpflanzung (Transplantation) abgetrennter Teile des Körpers gelingt am leichtesten, wenn der abgetrennte Teil bei demselben Individuum, von dem er stammt, transplantiert wird: autoplastische Transplantation, schon weniger leicht, wenn ein Teil des einen Individuums auf ein anderes Individuum derselben Art übertragen wird: homioplastische T.; sehr viel schwerer, wenn die Übertragung zwischen Angehörigen verschiedener Arten vorgenommen wird: heteroplastische T. Offenbar spielen hier die Unterschiede im Aufbau des Eiweißes, die bei verschiedenen Arten, aber auch bei verschiedenen Individuen derselben Art vorhanden sind, eine ausschlaggebende Rolle (vgl. S. 322).

Überpflanzung.

Mit scharfen und reinen Schnittflächen abgetrennte Nasen, Ohren, selbst Finger hat man, sogar noch nach Verlauf von Stunden, wieder anheilen sehen, ein Beweis, daß das Leben abgetrennter Gewebe noch eine Zeitlang sich zu erhalten vermag. Manche Gewebe vermögen losgelöst vom Körper noch längere Zeit fortzuleben, z. B. Leukocyten 3 Wochen (S. 52), Flimmerepithelien noch 18 Tage (*Busse*³⁰⁴), Periost 100—192 Stunden (*Grohé*³⁰⁵, *Morpurgo*³⁰⁶).

Vielfältig von Chirurgen geübt wird die Überpflanzung von Hautlappen zur Ausfüllung vorhandener Defekte. Den zur Überpflanzung bestimmten, von der unteren Fläche losgelösten Lappen läßt man zunächst noch mit einem Stiele mit seiner heimatlichen Haut in Verbindung, näht dann die Ränder mit den angefrischten Rändern des Defektes genau zusammen und durchschneidet den Stiel erst, nachdem die zusammengefügten Ränder gut verheilt sind. So läßt sich z. B. eine neue Nasenhaut bilden aus der Rückenhaut eines anderen Menschen, oder aus der eigenen Armhaut, oder aus der Stirnhaut (*Branca* 1450). Es gelingt aber auch die Überpflanzung selbst großer, völlig abgelöster Hautlappen ohne Stiel, sogar nachdem sie bis 50 Stunden in 0,6%iger Kochsalzlösung bei Zimmertemperatur aufbewahrt worden sind (*Wentscher*³⁰⁷). — Zur Überhäutung großer, granulierender (vorher sorgfältig gereinigter) Geschwürsflächen legen *Reverdin* u. *Thiersch*³⁰⁸ unter Druck zahlreiche flach abgetragene Hautläppchen von Bohnengröße auf die Granulationen oder nach Entfernung derselben auf die angefrischte Wundfläche, woselbst sie verwachsen. Von den Rändern dieser Läppchen überziehen neugebildete, sich ausbreitende Epidermislagen die große Geschwürsfläche. [Solche Läppchen wachsen noch an, nachdem sie 22 Tage lang auf-

Haut.

Größere
Teile.

bewahrt worden sind (*Weutscher*²⁰⁷).] — Beim Hahn kann man die abgeschnittenen Sporen in die Kopfhaut einwachsen lassen. — *Bert*²⁰⁹ brachte enthäutete Schwänze und Füße von Ratten unter die Rückenhaut anderer: dieselben heilten ein, zeigten Gefäßkommunikationen mit dem benachbarten Gewebe und wuchsen sogar in ihren knöchernen Teilen: selbst 3 Tage vorher abgeschnittene zeigten dasselbe. — *Losgelöste* und an andere Stellen verpflanzte Periostrastücke heilen gleichfalls ein und entwickeln sogar Knochen (*Ollier*²¹⁰), ausgezogene Zähne können wieder einheilen, sogar bei anderen Menschen: *Lexer*²¹¹ transplantierte ganze Gelenke. — *r. Hippel*²¹² heilte mit Erfolg ein 4 mm großes Stück einer Kaninchen-Cornea in einen Defekt des menschlichen Auges ein, bei welchem jedoch die klargebliebene Membrana Descemeti als Unterlage erhalten worden war; die eingepflanzte Lage trübte sich jedoch später; *Zirm*²¹³ u. *Plange*²¹⁴ gelang es, menschliche Cornea zu verpflanzen, ohne daß Trübung eintrat. — Durch die Entwicklung der Technik der Gefäßnaht sind in neuerer Zeit aussichtsvolle Versuche zur Transplantation ganzer Organe veranlaßt worden, da man nunmehr hoffen kann, die Circulation in dem transplantierten Teil in normaler Weise zu erhalten (vgl. *Garré*²¹⁵, *Stich*²¹⁶). Gefäßstücke können, selbst nachdem sie bis zu 35 Tagen in *Lockescher* Lösung bei 0° aufbewahrt worden sind, mit gutem Erfolg in ein durchschnittenes Gefäß eingepflanzt werden. Gelungen ist die Transplantation mit Erhaltung der Funktion bei der Niere (*Carrel*²¹⁷, *Unger*²¹⁸, *Borst* u. *Enderlen*²¹⁹, *Lobenhoffer*²²⁰), der Schilddrüse (*Stich* u. *Makkas*²²¹). Die Erfolge sind auch hier am besten bei autoplastischer Transplantation, zweifelhaft bei homioplastischer, erfolglos war die heteroplastische Transplantation. Über Transplantation von Epithelkörperchen (S. 446) vgl. *F. Landois*²²².

Trans-
plantation
mit
Gefäßnaht.

Zusammen-
wachsen
ganzer Tiere.

Bei niederen Tieren lassen sich selbst ganze Tierstücke anheilen, z. B. wachsen zwei Stücke verschiedener Regenwürmer aneinander, ebenso bei Hydra. — Das Zusammenwachsen zweier höherer Tiere (Ratten u. a.) gelang zuerst *Bert* (1863)²⁰⁹, nachdem er denselben längs des Rumpfes die Haut durchtrennt und die Wundränder der beiden Tiere aneinander genäht hatte. Nach 5 Tagen war die Zusammenwachsung erfolgt. Als dem einen Tiere Atropin beigebracht worden war, erweiterten sich die Pupillen beider. Postmortale Injektion zeigte Anastomosen der Gefäße beider Tiere. — *Sauerbruch* u. *Heyde*²²³ (1908) vereinigten in gleicher Weise Kaninchen miteinander, teilweise sogar unter Kommunikation der Leibeshöhlen resp. Anastomose der Dickdärme. Vorbedingung für das Gelingen der Vereinigung ist, daß die Tiere jung, gleichen Geschlechts sind und aus demselben Wurf stammen. Lösliche Stoffe (Jodkalium, Salicylsäure, Strychnin), Bakterien gehen von einem Tier auf das andere über. Stirbt das eine Tier, so stirbt auch das andere nach 3—4, zuweilen schon nach einer halben Stunde. Wird das überlebende Tier von dem anderen getrennt, so kann es am Leben bleiben, vorausgesetzt, daß die Trennung nicht später als nach einer halben Stunde vorgenommen wird.

156. Zunahme der Länge und des Gewichtes während des Wachstums.

Körperlänge.

Die Körperlänge des Neugeborenen beträgt etwa 50 cm, sie schwankt nur in engen Grenzen. In den ersten zwei Jahren ist das Längenwachstum am stärksten, die Zunahme beträgt beim Manne im ersten Jahre etwa 20, im zweiten noch 10 cm, beim Weibe etwas weniger. In den nächsten 4 Jahren ist das Wachstum geringer, aber noch immer beträchtlich. Dann folgen beim Manne 5—6 Jahre müßigen Wachstums, mit dem 12. Jahre beginnt eine Periode erneuten schnelleren Wachstums, die bis zum 17. Lebensjahre dauert und dann in eine Periode sehr langsamen Wachstums übergeht. Mit dem 25. Jahre wird die größte Körperlänge erreicht, darauf folgt ein Stillstand während etwa 25 Jahren, mit dem 50. Lebensjahre beginnt die Körperlänge abzunehmen. Das Weib ist bis zum 9. Jahre etwas kleiner als der Mann, bei ihm beginnt aber schon mit 9 Jahren die Periode des erneuten schnelleren Wachstums, so daß vom 10.—15. Lebensjahre die Mädchen größer als die Knaben sind (*Weissenberg*²²⁴, im Gegensatz zu *Quetelet*²²⁵, dessen Angaben hier sehr wahrscheinlich nicht zutreffen). Das Weib erreicht bereits mit 18 Jahren seine endliche Länge, die aber erheblich unter der des Mannes bleibt. Auch beim Weibe beginnt mit dem 50. Lebensjahre die senile Abnahme der Körperlänge.

Breiten-
wachstum.

Das Breitenwachstum folgt auf das Längenwachstum; stärkeres Längenwachstum ist somit mit schwächerem Breitenwachstum verbunden und umgekehrt; nur in den ersten drei Lebensjahren ist die Breitenentwicklung noch stärker als die intensive Längenentwicklung (*Weissenberg*²²⁴).

Verhältnismäßig wächst der Kopf am schwächsten, die Beine am stärksten; die Extremitäten wachsen intensiver als der Rumpf, das Bein intensiver als der Arm (*Weissenberg*²²⁴).

Nach Quetelet ²²³					Nach Weissenberg ²²⁴		
Alter	Länge		Gewicht (Kleider inbegriffen)		Alter	Länge	
	Mann	Weib	Mann	Weib		Mann	Weib
Neugeborenen	50,0	49,4	3,2	2,9	Neugeborenen	50,8	50,0
1	69,8	69,0	9,4	8,8	1	—	—
2	79,1	78,1	11,3	10,7	2	80,6	78,5
3	86,4	85,4	12,4	11,8	3	87,2	87,8
4	92,7	91,5	14,2	13,0	4	94,3	92,3
5	98,7	97,4	15,8	14,4	5	100,5	99,8
6	104,6	103,1	17,2	16,0	6	108,3	106,1
7	110,4	108,7	19,1	17,5	7	113,3	111,8
8	116,2	114,2	20,8	19,1	8	117,1	116,7
9	121,8	119,6	22,6	21,4	9	123,2	122,9
10	127,3	124,9	24,5	23,5	10	126,5	128,6
11	132,5	130,1	27,1	25,6	11	132,3	132,0
12	137,5	135,2	29,8	29,8	12	137,5	137,9
13	142,3	140,0	34,4	32,9	13	141,3	144,5
14	146,9	144,6	38,8	36,7	14	146,0	149,2
15	151,3	148,8	43,6	40,4	15	153,7	150,5
16	155,4	152,1	49,7	43,6	16	158,9	152,0
17	159,4	154,6	52,8	47,3	17	162,5	153,2
18	163,0	156,3	57,8	49,0	18	162,7	154,6
19	165,5	157,0	58,0	51,6	19	162,8	153,8
20	167,0	157,4	60,1	52,3	20	164,4	153,9
25	168,2	157,8	62,9	53,3	21—25	165,8	153,9
30	168,6	158,8	63,65	54,3	26—30	164,7	153,5
40	168,6	158,0	63,67	55,2	31—40	163,3	153,4
50	168,6	158,0	63,5	56,16	41—50	163,4	153,3
60	167,6	157,1	61,9	54,3	51—60	161,8	151,3
70	166,0	155,6	59,5	51,5	61—75	163,0	147,9
80	163,6	153,4	57,8	49,4			
90	161,0	151,0	57,8	49,3			

Das Körpergewicht nimmt in den ersten 5—7 Tagen nach der Geburt konstant etwas ab wegen der Anseerung des Mekoniums und der anfangs nur geringen Nahrungsaufnahme bei gesteigerten Leistungen (Wärmeerzeugung, Atmung, Verdauungstätigkeit). In den ersten 3 Tagen beträgt der Gewichtsverlust 170—222 g. Erst am 10. Tage ist das Gewicht dem des Neugeborenen wieder gleich. Mit Frauenmilch genährt, verdoppelt das Kind in den ersten 5 Monaten sein Gewicht, im ersten Jahre verdreifacht es dasselbe. Der Fünfjährige hat das doppelte Gewicht des Einjährigen, der Zwölfjährige das doppelte des Fünfjährigen (*Monti*²²⁶). Zwischen dem 12. und 15. Jahre übertrifft das Gewicht (ebenso wie die Länge, s. oben) der Mädchen das der Knaben (frühzeitige Pubertät der Mädchen). Wenn die größte Körperlänge erreicht ist, nimmt das Gewicht noch weiter zu (*Thoma*²²⁷). Gegen das 60. Lebensjahr beginnt wegen der rückschreitenden Ernährungsprozesse im Alter eine Gewichtsabnahme, die bis zum 80. Jahr gegen 6 kg ausmachen kann.

Körper-
gewicht.

Verglichen mit der Gewichtszunahme des Gesamtkörpers, verhalten sich die einzelnen Teile des Leibes sehr verschieden. Das Gehirn wächst am wenigsten mit, nämlich nur bis zum 3. Jahre, von da kaum noch mehr. Auch die Leber nebst den Eingeweiden bleibt stark im Wachstum zurück, während Herz, Milz und Nieren nur in wenig geringerem Maße wachsen als der Gesamtkörper. Fett und namentlich Muskeln wachsen mehr als der Gesamtkörper (*Oppenheimer*²²⁸).

Wachstum
einzelner
Körperteile.

157. Historisches.

Nach *Aristoteles* bedarf der Körper der Aufnahme der Nährstoffe zu drei Zwecken: nämlich zum Wachstum, zur Wärmeerzeugung und zur Deckung der Ausgaben aus dem Körper. Die Erzeugung der Wärme findet im Herzen durch eine Aufkochung statt, und sie ergießt sich mit dem Blute zu allen Körperteilen, während die Atmung als ein Akt der Abkühlung für die zu große Verbrennungswärme angesehen wird. — In etwas modifizierter

Form hat auch *Galenus* noch diese Anschauung: nach ihm ist der Stoffwechsel dem Bilde einer Lampe vergleichbar: das Blut stellt gewissermaßen das Öl, das Herz den Docht, endlich die Lunge das anfachelnde Werkzeug dar. — Nach der Anschauung der iatrochemischen Schule (*van Helmont*) geht der Stoffwechsel im Körper in Form von Gärungen vor sich, in welche die eingeführten Substanzen im Verein mit den Körpersäften versetzt werden: so entstehen geläuterte, verwertbare Säfte und zum Auswurf bestimmte Gärungsschlacken. Seit der Mitte des 17. Jahrhunderts (*Boyle*) ist die Erkenntnis des Stoffwechsels der Entwicklung der Chemie gefolgt. *A. v. Haller* läßt die Wärme aus chemischen Prozessen entstehen; die Nahrung muß die fortwährenden Verluste decken, welche durch die Auswurfstoffe dem Körper erwachsen. Die Anbildung erfolgt durch einen lymphatischen Saft, der sich zur Rekonstruktion der abgenutzten tierischen Fasern zwischen diese ergießt. Schon *Mayow* glaubte (1679), daß der Stoffwechsel wesentlich ein Verbrennungsprozeß sei, das Blut wird in den Lungen hellrot. Nach Entdeckung des O stellte *Lavoisier* die Theorie der Verbrennung der Stoffe in den Lungen auf, in denen CO_2 und H_2O sich bilden sollten. Er verglich die relativ langsam verlaufende physiologische Verbrennung mit der bei niedriger Temperatur stattfindenden Erhitzung des Düngers. *Mitscherlich* stellte die Umsetzungsvorgänge im lebendigen Körper geradezu den Fäulniserscheinungen gleich. — *Magendie* betonte zuerst den Unterschied der N-haltigen und N-freien Nährstoffe und zeigte, daß letztere allein das Leben nicht zu erhalten vermöchten. Auch der Leim allein sei hierzu unvernünftig. Weniger präzise waren seine Ergebnisse über den Nahrungswert der Eiweißstoffe, denen er zwar die höchste Stufe einräumte, unter denen er aber nur das Fleisch als allein ausreichendes Ernährungsmaterial anerkannte.

Den größten Fortschritt in der Ernährungslehre verdanken wir *J. v. Liebig*, der den Grundstock unserer heutigen Kenntnisse des Stoffwechsels gelegt hat. Nach ihm dienen die Nährstoffe zwei Anforderungen, nämlich als „plastische“ dem Aufbau der Organe und als „respiratorische“ der Wärmeerzeugung; erstere sind hauptsächlich die Eiweißstoffe, letztere besonders die N-freien Kohlehydrate und Fette.

Unter den neueren Forschern (die in der Darstellung selbst genannt sind) seien hervorgehoben: *v. Bischoff*, *v. Pettenkofer*, *Pflüger*, *Rubner*, *r. Voit*, *Zuntz*.

Literatur (§ 139—157).

1. *M. Rubner*: Z. B. 30, 1894, 73. — 2. Zusammenfassende Darstellung: *K. Basch*: E. P. II. 1, 1903, 326. — 3. *Czerny*: Festschrift zu Henochs 70. Geburtstag, S. 194. — 4. *R. Heidenhain*: L. Hermanns Handbuch d. Physiol. Leipzig 1883, V. 1, 374. — 5. *Partsch*: In. Diss. Breslau 1880. — 6. *Nissen*: A. m. A. 1886, 337. — 7. *J. Steinhau*: A. P. 1892, Suppl. Bd., 54. — 8. *F. Bertkau*: Verhandl. d. physiol. Ges. z. Berlin 1906/07, 11. — 9. *L. Michaelis*: A. m. A. 51, 1898, 711. — 10. *Unger*: Anatom. Hefte 32, 153. V. A. 1898, 23. — 11. *Müller u. Jochmann*: M. m. W. 1906, 2002. — 12. *E. Thomas*: Zeitschr. f. Kinderheilk. 8, 1913, 4. — 13. *H. Thierfelder*: In. Diss. Rostock 1883. P. A. 32, 1883, 619. — 14. *Ch. Porcher*: C. r. 141, 1905, 73, 467. — 15. *D. N. Paton u. E. P. Cathcart*: J. o. P. 42, 1911, 179. — 16. *Basch*: Jahrb. f. Kinderheilk. 1898, 88. — 17. *Winternitz*: D. m. W. 1897, Nr. 30. — 18. *W. Caspari*: A. P. 1899, Suppl., 267. — 19. *Arnold*: M. m. W. 1905, 841. Ziegler's Beiträge z. pathol. Anatomie 38, 1905, Heft 2. — 20. Zeitschr. d. landw. Centralv. d. Prov. Sachsen 1890, 278. — 21. *Fr. Goltz u. J. R. Ewald*: P. A. 63, 1896, 385. — 22. *K. Basch*: Jahrb. f. Kinderheilkunde 64, 1906, 795. — 23. *Halban*: Arch. f. Gynäk. 75, 1905, 406. — 24. *K. Basch*: Monatsschr. f. Kinderheilk. 8, 1910, Nr. 9. — 25. *Birdl u. Königstein*: Z. e. P. u. T. 8, 1911, 358. — 26. Zusammenfassende Darstellung: *R. W. Raudnitz*: E. P. II, 1, 1903, 193. — 27. *H. Davidsohn*: Zeitschr. f. Kinderheilk. 7, 1913, 1. — 27a. *L. Pins*: In-Diss. Münster 1910. — 28. *P. Radenhausen*: Z. ph. Ch. 5, 1881, 13. — 29. *W. Völtz*: P. A. 102, 1904, 373. *E. Abderhalden u. W. Völtz*: Z. ph. Ch. 59, 1909, 13. — 30. *Sorhlet*: Landw. Versuchsst. 19, 1876, 118. — 31. *Biedert*: Untersuchungen über Menschen- u. Kuhmilch. Stuttgart 84. Arch. f. Gynäk. 81, 1907, Heft 1. — 32. *Engel*: B. Z. 14, 1908, 234. — 33. *J. Sebelien*: Z. ph. Ch. 9, 1885, 445. — 34. *A. Wróblewski*: Z. ph. Ch. 26, 1898, 308. — 35. *M. Siegfried*: Z. ph. Ch. 21, 1895, 373. 22, 1897, 575. — 36. *B. Schöndorff*: P. A. 74, 1899, 358. 81, 1900, 42. — 37. *Riet-schel*: Jahrbuch für Kinderheilk. 64, 1906, Ergänzungsheft. — 38. *J. Wohlgemuth u. M. Strich*: Sitz-Ber. d. Preuß. Akad. d. Wiss. 1910, 520. — 39. *W. Grimmer*: B. Z. 53, 1913, 429. — 40. *W. G. Ruppel*: Z. B. 31, 1895, 1. — 41. *A. Bömer*: Zeitschrift f. Unters. d. Nahrungsm. 1, 1898, 81. — 42. *A. Kirsten*: Zeitschrift f. Unters. d. Nahrungsm. 5, 1902, 833. — 43. *R. Burou*: Z. ph. Ch. 30, 1900, 495. — 44. *F. Sorhlet*: Zeitschr. d. landw. Vereins in Bayern 1880, 1. Ref. in M. J. 10, 1880, 196. — 45. *H. Ritthausen*: J.

- p. Ch. N. F. 15, 1877, 329. — 46. *Soxhlet*: *Molkereizeitung* 2, 250. — 47. *Henkel*: *Landw. Vers.-Stat.* 39, 1891, 143. — 48. *Scheibe*: *Landw. Vers.-Stat.* 39, 1891, 153. — 49. *L. Langstein u. Edelstein*: *M. m. W.* 59, 1914, 1717. — 50. *v. Soxhlet*: *M. m. W.* 59, 1914, 1529. — 51. *Camerer u. Söldner*: *Z. B.* 36, 1898, 277. — 52. *J. Stoklasa*: *Z. ph. Ch.* 23, 1897, 343. — 53. *E. Pflüger*: *P. A.* 2, 1869, 166. — 54. *Setschenow*: *Z. r. M.* (3) 10, 1861, 285. — 55. *E. Kütz*: *Z. B.* 32, 1895, 180. — 56. *J. König*: *Chemie der menschl. Nahrungs- u. Genußmittel*. 4. Aufl. Berlin 1904. Bd. 2, 598 u. 602. — 57. *St. Engel*: *E. P.* 11, 1911, 41. — 58. *Klingemann*: *V. A.* 126, 1891, 72. *D. m. W.* 1892, 507. — 59. *R. Rosemann*: *P. A.* 78, 1899, 466. — 60. *W. Völtz u. J. Paechner*: *B. Z.* 52, 1913, 73. — 61. *M. Stumpf*: *D. A. k. M.* 30, 1882, 201. — 62. *C. Th. Mörner*: *Z. ph. Ch.* 18, 1894, 525. 80, 1912, 430. — 63. *E. Salkowski*: *B. Z.* 32, 1911, 335. *K. Kojo*: *Z. ph. Ch.* 75, 1911, 1. — 64. *G. Bunge*: *Z. ph. Ch.* 9, 1884, 49. — 65. *A. Manasse*: *B. Z.* 1, 1906, 246. — 66. *R. Willstätter u. H. H. Escher*: *Z. ph. Ch.* 76, 1911, 214. — 67. *C. A. Mac Munn*: *Phil. Transact. of the Roy. Soc.* 177, 1886, 267. *J. o. P.* 8, 1887, 51. *Z. ph. Ch.* 13, 1889, 497. — 68. *L. Levy*: *Z. ph. Ch.* 13, 1889, 309. — 69. *K. A. H. Mörner*: *Ref. in M. J.* 27, 1897, 456. *C. P.* 11, 1897, 419. — 70. *B. Schöndorff*: *P. A.* 99, 1903, 191. — 71. *M. Siegfried*: *A. P.* 1894, 401. *Z. ph. Ch.* 21, 1895, 360. 28, 1899, 524. — 72. *J. Frentzel u. M. Schreuer*: *A. P.* 1902, 282. — 73. *C. J. C. van Hoogenhuyze u. H. Verploegh*: *Z. ph. Ch.* 46, 1905, 415. — 74. *F. Stohmann u. H. Langbein*: *J. p. Ch. N. F.* 44, 1891, 364. — 75. *H. Schulz*: *P. A.* 56, 1894, 203. — 76. *M. Rubner*: *Z. B.* 20, 1884, 265. — 77. *J. Frentzel u. N. Toriyama*: *A. P.* 1901, 499. — 78. *W. Völtz u. A. Baudrexel*: *P. A.* 138, 1911, 275. — 79. *E. Voit*: *Z. B.* 15, 1879, 493. — 80. Zusammenfassende Darstellungen: *A. Grotjahn*: *Der Alkoholismus*. Biblioth. f. Sozialwissensch. 13. Bd. Leipzig 1898. *G. Rosenfeld*: *Der Einfluß des Alkohols auf den Organismus*. Wiesbaden 1901. *M. Helenius*: *Die Alkoholfrage*. Jena 1903. *H. Hoppe*: *Die Tatsachen über den Alkohol*. 3. Aufl. Berlin 1904. *Bibliographie d. gesamt. wissensch. Literatur über den Alkohol u. d. Alkoholismus*. Herausgegeben von *E. Abderhalden*. Berlin u. Wien 1904. — 81. *W. O. Atwater u. F. G. Benedict*: *Memoirs of the national academy of sciences*, 8, 6. memoir. Washington 1902. — 82. *W. Völtz, A. Baudrexel, W. Dietrich*: *P. A.* 138, 1911, 85. 142, 1911, 47. 145, 1912, 210. 152, 1913, 567. — 83. *Zuntz u. Berdez*: *F. M.* 5, 1887, 1. *N. Zuntz*: *A. P.* 1887, 178. — 84. *J. Geppert*: *A. P.* 22, 1887, 367. — 85. *Neumann*: *A. H.* 36, 1899, 1. 41, 1902, 85. — 86. *A. Clouppatt*: *S. A.* 11, 1901, 354. — 87. *R. Rosemann*: *P. A.* 86, 1901, 307. 94, 1903, 557. 100, 1903, 348. Zusammenfassende Darstellung in *C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie*. Jena 1911. IV, 1, 413. — 88. *O. Tögel, E. Brezina u. A. Durig*: *B. Z.* 50, 1913, 296. — 89. *A. Durig*: *P. A.* 113, 1906, 341. — 90. *H. u. E. Buchner u. Hahn*: *Die Zymasegärung*. München 1903. — 91. *W. Völtz, R. Förster u. A. Baudrexel*: *P. A.* 134, 1910, 133. — 92. *W. O. Atwater*: *E. P.* III, 1, 1904, 497. — 93. *Cramer*: *A. H.* 10, 269. — 94. *Albu*: *Die vegetarische Diät*. Leipzig 1902. — 95. *W. Caspari*: *P. A.* 109, 1905, 473. — 96. *R. Stachelin*: *Z. B.* 49, 1907, 199. — 97. *Dennig*: *Zeitschr. f. diät. u. phys. Therapie* 1, 1898, 281. 2, 1899, 292. — 98. *W. Straub*: *Z. B.* 38, 1899, 537. — 99. *A. Spiegler*: *Z. B.* 41, 1901, 239. — 100. *Salomon*: v. Noordens klin. Abhandl. Berlin 1905, Heft 6. — 101. *Neumann*: *A. H.* 36, 1899, 248. — 102. *E. Heilner*: *Z. B.* 49, 1907, 373. — 103. *Schwenkenbecher*: *D. A. k. M.* 79, 1904, 29. — 104. Zusammenfassende Darstellung: *A. Albu u. C. Neuberg*: *Physiologie u. Pathologie des Mineralstoffwechsels*. Berlin 1906. — 105. *G. Bunge*: *Lehrb. d. Physiologie des Menschen*. 2. Aufl. 2. Bd. Leipzig 1905. S. 112. *Z. B.* 10, 1874, 130. — 106. *N. Lunin*: *Z. ph. Ch.* 5, 1881, 31. — 107. *E. Abderhalden*: *Z. B.* 39, 1900, 113, 193 u. 483. — 108. *F. Röhmman*: *B. k. W.* 1898, 789. *G. Marcuse*: *P. A.* 67, 1897, 373. *F. Steinitz*: *P. A.* 72, 1898, 75. In. Diss. Breslau 1900. *H. Zadik*: *P. A.* 77, 1899, 1. *R. Leipziger*: *P. A.* 78, 1899, 402. *Ehrlich*: In. Diss. Breslau 1900. *Gottstein*: In. Diss. Breslau 1901. — 109. *Klemperer*: *Z. k. M.* 16, 1889, 550. — 110. *Peschel*: In. Diss. Berlin 1890. — 111. *V. O. Siven*: *S. A.* 10, 1900, 91. 11, 1901, 308. *E. Landergrén*: *S. A.* 14, 1903, 112. — 112. *W. Caspari u. K. Glaessner*: *Zeitschr. f. diätet. u. physik. Therapie* 7, 1903, 475. — 113. *J. Munk*: *A. P.* 1891, 338. *V. A.* 132, 1893, 91. *Th. Rosenheim*: *A. P.* 1891, 341. *P. A.* 54, 1893, 61. — 114. *R. O. Neumann*: *A. H.* 45, 1902, 1. — 115. *Chittenden*: *Physiological economy in nutrition with special reference to the minimal proteid requirement of the healthy man*. New-York 1904. London 1905. — 116. *M. Rubner*: *Über moderne Ernährungsreformen*. München u. Berlin 1914. — 117. *K. Thomas*: *A. P.* 1909, 219. 1910, 249. — 118. *Rubner*: *A. H.* 66, 1908, 37. — 119. *E. Abderhalden*: *Lehrbuch d. physiolog. Chemie*. 3. Aufl. Berlin u. Wien 1914. 1, 503. — 120. *M. Kauffmann*: *P. A.* 109, 1905, 440. — 121. *P. Rona u. W. Müller*: *Z. ph. Ch.* 50, 1906, 263. — 122. *E. Abderhalden u. D. Manoliu*: *Z. ph. Ch.* 65, 1910, 336. 77, 1912, 22. — 123. *E. Schulz*: *Z. ph. Ch.* 47, 1906, 507. *Landwirtsch. Jahrb.* 35, 1906, 621. *W. Völtz*: *P. A.* 107, 1905, 360 u. 415. 117, 1907, 541. *W. Völtz u. G. Yakusca*: *P. A.* 121, 1908, 117. *O. Kellner*: *P. A.* 116, 1907, 203. *M. Müller*: *P. A.* 117, 1907, 497. *V. Henriques u. C. Hansen*: *Z. ph. Ch.* 54, 1907, 169. — 124. *M. Rubner*: *Z. B.* 21, 1885, 250.

- 22, 1886, 40. **30**, 1894, 73. — 125. *Falta* u. *Noeggerath*: H. B. 7, 1905, 313. — 126. *Th. B. Osborne* u. *L. B. Mendel*: Journ. of biol. Chem. 12, 1912, 473. 15, 1913, 311. Z. ph. Ch. **80**, 1912, 307. — 127. *F. G. Hopkins*: J. o. P. **44**, 1912, 425. — 128. *L. Jacob*: Z. B. **48**, 1906, 19. — 129. *C. Funk*: E. P. **13**, 1913, 125. Die Vitamine. Wiesbaden 1913. — 130. *C. r. Voit*: L. Hermanns Handbuch d. Physiologie. Leipzig 1881. **6**, 508. — 131. Zusammenfassende Darstellung: *L. Luciani*: Das Hungern. Übersetzt von M. O. Fraenkel. Hamburg-Leipzig 1890. *Weber*: E. P. **I**, 1, 1902, 702. *C. r. Noorden* in seinem Handbuch der Pathologie des Stoffwechsels. Berlin 1906. **1**, 480. *Th. Brugsch* in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie. Jena 1911. **IV**, 1, 285. — 132. *M. Rubner*: Die Gesetze des Energieverbrauchs bei der Ernährung. Leipzig u. Wien 1902, S. 417. — 133. *A. Magnus-Levy*: P. A. **55**, 1894, 96. — 134. *Lehmann, Müller, Munk, Senator, Zuntz*: V. A. **131**, Suppl., 1893, 1. — 135. *J. E. Johansson, E. Landergrén, K. Söndén u. R. Tigerstedt*: S. A. **7**, 1897, 29. — 136. *Falck*: Beiträge z. Physiologie. Marburg 1875, S. 69. — 137. *M. Kumagawa u. R. Miura*: A. P. 1898, 431. — 138. *E. P. Hoyer, H. A. Mattill u. P. B. Hawk*: Journ. of biol. Chem. **11**, 1912, 103. — 139. *W. Prausnitz*: Z. B. **29**, 1892, 151. — 140. *A. Schlossmann u. H. Murschhauser*: B. Z. **53**, 1913, 265. — 141. *Freund*: Wien. klin. Rundschau, 1901, 69. — 142. *Brugsch*: Z. e. P. u. T. **1**, 1905, 419. — 143. *K. Reicher*: Z. e. P. u. T. **5**, 1909, 750. — 144. *Fr. N. Schulz*: P. A. **76**, 1899, 379. *Fr. N. Schulz u. E. Mangold*: **114**, 1906, 419. Z. B. **41**, 1901, 368. *Fr. N. Schulz u. J. Mainzer*: Z. ph. Ch. **32**, 1901, 268. *Hempel*: In. Diss. Jena 1906. *H. Augustin*: In. Diss. Jena 1909. Vgl. dazu *M. Kaufmann*: Z. B. **41**, 1901, 75. *E. Voit*: Z. B. **41**, 1901, 502 u. 550. — 145. *E. Pflüger*: P. A. **108**, 1905, 163. — 146. *Fr. N. Schulz*: M. m. W. **60**, 1913, 2512. — 147. *C. Voit*: Z. B. **2**, 1866, 351. — 148. *Miescher*: Histochemische und physiol. Arbeiten. Leipzig 1897. **2**, 1880, 116, 192, 217. — 149. *O. Wellmann*: P. A. **121**, 1908, 508. — 150. *N. Zuntz*: B. Z. **55**, 1913, 341. — 151. *v. Rechenberg*: Die Ernährung der Handwerker in der Amtshauptmannschaft Zittan. Leipzig 1890. — 152. *Magnus-Levy*: Z. k. M. **60**, 1906, 177. — 153. *E. Pflüger*: P. A. **52**, 1892, 1. **54**, 1893, 333. — 154. *B. Schöndorff*: P. A. **71**, 1898, 420. — 155. *F. Klug*: P. A. **48**, 1891, 100. — 156. *J. Kirchmann*: Z. B. **40**, 1900, 54. — 157. *O. Krummacher*: Z. B. **42**, 1901, 242. — 158. *M. Wimmer*: Z. B. **57**, 1912, 185. — 159. *E. Landergrén*: S. A. **14**, 1903, 133. — 160. *D. Grafe*: D. A. k. M. **113**, 1914, Heft 1/2. — 161. *B. Schöndorff*: P. A. **54**, 1893, 420. — 162. *A. Barmann*: Z. B. **58**, 1912, 375. — 163. *Kayser*: A. P. 1893, 371. — 164. *Tallquist*: A. H. **41**, 1902, 177. — 165. *B. Knapp*: D. A. k. M. **87**, 1906, 340. — 166. *Rubner u. Heubner*: Z. e. P. u. T. **1**, 1905, 1. *Rubner*: A. H. **66**, 1908, 81. — 167. Zusammenfassende Darstellung: *G. Rosenfeld*: E. P. **I**, 1, 1902, 651. **II**, 1, 1903, 50. — 168. *F. Hofmann*: Z. B. **8**, 1872, 153. — 169. *A. Lebedeff*: P. A. **31**, 1883, 11. — 170. *I. Munk*: V. A. **80**, 1880, 10. **95**, 1884, 407. — 171. *E. Abderhalden u. C. Brahm*: Z. ph. Ch. **65**, 1910, 330. — 172. *E. Meissl u. F. Strohmer*: Monatshefte f. Chemie, **4**, 1883, 801. S. W. A. **88**, Abt. 3, 1883, 205. — 173. *S. Chaniewski*: Z. B. **20**, 1884, 179. — 174. *I. Munk*: V. A. **110**, 1885, 130. — 175. *E. Meissl*: Z. B. **22**, 1886, 63. — 176. *M. Rubner*: Z. B. **22**, 1886, 272. — 177. *G. Rosenfeld*: B. k. W. 1899, 664. — 178. *K. B. Lehmann u. E. Voit*: Z. B. **42**, 1901, 619. — 179. *M. Bleibtreu*: P. A. **85**, 1901, 345. — 180. *M. r. Pettenkofer u. C. Voit*: A. Ch. Ph. Suppl. **57**, 1862, 361. Z. B. **7**, 1871, 433. *C. Voit*: Z. B. **5**, 1869, 79. **6**, 1870, 371. L. Hermanns Handbuch d. Physiologie. Leipzig 1881. **6**, 248. — 181. *E. Pflüger*: P. A. **51**, 1892, 229. **52**, 1892, 1. **68**, 1897, 176. **71**, 1898, 318. **77**, 1899, 521. — 182. *Ssubotin*: V. A. **36**, 1866, 561. — 183. *Kemmerich*: C. m. W. 1866, 465. 1867, 417. — 184. *Radziejewski*: V. A. **43**, 268. — 185. *J. Athanasiu*: P. A. **74**, 1899, 511. — 186. *G. Rosenfeld*: E. P. **2**, 1, 1903, 50. A. P. **55**, 1906, 179 u. 344. — 187. *N. Shibata*: B. Z. **37**, 1911, 345. — 188. *H. Jacobsthal*: P. A. **54**, 1893, 484. — 189. *K. Windisch*: Arb. a. d. kais. Gesundheitsamt **17**, 1900. — 190. *Lehmann*: W. B. 1888. — 191. *E. Voit*: Sitz.-Ber. d. Ges. f. Morphol. u. Physiol. in München **4**, 1888, 50. — 192. *Salkowski*: Festschrift f. Virchow, 1891, 23. — 193. Zusammenfassende Darstellung: *C. r. Noorden* in seinem Handbuch der Pathologie des Stoffwechsels. Berlin 1907. **2**, 1889. Nothnagels Spez. Pathol. u. Therapie. 2. Aufl. Wien 1910. *G. r. Bergmann*: C. Oppenheimers Handb. d. Biochemie. Jena 1910. **4**, 2, 208. — 194. Zusammenfassende Darstellung: *H. Przibram*: E. P. **I**, 2, 1902, 43. Regeneration. 2. Bd. der Experimentalzoologie. Leipzig u. Wien 1909. — 195. *K. Hescheler*: Jenaische Zeitschr. f. Naturw. **30**, 1896, 177. **31**, 1898, 521. Vierteljahrsschr. Naturw. Ges. Zürich **42**, 1897, 54. — 196. *Kochs*: A. m. A. **49**, 1897, 441. — 197. *C. Voit*: Sitz.-Ber. d. königl. bayr. Akad. d. Wiss. **2**, 1868, 105. — 198. *H. Eichhorst u. B. Naunyn*: A. P. **2**, 1874, 225. — 199. *Masius u. Vanlair*: C. m. W. 1869, Nr. 39. Bull. Acad. roy. de méd. de Belg. **21**, 1870. *Masius*: Arch. de biol. **1**, 1880. — 200. *Stroebe*: Beitr. z. path. Anat. u. allg. Pathol. **15**, 1894, 383. — 201. *Tizzoni*: A. i. B. **3**, 1883. — 202. *E. Ponjick*: V. A. **118**, Suppl. **119**, 1890, 193. C. m. W. 1894. — 203. *J. Landenbach*: V. A. **141**, 1895, 201. A. d. P. (5) **8**, 1896, 693. (5) **9**, 1897, 200, 385, 398. — 204. *Busse*: V. A. **149**, 1897. — 205. *Grohé*: V. A. **155**, 1899, 428. — 206. *Morpurgo*: V. A. **157**,

1899, 172. — 207. *J. Wentscher*: B. k. W. 1894, 979. Zieglers Beitr. z. path. Anatom. **24**, 1898, 101. — 208. *Reverdin*: Gaz. d. hôpit. 1870, Nr. 4. Arch. gén. d. méd. 1872. *Thiersch*: Arch. f. klin. Chirurg. **17**, 1874, 318. Centralbl. für Chirurgie **13**, 1886, Nr. 24, Beilage S. 17. — 209. *P. Bert*: De la greffe animale. Paris 1863. — 210. *M. Ollier*: Mém. de la soc. de biol. (2) **5**, 1858. C. r. soc. biol. **1**, 1859, 252. C. r. **52**, 1861, 1086. — 211. *Lexer*: Langenbecks Arch. **90**, 1909, 2. — 212. *r. Hippel*: Arch. f. Ophthalmolog. **23**, 1877. **34**, 1888. — 213. *Zirm*: W. k. W. **20**, 1907, Nr. 3. — 214. *O. Plange*: Klinische Monatsblätter f. Augenheilkunde **46**, 1908, 277. — 215. *Garré*: D. m. W. 1910, 1735. — 216. *R. Stich*: Ergebn. d. Chir. u. Orthopädie. **1**, 1. — 217. *Carrel*: Journ. of the Amer. med. Assoc. **51**, 1908, 1662. C. r. soc. biol. **66**, 1909, 419. Journ. of exper. Med. **12**, 1910, 146. *C. G. Guthrie*: Journ. of the Amer. med. Assoc. **51**, 1908, 1658. **54**, 1910, 349, 831. — 218. *E. Unger*: B. k. W. 1909, 1057. 1910, 573. — 219. *Borst u. Enderlen*: Deutsch. Zeitschr. f. Chir. **99**, 1909, 54. — 220. *W. Lobenhoffer*: Habilitationsschr. Erlangen 1913. Mitt. a. d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. 1913, 197. — 221. *R. Stich u. M. Makkas*: Beitr. z. klin. Chir. **60**, Heft 3. — 222. *F. Landois*: Beitr. z. klin. Chir. **75**, 1911, 446. *F. Landois u. W. Danielsen*: M. K. 1910, Nr. 19 u. 20. — 223. *F. Sauerbruch u. M. Heyde*: M. m. W. 1908, Nr. 4. Z. e. P. u. T. **6**, 1909. — 224. *S. Weissenberg*: Das Wachstum des Menschen nach Alter, Geschlecht u. Rasse. Stuttgart 1911. — 225. *Quetelet*: Sur l'homme et le développement de ses facultés 1836. Deutsche Übersetzung von *Riecke*, Stuttgart 1838. Anthropométrie. 1870. — 226. *Monti*: Arch. f. Kinderheilkunde. **10**, 1889, 401. — 227. *Thoma*: Untersuchungen über die Größe und das Gewicht der anatom. Bestandteile des menschl. Körpers. 1882. — 228. *C. Oppenheimer*: Z. B. **25**, 1889, 328.

Physiologie der Absonderung.

158. Begriff und Einteilung der Absonderungsvorgänge.

Drüsen. Unter Absonderung (Sekretion) versteht man die Ausscheidung von Substanzen aus dem Blute; sie erfolgt durch die Tätigkeit besonderer Organe, der Drüsen. Die in den Absonderungen enthaltenen Stoffe sind entweder im Blute schon vorgebildet vorhanden; sie werden mit dem Blute den Drüsen zugeführt und von diesen nur abgeschieden, meist allerdings in anderer Konzentration, als sie im Blute enthalten waren. Oder die Absonderungsprodukte sind im Blute noch nicht als solche vorhanden, das Blut liefert den Drüsen nur die Rohstoffe und die Drüsen bereiten aus diesen erst die charakteristischen Bestandteile ihrer Sekrete. In beiden Fällen beruht die Absonderung auf einer besonderen vitalen Tätigkeit der Drüsenepithelien, die wir zurzeit noch nicht in völlig befriedigender Weise auf uns bekannte physikalische oder chemische Vorgänge zurückführen können. Die Tätigkeit der Drüsen erfolgt in Abhängigkeit von dem Central-Nervensystem, die notwendigen Impulse werden den Drüsen auf der Bahn besonderer sekretorischer Nerven zugeleitet.

*Sekretorische Nerven.
Sekrete,*

Als Sekretion im engeren Sinne bezeichnet man die Absonderung solcher Stoffe, die im Körper noch wichtige Aufgaben zu erfüllen haben, wie z. B. die Absonderung der Verdauungsflüssigkeiten. Im Gegensatz dazu versteht man unter Exkreten solche Absonderungen, die für die Vorgänge im Körper ~~keinerlei~~ ^{keine} Bedeutung ~~mehr~~ ^{müssen} haben, sondern als Stoffwechselendprodukte nach außen abgeführt werden. ~~Im einzelnen ist aber diese Trennung keineswegs immer streng durchzuführen.~~

Exkrete.

Innere Sekretion.

Eine besondere Stellung nehmen die Drüsen mit innerer Sekretion ein. Man versteht darunter gewisse drüsige Organe ohne Ausführungsgang und nimmt an, daß sie die von ihnen bereiteten spezifischen Produkte, die als „Hormone“ bezeichnet werden, wieder in das Blut hinein abgeben; mit dem Blute gelangen dann diese Sekrete in den ganzen Körper resp. zu den Stätten ihrer besonderen Wirksamkeit. Eine derartige innere Sekretion wird zuweilen auch bei Drüsen mit Ausführungsgang neben der äußeren Sekretion derselben angenommen, so z. B. beim Pankreas (vgl. S. 284).

Hormone.

Die Absonderung der Verdauungsssekrete ist schon in der Physiologie der Verdauung abgehandelt; im folgenden werden der Reihe nach erörtert die Absonderung des Harns — die Tätigkeit der äußeren Haut — die innere Sekretion.

Die Absonderung des Harns.

159. Bau der Niere.

Die Nieren gehören zu den zusammengesetzten schlauchförmigen Drüsen (Fig. 91).

I. Alle Harnkanälchen — entstehen innerhalb der Nierenrinde mittelst der 200—300 μ messenden, kugelförmigen *Bowmanschen* Kapsel, die sich aus endothelartigen Zellen (*k*) zusammensetzt und deren Innenfläche mit flachem, einschichtigem Epithel ausgekleidet ist (Fig. 97, II). Im Innern der Kapsel liegt das später zu besprechende Gefäßknäuel: *Glomerulus Malpighianus*. Jede Kapsel geht vermittelt einer dünneren Stelle in das gewundene, 45 μ breite Harnkanälchen (*I. x*) über. Dieses besitzt eine aus feinsten Fasern zusammengesetzte (*Jall*¹, *Rühle*²) *Membrana propria* und durchzieht in vielfachen Windungen die Rindensubstanz. In seinem Innern trägt es ein charakteristisches Epithel: die Zellen (*III*, 1 und 2) besitzen ein trübes, sehr quellbares, nicht selten von Fetttropfen durchsetztes Protoplasma, das in seinem, dem relativ engen Lumen des Kanales zugewendeten Teile einen kugelförmigen, deutlichen Kern einschließt, während die der *Membrana propria* anliegende (auch chemisch differente) Partie wie zerfasert, oder wie aus „Stäbchen“ (*Heidenhain*³) zusammengesetzt erscheint. Dort, wo die Stäbchen die Membran direkt berühren, weichen sie (wie die Borsten eines auf eine Fläche niedergedrückten Haarpinsels) auseinander. Die benachbarten Zellen greifen mit ihren Stäbchen an ihren freien Enden ineinander, so daß die aufsitzende Grundfläche der Zelle somit ein unregelmäßig gespreitztes Aussehen gewinnt (*III*, 1) (*R. Heidenhain*³, *Schachowa*⁴). Am freien Rand der Zelle, am Lumen der *Tubuli contorti* findet sich häufig ein aus kleinen Härchen resp. Stäbchen bestehendes Häutchen, der sog. „Bürstenbesatz“ (*Nussbaum*⁵, *Cornil*⁶, *Tornier*⁷) (vgl. § 110); über die Beziehung desselben zur Tätigkeit der Zellen besteht noch keine Übereinstimmung (vgl. *Noll*⁸).

Drüsen-
substanz der
Niere.

Kapsel.

Gewundenes
Harn-
kanälchen.

An der Grenze der Mark- und Rindensubstanz verjüngt sich plötzlich das gewundene Kanälchen und geht nun als „*Henlesche* Schleife“ in langgestrecktem Bogen in die Marksubstanz hinein (*t*, *t*). Man unterscheidet an der Schleife den schmälern (14 μ) absteigenden Schenkel mit relativ weitem Lumen und flachen, in der Mitte durch ihren Kern hervorgebauchten Epithelien (*IV*, *S*) und den breiteren aufsteigenden Schenkel. Der Übergang beider ineinander liegt beim Menschen in der Regel im untersten Teile des absteigenden Schenkels. Der aufsteigende Schenkel verbreitert sich zu 20—26 μ , sein Lumen ist relativ weit, sein Epithel stimmt wesentlich mit dem der *Tubuli contorti* überein, nur sind die Stäbchen kürzer. Dort, wo der aufsteigende Schenkel in die Rindensubstanz hinaufreicht, wird der Kanal zuerst wieder schmaler; dann aber geht er in das „Schaltstück“ (*n*, *n*) über, welches in seinem Bau den gewundenen Kanälchen am ähnlichsten ist (40 μ breit), nur kürzer als jene, aber mit ähnlichen Zellen ausgekleidet. Vermittelt einer abermaligen Verjüngung gehen nun die Schaltstücke in die „Sammelröhre“ (*o*) über. Innerhalb der in die Rinde hineinragenden Markstrahlen gelegen, sind diese gegen 45 μ breit. Bei ihrem weiteren Verlaufe abwärts in die Papille treten benachbarte Sammelröhren zusammen und liefern durch ihren Zusammentritt schließlich ein 200—300 μ dickes Rohr, den *Ductus papillaris* oder das Ausflußrohr (*O*), von denen 24—80 auf der Spitze jeder der 12—15 Papillen ihre freie Ausmündung besitzen: *Foramina papillaria*. Im untersten und breitesten Teile ist die *Membrana propria* des *Ductus* von einem Stratum zarter Bindegewebszüge umlagert und verstärkt; die Zellen sind große, helle Cylinderepithelien mit scharf markiertem, kugelrundem Kern (*VI*). Weiter aufwärts trägt das sich verjüngende Sammelrohr niedrige, cylindrische, mehr kubische, großgekernte Zellen (*V*) auf der strukturlosen *Membrana propria*; im Bereiche der Rindensubstanz nehmen die Zellen eine geneigte Stellung an, so daß sie sich dachziegelförmig übereinander lagern.

Henlesche
Schleife.

Schaltstück.

Sammel-
röhre.

Ausflußrohr.

II. Die Blutgefäße der Niere. — Die *Arteria renalis* gelangt mit ihren Zweigen unter wiederholter Teilung bis zur Grenze der Mark- und Rindensubstanz. Von hier aus treten, senkrecht die Rinde durchsetzend, die *Arteriae interlobulares* (*a*) in gleichmäßigen Abständen hervor, sie geben in ihrem ganzen Verlaufe seitlich die *Vasa afferentia* (*1*) ab, welche je in eine Kapsel des Harnkanälchens eintreten, genau an der dem abgehenden Kanälchen polar entgegengesetzten Seite. Durch Zerlegung in vielfältige capillare Gefäßschlingen entsteht im Innern der Kapsel „das Gefäßknäuel“ (*Glomerulus*). Der *Glomerulus* trägt für sich gegen die Kapselwand hin einen Überzug, der aus einer sehr dünnen, durchsichtigen, kernhaltigen Platte besteht, in welcher sich Zellgrenzen nicht mehr nachweisen lassen (*Knäuelsyncytium*). Aus den Schlingen geht, und zwar aus dem Centrum des Knäuels sich bildend, das stets dünnere *Vas efferens* (*2*) wieder hervor, welches dicht neben dem *Vas afferens* aus der Kapsel herantritt und sich im Bau und weiteren Verlaufe als kleine Arterie verhält. Im ganzen Bereiche der Rinde lösen sich

Blutgefäße.

Vas afferens.

Glomerulus.

Vas efferens.

Capillarnetz der Rinde. nunmehr alle Vasa efferentia zu einem engmaschigen Capillarnetze auf (*I, A* und *II, c*), welches die darmartig verschlungenen Harnkanälchen umspinnt. Im Bereiche der Markstrahlen der Rinde sind die Maschen (entsprechend dem geraderen Verlaufe der Harn-

Fig. 91.

A

Bau der Niere. — *I* Die Gefäße und Harnkanälchen in halbschematischer Zusammenstellung; *A* Capillaren der Rinde; *B* Capillaren des Markes; — *a* Arteria interlobularis; — *1* Vas afferens; — *2* Vas efferens; — *r* s. Arteriolae rectae; — *c* Vanulae rectae; — *v. v.* Vena interlobularis; — *S* Beginn einer Vena stellata; — *f. f.* Kapsel, den Glomerulus einschließend; — *N. N.* Tubuli contorti; — *t. t.* Henlesche Schleifen; — *n. n.* Schaltstücke; — *o* Sammelröhren; — *O* Ausflußrohr. — — *II* Kapsel und Glomerulus: *a* Vas afferens; — *e* Vas efferens; — *c* Capillarnetz der Rinde; — *k* endothelartiger Bau der Kapsel; — *h* Anfang des gewundenen Kanälchens. — — *III* „Stäbchenzellen“ aus den gewundenen Kanälchen 2 von der Seite (*g* innerer, kernhaltiger Bezirk), — *1* von der Fläche. — — *IV* Zellauskleidung der Henleschen Schleife. — — *V* Zellen im Sammelrohr. — — *VI* Durchschnitt des Ausflußrohres.

kanälchen) mehr länglich, im ganzen übrigen Rindenbezirke polygonal genetzt. Aus diesem Capillarnetze der Rinde bilden sich venöse Stämmchen, welche in die Venae interlobulares (*r*) eintreten. Diese beginnen dicht unter der Sehnenhülle der Niere durch

sternförmig angeordneten Zusammentritt kleinster Venenanfänge (*Stellulae Verheyneii sive Venae stellatae*) und laufen dann in Begleitung je einer *Arteria interlobularis* bis zur Grenze der Mark- und Rindensubstanz.

Die Gefäße der Marksubstanz — entstammen den *Arteriola rectae*. Diese beginnen an der Grenze der beiden Substanzen der Niere, und zwar entweder als vereinzelte direkte (noch muskelhaltige) Stämmchen (*r*) der *Arteriae interlobulares*, oder sie werden aus denjenigen *Vasa efferentia* (*e*) gebildet, welche der Marksubstanz der Niere zunächst liegen. Letztere sollen ohne Muskeln sein. Sämtliche *Arteriola rectae* gehen den geraden Harnkanälchen folgend in langgezogene, pinselförmige Capillarbündel über, welche gestreckt die Harnkanälchen umflechten. Aus diesen Capillaren sammeln sich im ganzen Bereiche des Markes um- und aufwärts biegende Schlingen, als die Anfänge der Venen. Letztere laufen gegen die Grenze der Mark- und Rindensubstanz zurück und setzen allmählich die *Venulae rectae* zusammen (*c*), welche in den unteren Teil der *Venae interlobulares* einmünden. An den Papillen stehen die Capillaren des Markes in Verbindung mit kranzartig angelegten Gefäßverzweigungen, welche die *Ductus papillares* umgeben (bei *f*).

Arteriola rectae.

Capillaren des Markes.

Venulae rectae.

Die Gefäße der Sehnenhülle — der Niere stammen teils aus durchtretenden Ästchen der Spitzen der *Arteriae interlobulares*, teils aus Zweigen der *Aa. suprarenalis*, *phrenica* und *lumbalis*, zwischen denen Anastomosen vorhanden sind. Das Capillarnetz ist einfach maschenförmig. Die hervortretenden Venenanfänge gehen teils in die *Venae stellatae* über, teils in den genannten Arterien gleichnamige Venen. Es dringen auch aus der Rinde einzelne Venenstämmchen hervor (*Steinach*⁹). Die Verbindung des Gebietes der *Arteria renalis* mit den anderen Arterien in der Kapsel erklärt es, daß nach Unterbindung der *Arteria renalis* innerhalb der Niere der Blutstrom von der Kapsel aus eintreten kann (*C. Ludwig u. Zawarykin*¹⁰); es wird der Niere noch arterielles Blut zugeführt, welches sogar eine geringe Absonderung veranlassen kann (*Litten*¹¹, *M. Herrmann*¹²).

Gefäße der Hüllen.

III. Lymphgefäße — finden sich in der Nierenkapsel in Form zweier Capillarnetze: eines gröberen unter dem Peritoneum oberflächlich in der Fettkapsel, welches seine abführenden Lymphstämme selbständig zu den regionären Drüsen der Niere schickt, aber noch mit einzelnen durchbohrenden Stämmen mit den tiefen Lymphgefäßen der Nierensubstanz kommuniziert, und eines viel zarteren und dichteren, der Niere dicht aufliegenden, welches in direkte Verbindung mit den Lymphcapillaren der Nierenrinde tritt. Das Nierengewebe selbst besitzt ein reiches Maschenwerk von Lymphcapillaren; die abführenden Lymphstämme treten am Hilus aus, obwohl auch Verbindungen mit den Capillarnetzen der Nierenhüllen bestehen (*Stahr*¹³).

Lymphgefäße.

IV. Nerven — mit Ganglien besetzt, begleiten die eintretenden Gefäße. Marklose Fasern dringen bis zur Oberfläche der Kapseln und zwischen die Harnkanälchen. *r. Smirnov*¹⁴ fand, daß an den geraden und gewundenen Harnkanälchen die Nerven in das Epithel selbst eintreten und frei zwischen dessen Zellen endigen, andere Nervenendigungen liegen an den gewundenen Kanälchen subepithelial, auf der äußeren Fläche der *Membrana propria*, ebenso auf der äußeren Fläche der *Boymanschen* Kapseln. Auch in den Sammelröhren finden sich intraepitheliale Nervenendigungen.

Nerven.

V. Glatte Muskeln — besitzt die Niere in dreifacher Art: — 1. eine sphinkterartige Lage um eine jede Papille herum, — 2. ein weitmaschiges Netz in der Oberfläche der Niere, — 3. Fasern, welche sich von der Tiefe des Nierenbeckens lösen und längs der Pyramiden hinziehen entlang den Blutgefäßen.

Glatte Muskeln.

160. Der Harn¹⁵.)

Die physikalischen Eigenschaften des Harns.

Die Menge des Harns — beträgt beim Manne 1000 bis 1500 *cm*³ in 24 Stunden, beim Weibe 900—1200. In der Nacht zwischen 2—4 Uhr ist ein Minimum, vormittags tritt ein Maximum ein, ein zweites nachmittags von 2—4 Uhr.

Harnmenge.

Vermindert — wird die Menge durch starke Schweiß, Durchfälle, Durst, vorwiegend N-lose Nahrung, Abnahme des gesamten Blutdrucks, etwa nach starken Blutverlusten, durch einige Gifte, z. B. Atropin, Morphin (und verschiedene Erkrankungen des Nierenorgans). — Vermehrt wird die Menge durch Steigerung des Blutdrucks im allgemeinen Gewebe.

^{*)} Die Abbildungen teilweise nach *Utzmann* und *Hofmann*, Atlas der Harnsedimente.

oder im Gebiete der Nierenarterie allein, durch starkes Trinken, Contraction der Hautgefäße durch Abkühlung, reichlichen Übergang löslicher „harnfähiger“ Stoffe (Harnstoff, Salze, Zucker) in den Harn, reiche N-haltige Nahrung, sodann durch verschiedene Medikamente (Purinkörper, wie Coffein, Theobromin, Paraxanthin; Digitalis, Wacholder, Scilla, Alkohol u. a.).

Auch direkte Einflüsse des Nervensystems — auf die Harnmenge sind bekannt. Hierher gehört die nach Nervenregung plötzlich auftretende Polyurie (z. B. bei Hysterischen), nach epileptischen Anfällen, ebenso nach freudigen Aufregungen, schließlich die Harnvermehrung nach Verletzung des Bodens der vierten Hirnhöhle.

*Spezifisches
Gewicht.*

Das spezifische Gewicht — schwankt zwischen 1,015 und 1,025 [Minimum nach reichlichem Wassergenuß 1,002; Maximum nach starkem Schweiß und lebhaftem Durst 1,040].

*Berechnung
der Fzta
durch
Haessers
Formel.*

Die Bestimmung des spezifischen Gewichtes geschieht mittelst des Aräometers unter Berücksichtigung der Temperatur. — Vermittelst des *Haesserschen* Koeffizienten (vgl. *Neubauer*¹⁶) läßt sich aus der gefundenen Zahl des spez. Gewichtes annähernd die in 1000 Teilen Harn vorhandene Menge fester Bestandteile berechnen. Man nehme von der Zahl, welche das spez. Gewicht angibt (z. B. 1,018), die beiden letzten Ziffern (also hier 18) und multipliziere diese mit 2,33. Zuverlässlicher geschieht die Bestimmung aller festen Bestandteile durch Verdampfen von etwa 15 cm³ Harn in einem gewogenen Tiegel im Wasserbade und nachheriges völliges Eintrocknen im Luftbade bei 100° C und Abkühlen über konzentrierter Schwefelsäure. Hierbei zersetzt sich jedoch etwas Harnstoff in Kohlensäure und Ammoniak, wodurch der Wert etwas zu gering ausfällt.

*Direkte
Bestimmung
der Fzta.*

Die Höhe des spez. Gewichtes richtet sich selbstverständlich nach der Menge des Wassers im Harn. Am konzentriertesten ist der Morgenharn; der diluierteste Urin wird nach starkem Trinken angetroffen. — Unter krankhaften Verhältnissen findet man sehr konzentrierten (spez. Gewicht von 1030–1060) und zugleich sehr reichlichen Harn (bis 10000 cm³) bei Diabetes mellitus (§ 117). — Konzentrierte, spärliche Harne werden im Fieber abgesondert. — Sehr diluierter und sehr reichlicher Harn (bis auf 1001 spez. Gewicht) kommt bei nervöser Polyurie vor.

*Gefrier-
punkts-
erniedri-
gung.*

Die Gefrierpunktserniedrigung des Harns¹⁷ (vgl. § 13) — schwankt schon unter normalen Verhältnissen in weiten Grenzen; sie beträgt beim 24stündigen Mischurin ca. 1,0–2,5° (v. *Korinyi*¹⁸, *Lindemann*¹⁹, *Strauss*²⁰ u. a.), kann aber auch noch kleiner oder auch größer sein. *Strauss* beobachtete bei einem Falle von Diabetes insipidus sogar $\Delta = 0,11^\circ$. Die molekulare Konzentration des Harns hängt ab vor allen Dingen von der Nahrung, besonders der Wasser- und Salzaufnahme, weiterhin vom Stoffwechsel, von der Wasserausscheidung auf anderen Wegen (Lunge, Haut), endlich von der Nierentätigkeit.

*Farbe des
Harns.*

Die Farbe des Harns — schwankt, und zwar hauptsächlich infolge des wechselnden Wassergehalts, in vielfachen Abstufungen. Stark diluierte Harne pflegen blaßgelb zu sein; ja man sah völlig wasserklare Harne bei plötzlicher Polyurie (Urina spastica der Hysterischen). — Konzentrierte Harne, zumal nach reichlicher Mahlzeit, sind dunkelgelb bis braunrot; ähnlich tingierte Harne im Fieber pflegt man als „hochgestellte“ zu bezeichnen.

*Abnorme
Färbungen.*

Fötaler Harn sowie der erste Harn nach der Geburt ist wasserhell. — Blutbeimischungen bewirken je nach dem Grade der Zersetzung des Hämoglobins rote bis tief braunrote Farbe, Gallenfarbstoffe eine gesättigt gelbbraune (mit intensiv gelbem Schaum); eingenommene Senna macht den Harn intensiv rot, Rhabarber braungelb, Karbolsäure schwarz (vgl. § 166). Ammoniakalisch zersetzter Harn kann durch Indigobildung (s. § 166) schmutziggelblich aussehen.

Fluoreszenz.

Der Harn, zumal ammoniakalisch zersetzter, zeigt Fluoreszenz; diese vergeht nach Säure-, erscheint wieder nach Alkalizusatz (*Jaffé*²¹). — Der normale Harn scheidet nach einigen Stunden ein langsam sich senkendes Wölkchen (Nubecula) von Blasenschleim (Harnmucoid [*Mörner*²²]) ab.

Konsistenz.

Der normale Harn ist wie Wasser leicht fließend beweglich.

Größere Zucker-, Eiweiß- oder Schleimmengen machen ihn etwas schwerfließender („chylöser“ Harn [vgl. S. 415]) kann selbst weiß-gallertig erscheinen).

Der Geschmack ist salzig-bitterlich, — der Geruch charakteristisch aromatisch, annähernd (zumal nach Bratengenuß) fleischsuppenartig.

*Geschmack,
Geruch.*

Ammoniakalisch zersetzter Harn riecht nach Ammoniak. Von genossenen Substanzen bewirkt Terpentin Veilchengeruch, Copaiva und Cubeben einen aromatischen, Spargel einen widrigen Geruch. Auch Baldrian, Knoblauch und Castoreum geben in den Harn von ihrem Riechstoff ab.

Die Reaktion — des normalen Harns gegen Lackmus ist sauer durch das Vorhandensein saurer Salze, hauptsächlich des sauer reagierenden Mononatriumphosphates ($\text{PO}_4 \text{H}_2 \text{Na}$) (*Ringer*²³). Gegen Phenolphthalein reagiert der normale unzersetzte Harn stets neutral oder spurweise sauer (niemals alkalisch, auch dann nicht, wenn er mit Lackmus Blaufärbung gibt) (*Auerbach* u. *Friedenthal*²⁴). — Auch im physikalisch-chemischen Sinne (vgl. S. 34) ist der normale Harn sauer, nach den Untersuchungen von *v. Rhorer*²⁵ u. *Höber*²⁶ schwankt die Ionenacidität des normalen Harns zwischen 4 und $100 \cdot 10^{-7}$, im Mittel $30-50 \cdot 10^{-7}$.

Reaktion.

Um den Säuregrad des Harns zu bestimmen, titriert man 10 cm³ desselben (am besten auf das zehnfache Volumen verdünnt) mit $\frac{1}{10}$ -Normal-Natronlauge unter Verwendung von Phenolphthalein als Indikator. (Über den Unterschied der Titrationsacidität von der Ionenacidität (s. o.) vgl. die entsprechenden Verhältnisse bei der Reaktion des Blutes, S. 34.)

Stärker wird die saure Reaktion nach Genuß von Säuren (z. B. Salzsäure, Phosphorsäure), nach starker Muskelaktion, nach Milchdiät. Weniger sauer bis alkalisch (gegen Lackmus) wird der Harn: — 1. durch Genuß von kaustischen, kohlensauren oder pflanzensauren Alkalien (letztere werden im Körper zu kohlensauren oxydiert); — 2. durch Ableiten des sauren Magensaftes durch eine Fistel nach außen (S. 258); ferner gegen 1 bis 3 Stunden nach der Verdauung wegen der Säurebildung im Magen.

Der Harn der Fleischfresser ist blaß bis goldgelb, hat hohes spez. Gewicht und reagiert stark sauer. — Der Harn der Pflanzenfresser reagiert neutral oder alkalisch gegen Lackmus (gegen Phenolphthalein nur neutral, s. o.), zeigt daher Niederschläge von kohlensauren Erden (daher braust er nach Säurezusatz auf) und von phosphorsauren Erden. Im Hungerzustande nimmt er den Charakter des Carnivorenharnes an, da das Tier dabei gewissermaßen von seinem eigenen Fleische lebt.

*Harn der
Säugetiere.*

Läßt man normalen sauren Harn stehen, so zeigt er zuweilen eine Zunahme der Acidität: „saure Harngärung“. Die Natur dieser Gärung ist nicht genauer bekannt. Dabei kann sich ein Sediment ausscheiden (vgl. § 174), hauptsächlich bestehend aus Harnsäure und Uraten, daneben oxalsaurem Kalk.

*Saure Harn-
gärung.*

Bei längerem Stehen (besonders in der Wärme) geht der Harn durch die Entwicklung zahlreicher Mikroorganismen, deren Keime überall (in den zur Aufbewahrung dienenden Gefäßen, in der Luft) vorhanden sind, in die „ammoniakalische Gärung“ über: die Mikroorganismen zerlegen den Harnstoff unter Aufnahme von Wasser in CO_2 und NH_3 (vgl. S. 386). Durch das entstandene Ammoniak werden gewisse Bestandteile des Harns ausgeschieden, ammoniakalischer Harn enthält daher immer ein Sediment (vgl. § 174), hauptsächlich bestehend aus phosphorsaurem Kalk, phosphorsaurem Ammonium-Magnesium, saurem harnsaurem Ammonium.

*Ammonia-
kalische
Harn-
gärung.*

Die bakterielle Zersetzung des Harnstoffs erfolgt durch ein von den Mikroorganismen produziertes Ferment, die Urease, welche aus den Reinkulturen isoliert werden kann (*Musculus*²⁷, *Miquel*²⁸, *Lea*²⁹, *Moll*³⁰, *Armstrong* u. *Horton*³¹). — Neben der ammoniakalischen Gärung und ohne daß der Harn seine alkalische Reaktion verliert, bilden sich auch flüchtige Fettsäuren, zumal Essigsäure aus den Kohlehydraten des Urins (*Salkowski*³²). — Bei Katarrhen und Entzündungen der Blase kann die Gärung bereits innerhalb der Blase erfolgen; alsdann sind jedoch dem Harn auch Leukocyten (Eiterkörperchen) und abgelöste Epithelien in größerer Zahl beigemengt.

Urease.

I. Die organischen Bestandteile des Harns.

161. Der Harnstoff $\text{CO}(\text{NH}_2)_2$.

Zusammensetzung.

Physikalische Eigenschaften.

Der Harnstoff ist das Diamid der Kohlensäure oder Carbamid. — Er krystallisiert in seidenglänzenden, vierseitigen Prismen mit schief gestutzten Endflächen (rhombisches System) (Fig. 92, 1, 2), ohne Krystallwasser, bei schneller Krystallisation in zarten weißen Nadeln; die Krystalle können ohne Zersetzung auf 120° erhitzt werden, bei 132° schmelzen sie und zersetzen sich unter Entwicklung von Ammoniak. Er wirkt nicht auf Lackmus, ist geruchlos, von schwach bitterlich-kühlendem, salpeterartigem Geschmack. Er ist leicht in Wasser und in Alkohol löslich; in Äther unlöslich.

Der Harnstoff ist isomer mit cyansaurem Ammonium (NH_4) CON und entsteht aus diesem beim Eindampfen durch Umlagerung der Atome (*Wöhler*³³, 1828). (Man kennt noch viele andere künstliche Darstellungsweisen.)

Darstellung.

Darstellung des Harnstoffs aus Harn. — *Hühnerharn* (nach reichlicher Fleischfütterung) wird zur Sirupdicke eingedampft, mit Alkohol extrahiert, dieses abfiltrierte Extrakt abermals abgedampft, die nun sich ausscheidenden Krystalle von den anhaftenden Extraktivstoffen mit Alkohol abgespült und in absolutem Alkohol gelöst; hierauf filtriert man und läßt zum Krystallisieren langsam verdunsten.

Menschenharn wird auf ein Sechstel seines Volumens eingedampft und auf 0° abgekühlt, sodann starke, reine Salpetersäure im Überschuß zugesetzt. Es fällt salpetersaurer Harnstoff nieder mit Farbstoff verunreinigt. Dieser Niederschlag wird abfiltriert, ausgepreßt, in wenig kochendem Wasser gelöst, mit Tierkohle (zur Beseitigung des Farbstoffs) vermengt und heiß filtriert. Beim Erkalten scheidet das Filtrat entfärbte Krystalle von salpetersaurem Harnstoff aus. Diese löst man abermals in heißem Wasser, setzt kohlensaures Baryum so lange zu, als noch Anfräusen erfolgt; es bildet sich hierbei salpetersaures Baryum und freier Harnstoff. Nun verdampft man bis zur Trockne, erschöpft mit absolutem Alkohol, filtriert und läßt verdunsten, wobei sich Harnstoff in Krystallen ausscheidet.

Verbindungen des Harnstoffs.
Salpetersaurer Harnstoff.

Verbindungen des Harnstoffs. — Der Harnstoff vermag sich mit Säuren (z. B. Salpeter-, Oxal- oder Phosphorsäure) und Salzen (z. B. Chlornatrium, Quecksilbernitrat) zu verbinden. Die wichtigsten Verbindungen sind:

1. Salpetersaurer Harnstoff: $\text{CO}(\text{NH}_2)_2 \cdot \text{HNO}_3$. — Dient zum mikrochemischen Nachweis des Harnstoffs. Man bringt einen Tropfen der möglichst konzentrierten Lösung auf ein Objektglas, legt durch die Mitte des Tropfens einen dünnen Faden, bedeckt mit dem Deckglas und läßt nun von dem Ende des Fadens ein Tröpfchen konzentrierter Salpetersäure unter das Deckglas einziehen. Es schießen dann zu beiden Seiten des Fadens die charakteristischen Krystalle an (Fig. 92; 3, 4, 5, 6), die rhombischen Tafeln zeigen einen Kantenwinkel von 82° . Salpetersaurer Harnstoff ist leicht in Wasser, schwer in salpetersäurehaltigem Wasser löslich.

Salpeters. Hy-Oxyd-II.

2. Salpetersaurer Quecksilberoxydharnstoff — entsteht in Form eines käsigen, weißen Niederschlags, wenn man in eine Harnstofflösung eine Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxyd einfließen läßt. Auf dieser Reaktion beruht die *Liebigsche* Titrimethode (S. 390).

Zersetzungen des Harnstoffs.

Zersetzungen des Harnstoffs. — Wird Harnstoff trocken erhitzt, so schmilzt er und bildet Biuret und Ammoniak: $2 \text{CO}(\text{NH}_2)_2 = \text{NH}_2 - \text{CO} - \text{NH} - \text{CO} - \text{NH}_2 + \text{NH}_3$ (außerdem Cyanursäure); das Biuret gibt mit Kupfersulfat und Kalilauge rotviolette Färbung (Biuretreaktion vgl. S. 13). — Durch Behandlung mit starken Mineralsäuren, durch Kochen mit Barytwasser, Alkalilauge, durch Überhitzen mit Wasser (180°), durch die Einwirkung gewisser Mikroorganismen (ammoniakalische Harnsäure, S. 385) wird der Harnstoff unter Wasseraufnahme in kohlensaures Ammonium verwandelt: $\text{CO}(\text{NH}_2)_2 + 2 \text{H}_2\text{O} = (\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$. — Durch salpetrige Säure wird Harnstoff in Kohlensäure, Stickstoff und Wasser zersetzt: $\text{CO}(\text{NH}_2)_2 + \text{N}_2\text{O}_3 = \text{CO}_2 + 2 \text{N}_2 + 2 \text{H}_2\text{O}$. — Mit Lösungen unter-

bromigsaure Salze liefert Harnstoff Kohlensäure, Stickstoff und Bromnatrium: $\text{CO}(\text{NH}_2)_2 + 3 \text{Na Br} = \text{CO}_2 + \text{N}_2 + 3 \text{Na Br} + 2 \text{H}_2 \text{O}$.

Der Harnstoff ist unter den N-haltigen Bestandteilen des Harns quantitativ der wichtigste; beim Menschen sind unter gewöhnlichen Verhältnissen von dem Gesamt-N des Harns etwa 85% in Form von Harnstoff vorhanden, der Rest in Form der übrigen N-haltigen Harnbestandteile (Harnsäure, Kreatinin, Hippursäure, Ammoniak usw.).

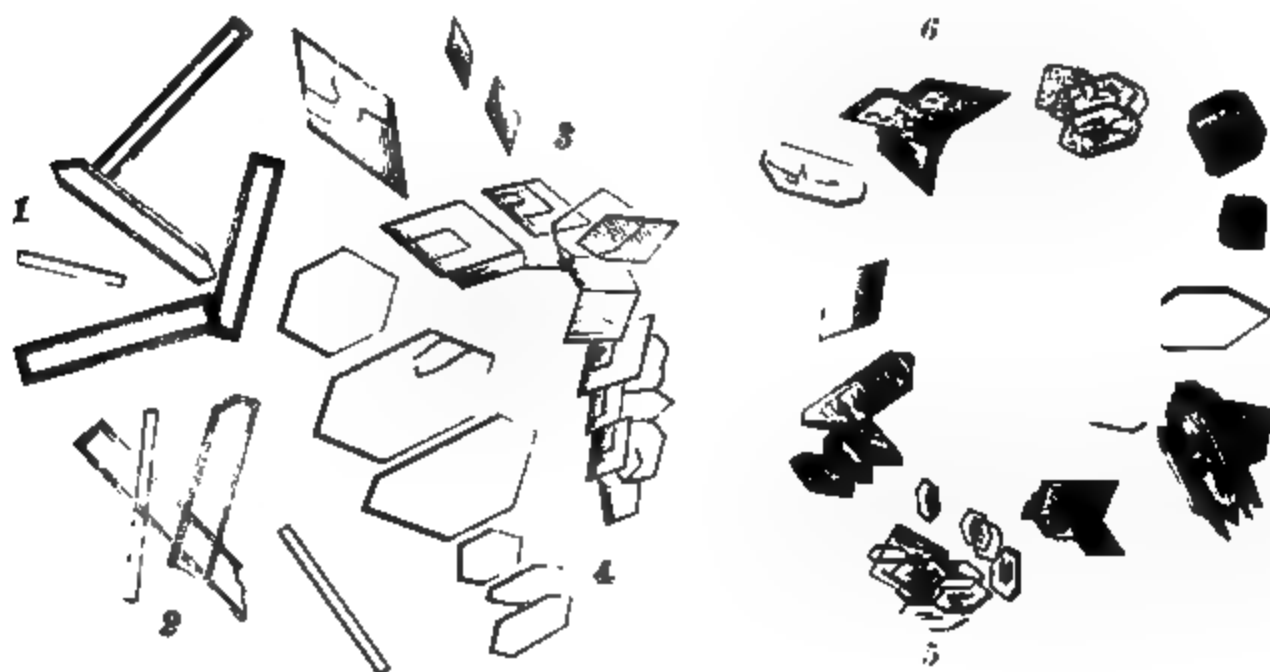
Verteilung
des Harn-N

Die Verteilung des Harn-N auf die einzelnen N-haltigen Bestandteile hängt von der Art der Nahrung ab; *Schöndorff*³⁴ fand beim Hunde, daß mit steigendem Eiweißgehalt der Nahrung der N des Harnstoffes zunehmen kann bis zu einem Maximalwert von 97,98% des Gesamt-N und beim Hungern sinken kann bis zu einem Minimalwert von 75,44% (vgl. S. 364), bei ausschließlicher Kohlehydrat- oder Fettfütterung betrug er 85—86%.

Der Harnstoff ist das hauptsächlichste Endprodukt der Verbrennung des Eiweißes im Körper; der größte Teil des mit dem

Der Harn-
stoff als End-
produkt des
Eiweißstoff-
wechsels.

Fig 92.



1, 2 Prismen von reinem Harnstoff; — 3 rhombische Plättchen. 4 hexagonale Tafeln
5, 6 unregelmäßige Schüttchen und Plättchen von salpetersaurem Harnstoff.

Eiweiß eingeführten N verläßt den Körper in Form von Harnstoff (außerdem in den übrigen N-haltigen Harnbestandteilen und in den Faeces). Der Harn enthält im Mittel 2,5—3,2% Harnstoff; der Erwachsene scheidet bei gewöhnlicher Ernährung täglich ca. 30—40 g Harnstoff (= 14—19 g N) aus. Die Größe der täglichen Harnstoffausscheidung wird bedingt durch den Umfang der Eiweißzersetzung im Körper, und da diese sich wieder stets der Eiweißzufuhr anpaßt (vgl. S. 368), so hängt die Größe der täglichen Harnstoffausscheidung (ebenso der Gesamt-N-Ausscheidung) vor allen Dingen ab von der Menge des in der Nahrung eingeführten Eiweißes.

Bestimmungen des Prozentgehalts des Harns an Harnstoff (oder an irgend einem anderen Harnbestandteil) sind völlig wertlos, wenn nicht die Gesamtmenge des pro Tag ausgeschiedenen Harns gesammelt und gemessen und in einer davon nach vollständiger Mischung entnommenen Probe der Prozentgehalt bestimmt worden ist, so daß man die pro Tag ausgeschiedene Harnstoffmenge berechnen kann. Aber auch die Kenntnis der pro Tag ausgeschiedenen Harnstoffmenge hat erst dann einen Wert, wenn man wenigstens die Menge des pro Tag genossenen Eiweißes kennt (besser noch

Harnstoff-
gehalt des
Harns.

die Menge und Zusammensetzung der gesamten Nahrung). Es gibt keine normale mittlere Harnstoffausscheidung, die man etwa zum Vergleich heranziehen könnte; normal ist, daß bei ausreichender Ernährung im Harn fast soviel Harnstoff ausgeschieden wird (besser: in Harn und Faeces soviel Gesamt-N ausgeschieden wird), als dem in der Nahrung aufgenommenen N entspricht. — Im Hunger sinkt die Harnstoffausscheidung (bis auf 10 g pro Tag, S. 363); bei reicher Eiweißkost (so z. B. beim Diabetiker, der viel Fleisch verzehrt) kann sie auf 100 g und mehr pro Tag steigen. Eine derartig hohe Harnstoffausscheidung ist an sich keineswegs etwa pathologisch (hat z. B. nichts direkt mit dem Diabetes zu tun), solange sie nur der Eiweißzufuhr entspricht.

Verhältnis
der N-Aus-
scheidung
zur N-Ein-
fuhr.

Wird vom Körper weniger N ausgeschieden, als der Einfuhr entspricht, so beweist dies (falls eine Retention N-haltiger Produkte auszuschließen ist, die z. B. bei Nierenkrankungen, Gicht usw. vorkommt) einen Ansatz von Eiweiß im Körper. Eine größere N-Ausscheidung, als der Einfuhr entspricht, kann für kürzere Zeit bedingt werden durch eine Ausspülung früher liegen gebliebener N-haltiger Stoffwechselprodukte (z. B. bei stark gesteigerter Diurese); besteht sie längere Zeit, so beweist sie eine Abgabe von Körpereiwweiß im Stoffwechsel. Dies tritt normalerweise ein bei ungenügender Ernährung; so ist auch die bei manchen Krankheiten (z. B. Fieber, Diabetes, Magenkrankheiten) beobachtete, über die Einfuhr erhöhte N-Ausscheidung ganz oder doch zum Teil auf ungenügende Ernährung zurückzuführen und ist nicht durch den Krankheitsprozeß als solchen bedingt. Erst wenn bei ausreichender Ernährung (genügende Eiweiß-, genügende Calorienzufuhr) die N-Ausscheidung dauernd über die N-Einfuhr erhöht ist, kann man von einer pathologischen Erhöhung der N-Ausscheidung (oder der Eiweißzersetzung) sprechen; eine solche wird beobachtet, wenn durch im Körper kreisende Gifte das Körpereiwweiß zum Zerfall gebracht wird (Eiweißzerfall durch Intoxikation im Gegensatz zum Eiweißzerfall durch Inanition): so z. B. beim Fieber durch die Bakteriengifte, in schweren Fällen von Diabetes, bei Carcinom, bei Phosphorvergiftung usw.

Verlauf der
N-Ausschei-
dung.

Die Kurve der N-Ausscheidung im Harn während eines Tages (die ausgeschiedene N-Menge alle 2 Stunden bestimmt) zeigt ihr Minimum während der Nacht, am Vormittage ein starkes Ansteigen, bedingt durch das Erwachen, da es immer in der 2.—4. Stunde nach demselben erfolgt, — dann sinkt die Kurve und zeigt wiederum ein Maximum 2—3 Stunden nach dem Mittagessen, an welches sich zuweilen eine zweite Erhebung in der 6.—7. Stunde nach dem Mittagessen anschließt. Endlich kann auch durch das Abendessen eine Steigerung der N-Ausscheidung herbeigeführt werden. Während der Nacht sinkt die Kurve dann wieder ab. Beim Hunger fallen natürlich die durch die Mahlzeiten bedingten Erhebungen fort, die Steigerung am Vormittage dagegen bleibt bestehen (Rosemann³⁵).

Entstehung
des Harn-
stoffs im
Körper.

Entstehung des Harnstoffs im Körper.³⁶ — Der Harnstoff wird wenigstens zum größeren Teil in der Leber durch einen synthetischen Prozeß aus CO₂ und NH₃ gebildet: $(\text{NH}_4)_2 \text{CO}_3 = \text{CO} (\text{NH}_2)_2 + 2 \text{H}_2\text{O}$ (Schmiedeberg³⁷). Leitet man durch eine „überlebende Leber“ Blut, welches mit kohlensaurem Ammonium versetzt ist, so nimmt der Harnstoffgehalt desselben zu, der Ammoniakgehalt dagegen ab (v. Schröder³⁸); Niere und Muskel vermögen diese Umwandlung nicht auszuführen. In den Körper eingeführtes Ammoniak (z. B. als kohlensaures Salz oder als milchsaures oder weinsaures Salz, die im Stoffwechsel zu kohlensauren Salzen verbrennen) wird als Harnstoff ausgeschieden. Man muß sich daher vorstellen, daß bei dem Stoffwechsel des Eiweißes Ammoniak als Endprodukt entsteht, indem aus den Bausteinen des Eiweißes, den Aminosäuren, die Amino- gruppe als Ammoniak abgespalten wird (Desaminierung); dieses Ammoniak wird durch den Kreislauf der Leber zugeführt und hier in Harnstoff umgewandelt.

Desami-
nierung.

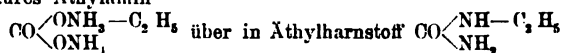
Der NH₃-Gehalt des Pfortaderblutes ist stets 3—5mal größer als der des arteriellen Blutes (Nencki, Pawlow u. Zaleski³⁹, Horodynski u. Salaskin⁴⁰) (§ 27, VII). — Auch Carbaminsäure $\text{CO} \begin{smallmatrix} \text{NH}_2 \\ \diagup \\ \text{OH} \end{smallmatrix}$ wird in der Leber in Harnstoff umgewandelt (Nencki, Pawlow u. Zaleski³⁹), ebenso auch die Aminosäuren (Salaskin⁴¹).

Säure-
vergiftung.

Werden beim Hunde in den Körper Mineralsäuren eingeführt, so binden diese einen Teil des Ammoniaks und entziehen ihn dadurch der Umwandlung in Harnstoff. Die Am-

moniakausscheidung im Harn ist danach erhöht, die Harnstoffausscheidung entsprechend herabgesetzt (*Walter*⁴², *Pohl u. Münzer*⁴³). Ebenso erklärt sich die vermehrte NH_3 -Ausscheidung bei Diabetes (7—12 g NH_3 pro Tag gegenüber 0,6—0,8 g in der Norm), da im Stoffwechsel des Diabetikers viel Säure gebildet wird, teils durch Verbrennung der reichlich genossenen Eiweißstoffe, teils pathologische Säuren, die nicht weiter verbrannt werden, Acetessigsäure, β -Oxybuttersäure (Acidosis) (§ 117, 168). Durch die Bindung der Säuren an Ammoniak schützt sich der Körper vor einer Entziehung von fixen Alkalien durch die Säuren. Diese Erscheinung ist beim Menschen, dem Hund, der Ziege, dem Schwein und dem Affen beobachtet. Im Gegensatz dazu verliert das Kaninchen infolge künstlicher Säurezufuhr fixe Alkalien aus dem Körper (*Baer*⁴⁴). Nach *Eppinger*⁴⁵ gelingt es jedoch, durch reichliche Eiweißfütterung auch das Kaninchen säurefest zu machen.

Die vermehrte Harnstoffausscheidung nach Einführung von Ammoniaksalzen in den Körper könnte man auch so erklären, daß nicht das Ammoniak in Harnstoff übergeführt worden sei, sondern daß das Ammoniak etwa eine Erhöhung des Eiweißzerfalls und dadurch vermehrte Harnstoffbildung bedingt habe. Dieser Einwand wird dadurch widerlegt, daß nach Einführung substituierter Ammoniake entsprechend substituierte Harnstoffe entstehen. So geht kohlensaures Äthylamin



(*Schmiedeberg*⁴⁷); Metaminobenzoesäure $\text{NH}_2 - \text{C}_6\text{H}_4 - \text{COOH}$ in Uraminobenzoesäure $\text{NH}_2 - \text{CO} - \text{NH} - \text{C}_6\text{H}_4 - \text{COOH}$ (*Salkowski*⁴⁸).

Umwandlung substituierter Ammoniake in substituierte Harnstoffe.

Nach Ausschaltung des Leberkreislaufes sinkt der Harnstoffgehalt des Harns, die Ammoniakausscheidung steigt; ebenso bei manchen Lebererkrankungen, bei denen zugleich Aminosäuren (Leucin und Tyrosin) durch den Harn ausgeschieden werden (vgl. § 166).

Ausfall der Lebertätigkeit.

Die Tatsache, daß nach Ausschaltung oder schwerer Schädigung der Leber der Harnstoff im Harn nicht völlig verschwindet, spricht dafür, daß auch noch andere Organe des Körpers die Fähigkeit besitzen, Harnstoff zu bilden.

Die Umwandlung des Ammoniaks in Harnstoff schützt den Körper vor den giftigen Wirkungen desselben. Leitet man (beim Hunde) das Blut der Pfortader direkt in die untere Hohlvene, indem man zwischen beiden Gefäßen eine künstliche Verbindung herstellt (*Ecksehe Fistel*, *Hahn*, *Massen*, *Nencki u. Pawlow*⁴⁷), so erkranken die Tiere, die bei eiweißarmer Kost keine stärkeren Störungen des Befindens zeigen, bei Fütterung mit Fleisch unter schweren Vergiftungserscheinungen (nervöse Störungen, Krämpfe etc.), dabei ist der NH_3 -Gehalt des Blutes über die Norm erhöht (*Nencki*, *Pawlow u. Zaleski*; vgl. dazu *Biedl u. Winterberg*⁴⁸, *Fischler*⁴⁹).

Ecksehe Fistel.

Bei Vögeln produziert die Leber in ähnlicher Weise die meiste Harnsäure aus zugeführtem Ammoniak. Bei Vögeln läßt sich die Leber leicht eliminieren; *Minkowski*⁵⁰ sah nach dieser Operation Abnahme der Harnsäure und Zunahme der Ammoniaksalze im Vogelharn (vgl. S. 394).

Lebertätigkeit bei den Vögeln.

Wahrscheinlich entsteht ein Teil des im Körper gebildeten Harnstoffs aber auch auf andere Weise, z. B. durch direkte Abspaltung vom Eiweiß. Das Arginin, ein Spaltungsprodukt des Eiweißes (vgl. S. 11), geht bei weiterer Spaltung unter Wasseraufnahme in Harnstoff und Ornithin über (*Drechsel*⁵¹). *Kossel u. Dakin*⁵² fanden in vielen Organen ein besonderes Ferment, die Arginase, welche Arginin in Harnstoff und Ornithin zerlegt. — Aus den meisten übrigen Aminosäuren des Eiweißes kann nicht durch einfache Abspaltung Harnstoff entstehen, da in ihrem Molekül an ein Atom C immer nur ein Atom N gebunden ist. Erst durch die Synthese in der Leber werden an ein Atom C zwei Atome N gebunden.

Entstehung des Harnstoffs durch Abspaltung.

Auch aus dem Histidin (S. 12), dem Kreatin, den Purinkörpern (S. 27), den Pyrimidinbasen (S. 28) könnte bei der Zersetzung direkt Harnstoff entstehen, da im Molekül dieser Körper die Gruppe $\text{C} \begin{array}{c} \diagup \text{N} \\ \diagdown \text{N} \end{array}$ vorgebildet enthalten ist.

Ver-
gleichendes.

Der Harnstoff ist das wichtigste N-haltige Stoffwechselendprodukt bei den Säugetieren, Amphibien und Fischen; — bei den Vögeln, Reptilien und Insekten ist es die Harnsäure (vgl. S. 391).

Ander-
weitiges Vor-
kommen des
Harnstoffs.

Außer im Harn ist der Harnstoff in geringen Mengen in vielen Körperflüssigkeiten und Organen nachgewiesen worden; so im Blut, Lymphe, Chylus, Fruchtwasser, Milch, Schweiß, Muskel, Leber, Niere, Herz, Milz, Pankreas, Gehirn usw. *Schöndorff*⁵³ fand beim Hund den Harnstoffgehalt der einzelnen Organe ungefähr gleich dem des Blutes, im Mittel 0,12% mit Ausnahme der Muskeln (0,0884%), des Herzens (0,1734%) und der Niere (0,6695%). Bei Urämie und Cholera nostras ist der Harnstoffgehalt des Blutes vermehrt. — Im Blute sowie in den Geweben der Selachier kommt Harnstoff in sehr großen Mengen vor, im Blute 2,6%. Nach *Baglioni*⁵⁴ ist bei den Selachiern der Harnstoff eine notwendige Lebensbedingung für das Herz und sehr wahrscheinlich für alle Organe und Gewebe.

162. Nachweis und quantitative Bestimmung des Harnstoffs und des Gesamtstickstoffs.

Nachweis des
Harnstoffs.

I. Um Harnstoff in einer tierischen Flüssigkeit oder Organen nachzuweisen, ist es notwendig, ihn vorher möglichst zu isolieren, im besonderen von den übrigen N-haltigen Bestandteilen zu trennen. Zum Nachweise des Harnstoffs können dann dienen 1. die Herstellung der charakteristischen Krystalle des salpetersauren Harnstoffs; 2. die Biuretreaktion; 3. die Zersetzung des Harnstoffs durch Behandlung mit Säuren und Alkalien (Menge der entstehenden CO_2 und NH_3); 4. das Verhalten zu salpetriger Säure, unterbromigsauren Salzen (vgl. S. 386). Absolut sicher wird der Harnstoff nachgewiesen durch den Schmelzpunkt (132°) und die Elementaranalyse der rein dargestellten Krystalle.

Quantitative
Bestimmung
des Harn-
stoffs,

II. Für die quantitative Bestimmung des Harnstoffs im Harn ist es nötig, den Harnstoff möglichst von den übrigen N-haltigen Bestandteilen zu trennen. Nach dem von *Pflüger* u. *Bleibtren*⁵⁵ ausgearbeiteten Verfahren werden die übrigen N-haltigen Bestandteile durch Phosphorwolframsäure-Salzsäure ausgefällt, nach dem Verfahren von *Mörner-Sjögrist*⁵⁶ durch Versetzen des Harns mit einer barythaltigen Chlorbaryumlösung und einem Äther-Alkoholgemisch. Der im Filtrat befindliche Harnstoff wird durch $\frac{1}{2}$ -ständiges Erhitzen mit Phosphorsäure auf 150° gespalten und das abgespaltene Ammoniak bestimmt. Wegen der Einzelheiten der Methoden muß auf die Originalarbeiten verwiesen werden.

des
Gesamt-N.

III. Quantitative Bestimmung des Gesamtstickstoffs im Harn. — Für die meisten physiologischen Untersuchungen (Stoffwechselversuche) ist es wertvoller, die Menge des gesamten im Harn ausgeschiedenen N zu bestimmen als nur die des Harnstoffs.

Liebigsche
Harnstoff-
titrierung.

1. Die von *Liebig* angegebene Titrierung des Harnstoffs mit salpetersaurem Quecksilberoxyd (vgl. S. 386) bestimmt nicht nur den Harnstoff, sondern alle N-haltigen Harnbestandteile als Harnstoff, sie ist also eine Bestimmung des Gesamt-N. Über die Ausführung der von *Pflüger*⁵⁷ modifizierten *Liebigschen* Titriermethode vgl. die *Pflügerschen* Originalarbeiten.

Kjeldahl-
sche Methode.

2. Die *Kjeldahlsche* Methode (vgl. *Pflüger* u. *Bohland*⁵⁸) — dient nicht nur zur Bestimmung des Gesamt-N des Harnes, sondern auch der Faeces, der Nahrungsmittel usw. Sie beruht darauf, daß sämtlicher N in NH_3 übergeführt und dieses bestimmt wird. 5 cm³ Harn mittlerer Konzentration werden in einen ca. 200 cm³ haltenden Kolben mit langem Halse (sog. *Kjeldahl-Kolben*) abgemessen, mit 20 cm³ englischer, reiner Schwefelsäure (welcher auf 1 l 200 g Phosphorsäureanhydrid zugesetzt sind) und einem Tropfen metallischen Quecksilbers versetzt und so lange auf dem Sandbade gekocht, bis die anfangs dunkle Flüssigkeit völlig entfärbt ist. Nach dem Abkühlen spült man die Flüssigkeit mit ca. 200 cm³ Wasser in eine $\frac{1}{2}$ l fassende Kochflasche, setzt 100 cm³ Natronlauge (1,34 spez. Gewicht), einige Kubikzentimeter wässrige Schwefelkaliumlösung und etwas Zinkstaub hinzu, verschließt rasch mit dem Stopfen und destilliert das frei werdende Ammoniak in eine Vorlage, in welcher sich 50 cm³ einer $\frac{1}{10}$ -Normal-Schwefelsäure befinden. Das Rohr, aus welchem das NH_3 austritt, muß dabei in die vorgelegte Schwefelsäure eintauchen. Um zu erfahren, ob alles NH_3 sich in der Vorlage befindet, lüftet man vorsichtig den Stopfen der Vorlage, bringt einen Streifen Lackmuspapier an das NH_3 führende Rohr und beobachtet, ob das abfließende Destillat den Streifen bläut. Die Menge der durch NH_3 nicht gesättigten Schwefelsäure in der Vorlage wird durch Titrierung mit einer $\frac{1}{10}$ -Normal-Natronlauge unter Verwendung von Cochenilletinktur als Indikator gefunden, der Rest der vorgelegten Schwefelsäure entspricht dem übergegangenen NH_3 (1 cm³ $\frac{1}{10}$ -Normal-Schwefelsäure = 0,0017 NH_3 = 0,0014 N).

163. Die Purinkörper.⁵⁹

Die Harnsäure und die Purinbasen.

Als Purinkörper (Alloxurkörper) faßt man eine Gruppe von Stoffen zusammen, die sich alle von dem Purinkern $C_5H_4N_4$ ableiten lassen (§ 8, II, 3). Es sind dies 1. die Harnsäure und 2. die Purinbasen.

I. Die Harnsäure $C_5H_4N_4O_3$ — ist 2. 6. 8. Trioxypurin (vgl. *Harnsäure*, S. 27). Im Menschenharn (und im Harn der Säugetiere) ist sie nur in verhältnismäßig geringer Menge enthalten: im Mittel 0,8 g pro die (schwankend von 0,39–1,28 g) (*Dapper*⁶⁰).

Reichlich findet sie sich im Harn der Vögel, der Reptilien (Schlangen) und der Insekten; sie bildet bei diesen Tieren den hauptsächlichsten N-haltigen Auswurfstoff.

Fig. 93



Die Formen der Harnsäure: 1 rhombische Plättchen, 2 Wetzsteinform, 3 mehr quadratische, 4 5 in zwei Spitzen verlängerte Formen, 6 8 Anordnung mehrerer Krystalle zu Rosetten, 7 spießig ausgezogene Krystalle, 9 sogenannte Tönnchenform durch Salzsäure aus Menschenharn ausgeschieden, teilweise dunkel gefärbt.

Die Harnsäure ist geschmack-, geruch- und farblos, sie ist sehr schwer in Wasser löslich (in reinem Wasser bei 18° wie 1 : 39500, *His u. Paul*⁶¹, bei 37° wie 1 : 15500, *Gudzent*⁶²), in Alkohol oder Äther unlöslich; ohne Zersetzung löslich in konzentrierter Schwefelsäure. In kohlen-, bor-, phosphor-, milch- und essigsauren Alkalien löst sie sich leicht; indem sie diesen Salzen einen Teil der Base entzieht, entstehen einerseits saure harnsaure Salze, andererseits aus jenen neutralen Salzen saure Salze.

*Physikalische
Eigen-
schaften.*

Die Harnsäure krystallisiert in verschiedenen Formen (Fig. 93), deren Grundtypus die rhombische Tafel bildet (1). Abstumpfung der gegenüberliegenden größeren Winkel bewirkt die häufigere Wetzsteinform (2). Aus diabetischem Harn scheiden sich oft spontan große, goldgelbe Krystallrosetten (6, 8) aus. Aus Harn durch Zusatz von (25 cm³) Salzsäure zu (1 l) Harn oder von Essigsäure ausgeschieden, nehmen die Krystalle meist die Form von Tönnchen (9) oder spießigen Drusen an, die durch anhaftenden Harnfarbstoff in der Mitte braunviolett gefärbt sind (§ 167).

Im Harn ist die Harnsäure enthalten:

Die Harn-
säure im
Harn.

1. in echter Lösung; nur in sehr geringer Menge. Nach dem oben angegebenen Lösungsverhältnis der Harnsäure in Wasser kann 1 l Wasser nur 0,025 g Harnsäure lösen.

2. in übersättigter Lösung: die Harnsäure hat die Eigentümlichkeit, unter Umständen Lösungen zu bilden, die erheblich mehr Harnsäure enthalten, als der wahren Löslichkeit entspricht (*Schade* u. *Boden*⁶³, *Köhler*⁶⁴). Durch 48 Stunden lang fortgesetztes Schütteln des Harns unter Zusatz einer bekannten Menge Harnsäure kann dieser Teil der Harnsäure zur Ausscheidung gebracht werden (*His jun.*⁶⁵, *Meisenburg*⁶⁶, vgl. dazu *Nicolaier* u. *Dohrn*⁶⁷). Die Menge der in diesem Zustande im Harn befindlichen Harnsäure wechselt; sie kann bis zu 96% der Gesamt-Harnsäure ausmachen.

3. An Basen gebunden als harnsaure Salze (vgl. unten). In dieser Form ist meist der größere Teil der Harnsäure im Harn enthalten.

Nach Einnehmen von Urotropin, welches Formaldehyd abspaltet, tritt die Harnsäure im Harn zum Teil chemisch an Formaldehyd gebunden auf (*Nicolaier*⁶⁸).

Die Harn-
säure im
Blute.

In welcher Form die Harnsäure im Blute vorkommt, ist nicht bekannt, vielleicht ist sie hier an kompliziertere Atomkomplexe gebunden. *Minkowski*⁶⁹ und *Goto*⁷⁰ fanden, daß Harnsäure mit Nucleinsäure bzw. Thyminsäure (eine zwischen Nucleinsäure und Phosphorsäure stehende, komplizierte organische Phosphorsäure ohne die Nucleinbasen) eine Verbindung eingeht, in welcher sie durch die gebräuchlichen Fällungsmittel nicht nachweisbar ist und selbst bei saurer Reaktion gelöst bleibt (vgl. *Seo*⁷¹).

Harnsaure
Salze.

Die 4 im Molekül der Harnsäure enthaltenen H-Atome sind sämtlich durch organische Radikale substituierbar, aber nur 2 können durch Metalle ersetzt werden: die Harnsäure verhält sich also wie eine zweibasische Säure. Sie bildet daher neutrale und saure Salze, von denen die ersteren leicht löslich, die letzteren in kaltem Wasser schwer, in warmem viel leichter löslich sind. Neutrale Urate werden schon durch CO₂ zu sauren Salzen umgewandelt. Im tierischen Körper kommen nur die sauren harnsauren Salze (Mononatriumurat) vor. Durch Zusatz von Salz- oder Essigsäure wird die Harnsäure aus ihren Salzen freigemacht und scheidet sich in Kristallen aus.

Saures
harnsaures
Natrium.

1. Das saure harnsaure Natrium, Mononatriumurat — erscheint als meist durch Uroerythrin (vgl. S. 403) ziegelrot gefärbtes „Urat-Sediment“, Ziegelmehlsediment (*Sedimentum lateritium*) [seltener hellgrau bis weißlich] bei katarrhalischen Verdauungsstörungen, bei rheumatischen und fieberhaften Affektionen, aber auch zuweilen unter ganz normalen Verhältnissen. — Mikroskopisch zeigt es amorphe, moosförmig gruppierte Körnchen (Fig. 100, b). Erwärmung des Harn löst das Sediment auf. (Nicht selten findet sich im Sediment auch das völlig ähnliche Kaliumsalz.)

Saures
harnsaures
Ammonium.

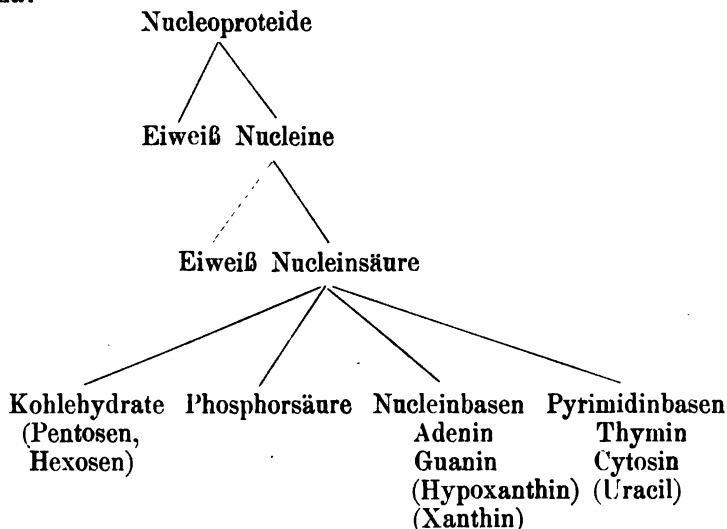
2. Das saure harnsaure Ammonium — schwer löslich in Wasser, daher nicht im normalen, aber stets nach der ammoniakalischen Harn-gärung (S. 385) im ammoniakalischen Harn (als Sediment), erscheint bei auffallendem Lichte in Form gelblicher (bei durchfallendem Lichte dunkler) Kugeln von Stechapfel- oder Morgensternform, häufig von Tripelphosphat begleitet (Fig. 101, a). — 1. und 2. werden daran erkannt, daß im mikroskopischen Präparate nach Zusatz von 1 Tröpfchen Salzsäure freie Harnsäurekrystalle sich ausscheiden.

Saurer
harnsaurer
Kalk.

3. Saurer harnsaurer Kalk — mitunter in Harnsteinen, ein weißes, amorphes, in Wasser schwer lösliches Pulver. Auf dem Platinblech geglüht, hinterläßt es Calciumcarbonat. (Selten kommt harnsaure Magnesia in Harnsteinen vor.)

Die Harnsäure ist nicht, wie man früher angenommen hatte, ein intermediäres Produkt im Stoffwechsel des Eiweißes im allgemeinen (Vorstufe des Harnstoffs), sondern das Endprodukt des Stoffwechsels einer besonderen Gruppe von Eiweißkörpern, der Nucleoproteide, resp. Nucleine (vgl. S. 16). Die Zusammensetzung der Nucleoproteide zeigt folgendes Schema:

*Entstehung
der Harn-
säure im
Körper.*



Hypoxanthin und Xanthin sind ursprünglich nicht in der Nucleinsäure vorhanden, sie entstehen erst bei der Spaltung aus dem Adenin und Guanin. Ebenso entsteht auch das Uracil erst bei der Spaltung aus dem Cytosin (vgl. S. 16).

Die Harnsäure entsteht (bei den Säugetieren) aus den Nucleinbasen (vgl. S. 27). Durch einen Desaminierungsprozeß wird das:

Adenin (6. Aminopurin) zu Hypoxanthin (6. Oxypurin),
Guanin (2. Amino-, 6. Oxypurin) zu Xanthin (2. 6. Oxypurin),

durch einen Oxydationsprozeß das:

Hypoxanthin (6. Oxypurin) zu Xanthin (2. 6. Oxypurin),
Xanthin (2. 6. Oxypurin) zu Harnsäure (2. 6. 8. Trioxypurin).

Diese Umwandlungen werden durch Fermente bewirkt, die Abspaltung der Nucleinbasen aus dem Nucleinsäure-Molekül durch die Nuclease, die Desaminierung durch Adenase oder Guanase, die Oxydation durch die Xanthinoxydase (*Schittenhelm*⁷²).

*Fermente des
Harnsäure-
stoff-
wechsels.*

Die Fähigkeit der Harnsäurebildung aus Purinbasen kommt vielen Organen zu, z. B. ist sie nachgewiesen in Milz, Lunge, Leber, Darm, Muskeln, Niere des Rindes. Dieselben Organe zeigen aber bei verschiedenen Tierarten erhebliche Abweichungen in ihren Beziehungen zum Purinstoffwechsel (*Schittenhelm*⁷², *Jones u. Austrian*⁷³).

Die aus den Nucleinbasen gebildete Harnsäure wird nur zum Teil als solche im Harn ausgeschieden, ein anderer Teil wird weiter abgebaut beim Menschen bis zum Harnstoff (*Frank u. Schittenhelm*⁷⁴), beim Hunde, der Katze, dem Kaninchen, dem Schwein, dem Pferde nur bis zum Allantoin (vgl. S. 397) (*Wiechowski*⁷⁵, *Schittenhelm*⁷²). Auch dieser Abbau der Harnsäure erfolgt auf fermentativem Wege durch das uricolytische Ferment oder die Urikase (*Schittenhelm*⁷², *Wiechowski u. Wiener*⁷⁶, *Battelli u. Stern*⁷⁷).

*Abbau der
Harnsäure.*

*Uricolytische
Fermente.*

Die Fähigkeit der Harnsäurezerstörung ist nicht so vielen Organen eigen wie die der Harnsäurebildung; sie ist hauptsächlich in der Leber, weiter in der Niere und den Muskeln, aber auch in anderen Organen beobachtet (*Wiener*⁵⁹, *Schittenhelm*⁷², *Wiechowski*⁷⁶).

Das Vermögen der Harnsäurezerstörung kommt Hunden in viel höherem Grade zu als Kaninchen (*Ebstein* u. *Nicolaier*⁷⁸); junge Hunde besitzen es fast gar nicht und erlangen es erst beim Heranwachsen (*Spiegelberg*⁷⁹). Vielleicht erklärt sich so die Tatsache, daß der Harn der Neugeborenen besonders reich an Harnsäure ist (harnsaure Infarkte der Nieren; vgl. *Brugsch* u. *Schittenhelm*⁸⁰).

Exogene und
endogene
Harnpurine.

Die im Harn ausgeschiedene Harnsäure (und ebenso die ausgeschiedenen Purinblasen) stammt aus zwei Quellen: 1. aus den mit der Nahrung eingeführten Nucleinen resp. Purinkörpern (exogene Harnpurine), — 2. aus dem Stoffwechsel des Nucleins der Körperzellen (endogene Harnpurine [*Burian* u. *Schur*⁵⁹]).

Nach *Burian* u. *Schur*⁵⁹ ist der endogene Purinwert für jedes Individuum auch zu verschiedenen Zeiten eine konstante Größe (vgl. *Faustka*⁸¹), dagegen wechselt er bei verschiedenen Individuen (0,1—0,2 g Purinkörper-N pro Tag). Der exogene Purinwert ist nach ihnen von der Individualität ganz unabhängig und wird nur durch die Quantität und Qualität der eingeführten Nahrungspurine bestimmt. Doch gehen die Anschauungen über das Verhalten der beiden Komponenten der Harnsäurebildung noch auseinander.

Bei Untersuchungen über die Harnsäureausscheidung ist es daher durchaus erforderlich, daß entweder der Puringehalt der Nahrung bekannt ist oder eine purinfreie Nahrung genommen wird. Eine derartige purinfreie resp. sehr purinarmer Nahrung ist z. B. 1—2 l Milch, 80—100 g Reis, 4 Eier, 50 g Butter, 250—400 g Brot, 15 g Rohrzucker (*Kaufmann* u. *Mohr*⁸²). Über den Gehalt einzelner Nahrungsmittel an Purinen s. *Burian* u. *Schur*⁵⁹, *Burian* u. *Hall*⁸³.

Die Harn-
säuremenge
hängt ab:
von der
Nahrung,

Die Menge der im Harn ausgeschiedenen Harnsäure hängt daher ab: 1. von der Nahrung. Nach Verfütterung von nucleinreichen oder purinreichen Nahrungsmitteln (Thymus [*Weintraud*⁸⁴], Leber [*Umber*⁸⁵], Pankreas [*Lüthje*⁸⁶], Nucleinsäure [*Minkowski*⁸⁷, *Loewi*⁸⁸], Xanthinbasen (Hypoxanthin [*Minkowski*⁸⁷], Fleischextrakt [*Strauss*⁸⁹]) steigt die Harnsäureausscheidung, dagegen wird sie durch Zufügung von reinem Eiweiß nicht beeinflusst (*Hess* u. *Schmoll*⁹⁰, *Hirschfeld*⁹¹, *Sivén*⁹²). Es besteht daher keinerlei konstante Beziehung zwischen Harnsäure-N und Gesamt-N.

vom Nuclein-
stoffwechsel.

2. von dem Nucleinstoffwechsel des Körpers. Das Nuclein der abgestorbenen Zellen liefert unter physiologischen Verhältnissen nur einen kleinen Bruchteil der endogenen Purine. Bei pathologischen Zuständen, in denen ein lebhafter Zerfall kernhaltiger Zellen (z. B. der Leukocyten) eintritt, ist dagegen die Harnsäureausscheidung gesteigert; so bei Leukämie, nach Röntgenbestrahlung (vgl. S. 53), bei der Resorption zellreicher Exsudate, bei der Lösung der Pneumonie, nach Verödung der Leber, zuweilen auch nach Phosphorvergiftung, bei kachektischen Kranken usw. — Nach *Burian*⁹³ ist die wichtigste Quelle der endogenen Purine unter normalen Verhältnissen die Muskulatur. Der Muskel bildet, in der Arbeit mehr als in der Ruhe, beständig Hypoxanthin, dieses wird dann in Harnsäure umgewandelt und im Harn ausgeschieden. — Nach *Mareš* ist die Tätigkeit der Verdauungsdrüsen⁹⁴ die Hauptquelle der Purinkörper.

Die Harn-
säure bei den
Vögeln.

Bei den Vögeln spielt die Harnsäure eine ganz andere Rolle wie bei den Säugetieren: sie stellt hier das hauptsächlichste Endprodukt des Stoffwechsels der N-haltigen Stoffe überhaupt dar, entspricht also dem Harnstoff bei den Säugetieren. Ebenso wie der Harnstoff bei den Säugetieren wird die Harnsäure im Vogelorganismus synthetisch gebildet, und zwar aus Ammoniak (oder Harnstoff [*Wiener*⁹⁵]) und Fleischmilchsäure (*Minkowski*⁹⁶); der Ort dieser Umwandlung ist auch hier die Leber. Nach Leberexstirpation bei Vögeln tritt im

Harne Ammoniak an Fleischmilchsäure gebunden auf (*Minkowski*⁵⁰). Wird die überlebende Gänseleber mit Blut durchströmt, dem milchsäures Ammonium zugesetzt ist, so steigt der Harnsäuregehalt des Blutes (*Koralewski* u. *Salaskin*⁹⁶; ? *Friedmann* u. *Mandel*⁹¹, *Gläser*⁹⁸). — Stoffe, welche im Organismus der Säugetiere in Harnstoff umgewandelt werden, erhöhen daher beim Vogel die Bildung von Harnsäure, so z. B. Leucin, Glycin, Asparaginsäure (*v. Knierien*⁹⁹), kohlen-säures Ammonium (*Schröder*¹⁰⁰), ebenso auch der Harnstoff selbst (*Meyer* u. *Jaffé*¹⁰¹). — Ob etwa auch beim Säugetier ein Teil der Harnsäure auf synthetische Weise gebildet wird, ist zweifelhaft; bisher ist es nicht gelungen, einen entsprechenden Vorgang wie im Vogelorganismus beim Säugetier nachzuweisen (*Pfeiffer*¹⁰²).

Nach Verabreichung von Säuren (Salzsäure, Milchsäure) bei Vögeln beobachtete *Milroy*¹⁰³ eine Vermehrung der Ammoniak- und Verminderung der Harnsäureausscheidung, entsprechend dem Verhalten des Ammoniaks und des Harnstoffs nach Säurezufuhr bei Carnivoren (vgl. S. 389).

II. Purinbasen (Nuclein- oder Xanthin- oder Alloxurbasen, vgl. S. 27) — kommen im Harn in sehr geringer Menge vor (*Krüger* u. *Salomon*¹⁰⁴); nach *Salkowski*¹⁰⁵ machen sie 8—10% von der Menge der Harnsäure, nach *Heffer*¹⁰⁶ 6—11% der Gesamtpurin-ausscheidung aus. Bisher sind folgende im Harn gefunden worden: Xanthin (2. 6. Dioxypurin) (auch in Harnsteinen), Heteroxanthin (7. Methylxanthin), 1. Methylxanthin, Paraxanthin (1. 7. Dimethylxanthin), Hypoxanthin oder Sarkin (6. Oxy-purin), Guanin (2. Amino- 6. Oxy-purin), Adenin (6. Aminopurin), Epiguanin (7. Methylguanin), Epi-sarkin $C_4H_6N_4O$.

Die Purin-
basen.

Das im Kaffee, Tee und Kakao aufgenommene Coffein (1. 3. 7. Trimethylxanthin) und Theobromin (3. 7. Dimethylxanthin) verändert nicht die Harnsäureausscheidung, sondern geht zum Teil als solches in den Harn, zum Teil als zweifach und einfach methylierte Xanthine: Paraxanthin (1. 7. Dimethylxanthin) und Heteroxanthin (7. Methylxanthin) (*Albanese*¹⁰⁷, *Bondszynski* u. *Gottlieb*¹⁰⁸, *Krüger* u. *Schmidt*¹⁰⁹): Entmethylierung.

Das Verhältnis der Purinbasen zur Harnsäure im Urin ist beim Rinde ungefähr wie beim Menschen; beim Schwein ist die Menge der Purinbasen größer als die der Harnsäure; beim Pferde ist die Menge der Purinbasen sogar 7—8mal so groß wie die der Harnsäure (*Schittenhelm* u. *Bendix*¹¹⁰).

Pathologisches. Eine eigentümliche Störung des Purinstoffwechsels stellt die Gicht (*Arthritis*¹¹¹) dar. Der Harnsäuregehalt des Blutes ist dabei in abnormer Weise erhöht (kommt aber auch bei anderen Krankheiten vor, wenn die Harnsäurebildung erhöht ist, wie bei Leukämie, Pneumonie, oder die Ausscheidung durch die Niere behindert ist, wie bei Schrumpfnieren), und es kommt zu Ablagerungen von harnsauren Salzen in die Gelenke, deren Bänder und Knorpel, die entweder langsam, ohne Entzündungserscheinungen und ohne Schmerz sich bilden (gichtische Tophi) oder zu akut einsetzenden, von starken Schmerzen begleiteten, entzündlichen Prozessen besonders im Großzehengelenk Veranlassung geben (akuter Gichtanfall). Die Harnsäureausscheidung durch den Harn bewegt sich in der anfallsfreien Zeit in den normalen Grenzen, nur zeigt dieselbe auffallende Schwankungen, wie sie bei Gesunden nicht beobachtet werden. Während des akuten Gichtanfalls besteht eine Steigerung der Harnsäureausscheidung gegenüber der anfallsfreien Zeit, der vielleicht unmittelbar vor dem Anfall eine Verminderung vorangeht. Im einzelnen sind jedoch die Beziehungen der Harnsäure zu den Erscheinungen der Gicht noch sehr wenig klar.

Arthritis.

164. Qualitative und quantitative Bestimmung der Harnsäure.

I. Qualitative Bestimmung: 1. Der mikroskopische Nachweis — der Harnsäure und der Urate gründet sich auf ihre beschriebenen Kennzeichen. Aus Harn scheidet sich Harnsäure nach Zusatz von Essig- oder Salzsäure aus.

Mikro-
skopische
Prüfung.

2. Die Murexidprobe. Harnsäure oder Urate werden im flachen Schälchen bei gelinder Wärme mit Salpetersäure erhitzt und vorsichtig verdunstet: es hinterbleibt ein gelber, bei etwas höherer Temperatur roter Fleck. Zusatz eines Tröpfchens von verdünntem Ammoniak bringt purpurrote Farbe hervor: Murexid = purpursäures Ammonium. Diese rote Farbe wird durch weiteren Zusatz von Kalilauge blau. Setzt man statt Ammoniak von vornherein Kali- oder Natronlauge zu dem Fleck, so entsteht violette Farbe.

Murexid-
probe.

3. Tropft man auf ein mit Silbernitratlösung befeuchtetes Fließpapier etwas in kohlen-säurem Alkali gelöste Harnsäure oder Urat, so entsteht sofort durch Reduktion des Silbernitrats ein schwarzer Fleck.

Prüfung mit
Silbernitrat.

II. Quantitative Bestimmung. — 1. Die Methode von *Salkowski*¹¹², modifiziert von *E. Ludwig*¹¹³ — besteht darin, daß die Harnsäure durch ammoniakalische

Methode
nach Sal-
kowski-
Ludwig.

Silberlösung bei Gegenwart von Magnesiumsalzen als harnsaure Silber-Magnesia ausgefällt und darauf aus dieser Verbindung ausgeschieden und gewogen wird. Es sind folgende Lösungen notwendig: — A. 26 g Silbernitrat in Wasser, solange mit Ammoniak versetzt, bis völlige Lösung entsteht; dann Auffüllung zu 1 Liter. — B. Magnesiämischung. 100 g Chlormagnesium kristallisiert und 200 g Ammoniumchlorid in Wasser gelöst. Zusatz von Ammoniak bis zum starken Geruch, und endlich Auffüllung zu 1 Liter. — C. 10 g reines Ätznatron gelöst in 1 l Wasser. Die Hälfte davon wird mit Schwefelwasserstoff völlig gesättigt, dann werden beide Hälften vereinigt. — **Ausführung:** Gib 100 cm³ filtrierten, eiweißfreien (eventuell eiweißfrei gemachten) Harn in ein Becherglas. In einem anderen Glase mische 10 cm³ der Lösung A mit 10 cm³ der Lösung B und setze Ammoniak, wenn nötig auch etwas Chlorammonium hinzu bis zur völligen Lösung. Diese Lösung gieße unter Umrühren in den Harn und lasse 1 Stunde stehen. Dann sammle den Niederschlag auf einem Filter, wasche ihn mit ammoniakhaltigem Wasser und bringe ihn dann mit Spritzflasche und Glasstab (ohne das Filter zu verletzen) in das Becherglas zurück. Nun erhitze 10 cm³ der Lösung C verdünnt mit 10 cm³ Wasser zum Sieden, lasse diese Lösung durch das gebrauchte Filter in das Becherglas, welches den Silberniederschlag enthält, einfließen, wasche mit heißem Wasser nach und erwärme das Becherglas unter Umrühren im Wasserbade einige Zeit. Nach dem Erkalten filtriere in eine Schale, wasche mit heißem Wasser nach, säure das Filtrat mit etwas Salzsäure an, dampfe auf etwa 15 cm³ ein, setze noch einige Tropfen Salzsäure zu und lasse 24 Stunden stehen. Die ausgeschiedene Harnsäure wird auf einem kleinen getrockneten und gewogenen Filter gesammelt, mit Wasser, Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff gewaschen, bei 100° getrocknet und gewogen. Für je 10 cm³ Filtrat und Waschwasser sind 0,00048 g Harnsäure hinzu zu addieren. — Statt zu wiegen, kann man auch in der abfiltrierten Harnsäure nach *Kjeldahl* (S. 390) den Stickstoff bestimmen.

Methode
nach
Hopkins.

2. Die Methode von *Hopkins*¹¹⁴, bei welcher die Harnsäure als Ammoniumurat gefällt wird. — Sättigt man 100 cm³ Harn vollständig mit Chlorammonium (notwendig etwa 30 g), so scheidet sich alle Harnsäure als harnsaures Ammonium aus, zumal wenn man noch etwas Ammoniak hinzufügt. Nach 2 Stunden sammelt man den Niederschlag auf einem Filter und wäscht ihn hier durch gesättigte Chlorammoniumlösung einige Male. Nun wird der Niederschlag mit siedendem Wasser vom Filter abgespritzt und in der Wärme mit Salzsäure zersetzt. Die ausgeschiedene Harnsäure sammelt man auf einem getrockneten Filter, wäscht, trocknet abermals und wägt sie.

165. Kreatinin, Allantoin und Hippursäure.

Kreatinin.

Kreatinin C₄H₇N₃O, das Anhydrid des Kreatins (vgl. S. 27), aus dem es beim Erhitzen mit Säuren hervorgeht. Das Kreatinin des Harns stammt teils aus der Fleischnahrung, teils wird es im Körper in nicht näher bekannter Weise gebildet (s. unten). Auch im Hunger wird im Harn Kreatinin ausgeschieden; die Menge des bei kreatinfreier Kost oder im Hunger ausgeschiedenen Kreatinins ist für jedes Individuum sehr konstant. Die Menge des Kreatinins im Harn beträgt täglich unter gewöhnlichen Verhältnissen 0,6—1,3 g.

Menge.

Neben Kreatinin kommt in geringen Mengen auch Kreatin im Harn vor, aber nur bei kreatinhaltiger Nahrung (Fleisch) oder bei Einschmelzung von Muskelgewebe, z. B. im Hunger (*Cathcart*¹¹⁵, *Benedict* u. *Diefendorf*¹¹⁶) oder bei gewissen Krankheiten (*Leathes*¹¹⁷, *Mellanby*¹¹⁸).

Über die Entstehung des Kreatins und Kreatinins im Körper ist zurzeit nichts Sicheres bekannt. Es liegt nahe, sie in Beziehung mit dem Arginin (S. 11) zu bringen, da beide die Guanidgruppe enthalten. *Jaffé*¹¹⁹ fand, daß im Organismus des Kaninchens Glykocyamin = Guanidinessigsäure durch Methylierung in Kreatin übergeht (vgl. *Inouye*¹²⁰). *Achelis*¹²¹ u. *Kutscher*¹²² wiesen im normalen Menschenharn als Vorstufe des Kreatins Methylguanidin nach. *Rieser*¹²³ hält eine Entstehung des Kreatins aus Cholin für möglich. — *Gottlieb* u. *Stangassinger*¹²⁴ fanden im Blutserum und Organextrakten ein Ferment, welches Kreatin in Kreatinin überführt, bei der Autolyse beobachteten sie sowohl eine Neubildung von Kreatin aus unbekannten Vorstufen, als auch eine starke fermentative Zerstörung der Kreatinkörper. Vgl. *Hoogenhuize* u. *Verploege*¹²⁵, *Mellanby*¹¹⁸.

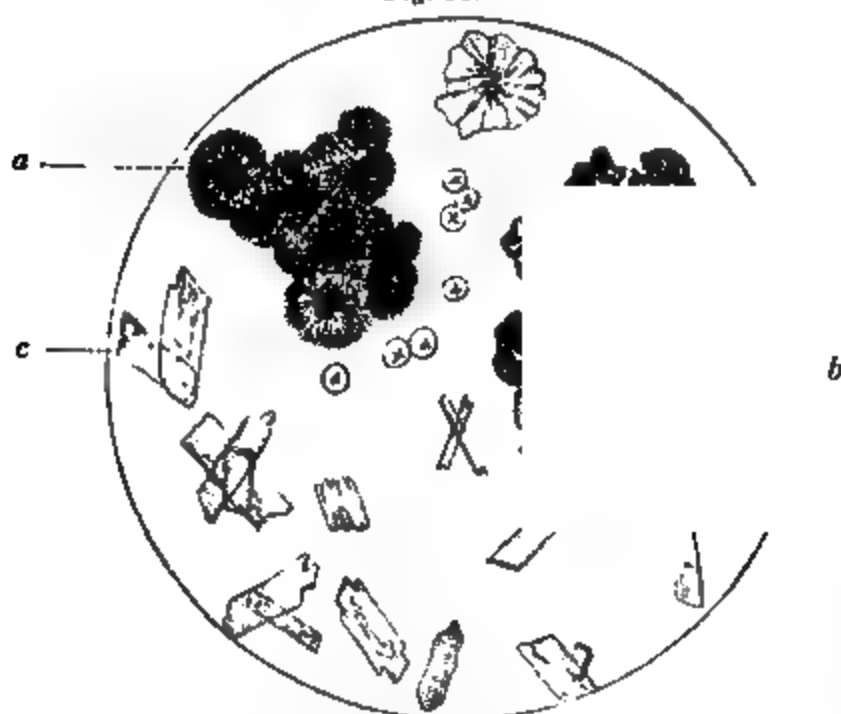
Vermehrt soll die Kreatininausscheidung sein bei starker Muskeltätigkeit (*Gregor*¹²⁶), vgl. dazu *Hoogenhuize* u. *Verploege*¹²⁵, *Pekelharing* u. *Hoogenhuize*¹²⁷. Über die Kreatininausscheidung in Krankheiten vgl. *Forschbach*¹²⁸, *Skutetzky*¹²⁹.

Kreatinin reagiert sehr schwach alkalisch oder neutral, ist leicht in Wasser und heißem Alkohol löslich, es bildet farblose, schiefe, rhombische Nadeln. Es verbindet sich mit Säuren, aber auch mit Salzen: das Kreatinin-Chlorzink ($C_4H_7N_3O_2$, $ZnCl_2$ (Fig. 94) wird zur Erkennung des Kreatinins dargestellt. — **Nachweis:** Einige Tropfen schwach bräunlicher, wässriger Lösung von Nitroprussid-Natrium und dann verdünnte Natronlauge zu 5 cm³ Harn hinzugesetzt, bewirken eine bald wieder verschwindende burgunderrote Farbe, Zusatz von Essigsäure läßt zu Gelb abblässen. [Aceton zeigt eine ähnliche Reaktion, doch wird hier nach Essigsäurezusatz die rote Farbe noch dunkler, bis purpurfarbig. Aceton kann auch durch Kochen aus dem Harn zuvor verjagt werden, alsdann ist die Reaktion auf Kreatinin sicher.] Über die quantitative Bestimmung des Kreatinins vgl. *Folin*¹²⁰.

Chemische
Eigen-
schaften.

Nachweis

Fig. 94.



Kreatinin-Chlorzink a kugelige Drusen mit radiärer Streifung — b fächerförmige Gruppen nach Umkrystallisieren aus Wasser, — c seltenere Form aus alkoholischem Extrakt.

Allantoin $C_4H_6N_4O_2$ (vgl. S. 27) findet sich im Harn mancher Tiere: es stellt bei ihnen das Endprodukt des Nucleinstoffwechsels dar: die aus den Purinbasen gebildete Harnsäure wird durch das uricolytische Ferment zu Allantoin abgebaut und dieses quantitativ im Harn ausgeschieden. Harnsäure und Purinbasen finden sich daneben im Harn dieser Tiere wenig oder gar nicht.

Allantoin.

— Beim Menschen kommt

Allantoin nur in ganz geringen Mengen im Harn vor; hier wird die Harnsäure entweder als solche ausgeschieden oder zu Harnstoff abgebaut; vgl. S. 393 (*Wiechowski*¹²¹, *Schittenhelm* u. *Wiener*⁷²).

Allantoin bildet glänzende, prismatische Krystalle; es ist in Wasser leicht, in Alkohol schwer, in Äther gar nicht löslich. Es ist zuerst in der Allantoisflüssigkeit der Kuh gefunden worden. Aus dem Harn saugender Kälber krystallisiert es schon beim Eindampfen bis zum Syrup und tagelangem ruhigen Stehen aus.

Hippursäure $C_9H_7NO_3$ (Benzolyamidoessigsäure, s. unten) kommt reichlich im Harn der Herbivoren vor (z. B. im Pferdeharn; daher der Name), im Menschenharn nur in geringen Mengen (0,1—1,0 g pro Tag).

Hippur-
säure.

Die Hippursäure krystallisiert in farblosen, vierseitigen Prismen (Fig. 95), ist geruchlos, von bitterlichem Geschmack, in Alkohol leicht löslich, in Wasser von 0° erst in 600 Teilen, viel leichter in heißem Wasser löslich.

Die Hippursäure entsteht durch Verbindung von Benzoesäure und Glykokoll:

Entstehung
der Hippur-
säure aus:

Die Benzoesäure stammt beim Pflanzenfresser aus der Nahrung oder entsteht aus Bestandteilen derselben (z. B. der Cuticularsubstanz); daher fehlt die Hippursäure im Harn saugender Kälber sowie auch nach Verfütterung solcher Pflanzenteile, welche keine Cuticula besitzen (z. B. unterirdische Knollen, geschälte Vegetabilien). Im Harn von Menschen und Hunden tritt gleichfalls Hippursäure reichlich auf nach Aufnahme von Benzoesäure oder solchen Substanzen, welche im Körper Benzoesäure liefern,

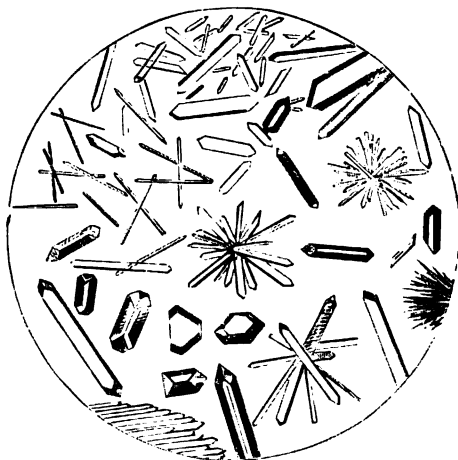
Benzoesäure
und

wie Zimmtsäure, Toluol, Bittermandelöl, Chinasäure, Phenylpropionsäure, ebenso nach dem Genuß von Birnen, Pflaumen, Preiselbeeren, Äpfeln mit den Schalen. — Benzoessäure kann endlich auch durch die Darmfäulnis aus dem aromatischen Kern des Eiweißes entstehen; daher fehlt auch im Harn des Hungernden die Hippursäure nicht.

Glykokoll.

Das für die Synthese der Hippursäure notwendige Glykokoll stammt aus dem Eiweiß (S. 10). Das Eiweiß wird im Stoffwechsel wahrscheinlich auch zunächst in die Aminosäuren zerfallen, das Glykokoll wird dann unter gewöhnlichen Verhältnissen in Harnstoff umgewandelt, wenn aber im Körper Benzoessäure kreist, so wird Glykokoll und Benzoessäure zu Hippursäure synthetisiert und dadurch das Glykokoll der weiteren Zersetzung entzogen. (Nach demselben Prinzip kann man durch Einführung fremder Substanzen in den Körper auch andere intermediäre Stoffwechselprodukte „abfangen“, s. u. die Ornithursäure.) — Bei reichlicher Zufuhr von Benzoessäure kann auffallenderweise in der ausgeschiedenen Hippursäure mehr Glykokoll enthalten sein, als dem vorgebildeten Glykokoll in dem gleichzeitig zerfallenen Eiweiß entspricht; in diesem Falle muß man annehmen, daß entweder Glykokoll im Körper synthetisch gebildet oder aber die Glykokollgruppe aus anderen Aminosäuren herausgelöst wird (*Wiechowski*¹³¹, *Cohn*¹³², *Magnus-Levy*¹³³, *Lewinski*¹³⁴, *Brugsch*¹³⁵, *Abderhalden* u. *Hirsch*¹³⁶). Bei reichlicher Benzoessäure-Zufuhr wird ein Teil der Benzoessäure auch in anderer Bindung, respektive als solche ausgeschieden (*Brugsch* u. *Hirsch*¹³⁶).

Fig. 95.



Hippursäure.

Ort der Synthese.

Beim Hunde erfolgt die Synthese der Hippursäure in der Niere; leitet man durch die überlebende Niere eines Hundes Blut, dem Benzoessäure und Glykokoll zugesetzt ist, so entsteht Hippursäure (*Bunge* u. *Schmiedeberg*¹³⁷). Beim Kaninchen erfolgt die Synthese auch noch in anderen Geweben; beim nephrotomierten Kaninchen fand *Salomon*¹³⁸ nach Einspritzung von Benzoessäure in das Blut Hippursäure in den Muskeln, in dem Blute und in der Leber.

Ähnliche Synthesen.

Ähnliche Synthesen kommen im Organismus auch noch nach der Einverleibung vieler anderer Substanzen vor, z. B. nach Genuß substituierter Benzoessäuren (Chlorbenzoessäure wird als Chlorhippursäure, Amidobenzoessäure als Amidohippursäure ausgeschieden); nach Genuß von Phenyllessigsäure $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot COOH$ erscheint diese ebenfalls mit Glykokoll gepaart im Harn als Phenacetursäure. $C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot COOH$. — Bei Vögeln erscheint im Harn nach Einführung von Benzoessäure in den Körper an Stelle der Hippursäure Ornithursäure $C_{10}H_{20}N_2O_4$, eine Verbindung von 2 Molekülen Benzoessäure mit Ornithin (vgl. S. 11) (*Jaffé*¹³⁹). Bei gleichzeitiger Zufuhr von Glykokoll und Benzoessäure vermag der Körper des Huhns gleichwohl nicht die Synthese zu Hippursäure auszuführen (*Yoshikawa*¹⁴⁰).

Ornithursäure.

166. Fäulnisprodukte des Eiweißes. Intermediäre Stoffwechselprodukte des Eiweißes.

Fäulnisprodukte des Eiweißes. — Die bei der Fäulnis des Eiweißes im Darm entstehenden Produkte (§ 123, 3) gelangen im Darm zur Resorption und werden dann, vorwiegend an Schwefelsäure zu Ätherschwefelsäure gebunden, durch den Harn ausgeschieden. Die Schwefelsäure stammt aus der Verbrennung des S im Eiweiß.

Fäulnis-
produkte des
Eiweißes.

1. Das Indikan oder indoxylschwefelsaure Kalium (*Baumann, Brieger u. Tiemann*¹⁴¹) — leitet sich ab vom Indol C_8H_7N , das im Darm durch die Fäulnis aus dem Tryptophan des Eiweißmoleküls entsteht (§ 123, 3). Das Indol wird im Darm resorbiert, zu Indoxyl C_8H_7NO oxydiert und an Schwefelsäure gebunden zu Indoxylschwefelsäure $C_8H_6N-O-SO_3H$; das Alkalisalz derselben ist das Indikan des Harns.

Indikan.

Es bildet weiße glänzende Tafeln und Plättchen, leicht in Wasser, wenig in Alkohol löslich. Durch Säuren wird aus demselben das Indoxyl abgeschieden, welches sich sehr leicht zu Indigblau (und dem isomeren Indigrot) oxydiert: $2 C_8H_7NO + O_2 = C_{16}H_8N_2O_2 + 2 H_2O$. Hierauf beruht der Nachweis. — Man mischt im Reagensglas Harn mit demselben Volumen konzentrierter Salzsäure und setzt zwei Tropfen frisch bereiteter Chlorkalklösung zu: die Mischung wird erst hell, dann graublau (*Jaffé*¹⁴²). Nun gibt man etwas Chloroform dazu und schüttelt, wodurch der Farbstoff aufgelöst wird. Läßt man nunmehr stehen, so setzt sich die blaue Chloroformschicht am Boden ab. *Obermayer*¹⁴³ fällt den Harn zunächst mit konzentrierter Bleizuckerlösung aus und benutzt zur Oxydation an Stelle des Chlorkalks, der im Überschuß das entstandene Indigo leicht weiter oxydiert, Eisenchlorid. — Zur quantitativen Bestimmung wird das Indikan in Indigo und weiter in Indigosulfosäure übergeführt und diese mit Kaliumpermanganatlösung titriert (*Wang*¹⁴⁴). — Gewisse Bakterien können im entleerten Harn, aber auch bereits in den Harnwegen Indigoblau erzeugen: daher beobachtet man auf faulem Harn nicht selten ein blaurot schillerndes Häutchen von mikroskopischen rhombischen Indigoblau-Krystallen oder einen Bodensatz derselben.

Nachweis des
Indikans.

Die Menge des Indikans im Harne hängt ab von der Intensität der Darmfäulnis und der Resorption des entstandenen Indols. — Nach *Harnack u. von der Leyen*¹⁴⁵, *Blumenthal*¹⁴⁶ soll auch im Stoffwechsel ohne Bakterienwirkung Indol gebildet werden; nach *Scholz*¹⁴⁷ u. *Ellinger*¹⁴⁸ sind jedoch die hierfür angeführten Versuche nicht beweiskräftig.

Menge des
Indikans.

*Jaffé*¹⁴² fand in 1500 cm³ normalen Menschenharnes 4,6—19,5 mg Indigo; es ist reichlicher bei Fleischnahrung, geringer bei Kohlehydrat- und Milchdiät (*v. Moraczewski u. Herzfeld*¹⁴⁹), fehlt bei Neugeborenen. Der Pferdeharn enthält 23mal mehr als Menschenharn. Subcutane Injektionen von Indol vermehren das Indikan im Harne (*Jaffé*¹⁴², *Kauffmann*¹⁵⁰).

Pathologisches. — Das Indikan ist im Harne vermehrt bei verstärkter Indolbildung im Darm infolge starker Fäulnisgärung; z. B. bei Typhus, Bleikolik, Trichinose, Magendarmkatarrh und -Blutung, Dünndarmkrankheiten, Cholera nostras, Carcinom der Leber und des Magens, Brucheinklemmung, Peritonitis. Über die diagnostische Bedeutung des Indikangehaltes des Harns vgl. *Jaffé*¹⁴².

Patho-
logisches.

Bei der Einwirkung von Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure auf Harn entsteht (neben Indigblau) auch das isomere Indigrot (s. oben); dasselbe kann mit Äther aus dem Harn ausgeschüttelt werden.

2. Nach Fütterung von Skatol (§ 123, 3) fand *Brieger*¹⁵¹ beim Hunde skatoxylschwefelsaures Kalium im Harne. Ob im normalen Harne Skatolderivate vorkommen, ist zweifelhaft.

Skatol.

3. Phenol C_6H_5-OH und Kresol $CH_3-C_6H_4-OH$ (hauptsächlich Parakresol, daneben auch Orthokresol) (§ 123, 3) treten ebenfalls als Phenolschwefelsäure $C_6H_5OSO_3H$ und Kresolschwefelsäure $C_7H_7OSO_3H$ an Alkalien gebunden in den Harn über (*Baumann*¹⁵², *Brieger*¹⁵³), besonders reichlich finden sie sich im Pferdeharn. Als Ort

Phenol und
Kresol.

der Bildung der Phenolschwefelsäure kommt in erster Linie die Leber in Betracht (*Emlden u. Glaessner*¹⁵⁴, ?*Lade*¹⁵⁵), daneben noch in geringem Maße: Niere, Lunge, Muskeln.

Nachweis des
Phenols und
Kresols.

Zum **Nachweis** — von Phenol (auch Kresol) wird 150 cm³ Harn mit verdünnter Schwefelsäure destilliert. Das Destillat gibt mit Bromwasser einen bald krystallinisch werdenden Niederschlag von Tribromphenol sowie Rötung durch *Millons* Reagenz.

Wird Phenol innerlich oder äußerlich angewendet, so nimmt die Phenolschwefelsäure im Harn sehr zu; Sulfatschwefelsäure kann dann im Harn sogar völlig fehlen (*Baumann u. Herter*¹⁵⁶).

„Karbolschwarz“

Die nach innerlicher oder äußerlicher Anwendung von Phenol beim Menschen oft beobachtete tiefdunkle Farbe des Harns beruht auf der Oxydierung des Phenols zu Hydrochinon, welches im Harn größtenteils als Ätherschwefelsäure erscheint (*Baumann u. Preusse*¹⁵⁷).

Indoxyl, Skatoxyl und Phenol kommen außer an Schwefelsäure regelmäßig auch in geringen Mengen an Glykuronsäure (vgl. S. 26, 405) gebunden im Harn vor (*Tollens*¹⁵⁸, *Stern*¹⁵⁹). Diese Synthese erfolgt ebenfalls in der Leber, wahrscheinlich aber auch in anderen Organen (*Emlden*¹⁵⁴).

Brenzkatechin.

4. Brenzkatechin C₆H₄(OH)₂ (Orthoverbindung) — findet sich ebenfalls an Schwefelsäure gebunden häufig in kleinen Mengen im Menschenharn, reichlicher und regelmäßiger im Pferdeharn. Es fehlt bei reiner Fleischfütterung. *Ebstein u. Müller*¹⁶⁰ fanden es reichlich im Harn eines dyspeptischen Kindes.

Die isomeren Resorcin (Meta-) und Hydrochinon (Paraverbindung) verlassen, wenn sie aufgenommen werden, ebenfalls als Ätherschwefelsäure im Harn den Körper. Analog verhalten sich viele aromatische Verbindungen. Andere werden zuvor oxydiert, so Benzol zu Phenol, Phenol zu Hydrochinon und Brenzkatechin.

Aromatische
Oxysäuren.

5. Die aromatischen Oxysäuren: Paraoxyphenylessigsäure C₆H₅O₃ und Hydroparacumarsäure (Paraoxyphenylpropionsäure) C₉H₁₀O₃ (§ 123. 3) treten zum größten Teil als solche in den Harn, ein kleiner Teil aber auch als Ätherschwefelsäure (*Baumann*¹⁶¹). Bei gesteigerter Darmfäulnis ist ihre Menge vermehrt.

Intermediäre
Stoffwechsel-
produkte des
Eiweißes.

Intermediäre Stoffwechselprodukte des Eiweißes. — Das Eiweiß zerfällt bei seinem Abbau im Körper zunächst in seine einfachsten Bausteine, die Aminosäuren; diese werden dann desaminiert (S. 388), das NH₂ in Harnstoff umgewandelt, der N-freie Rest zu Kohlensäure und Wasser verbrannt. Die hierbei entstehenden intermediären Stoffwechselprodukte treten in der Norm entweder überhaupt nicht oder doch nur in Spuren in den Harn über. Von Aminosäuren ist im normalen Harn bisher nur Glykokoll gefunden worden (außer dem Glykokoll der Hippursäure, § 165) (*Emlden u. Reese*¹⁶², *Abderhalden u. Schittenhelm*¹⁶³, *Samuely*¹⁶⁴, ? *Oehler*¹⁶⁵). Unter besonderen Umständen können dagegen solche intermediären Stoffwechselprodukte des Eiweißes im Harn erscheinen. Das ist einmal der Fall, wenn Substanzen im Körper kreisen, eventuell künstlich in denselben eingeführt werden, die solche Abbauprodukte des Eiweißes binden und dadurch vor weiterer Zersetzung schützen. Dazu gehört die Bindung des Glykokolls an Benzoesäure zu Hippursäure (S. 398), die Bindung des Ornithins beim Vogel an Benzoesäure als Ornithursäure (S. 398), die Bindung des Cystins an Halogenbenzole zu Mercaptursäure (s. unten). Endlich erfolgt ein Übertritt von intermediären Spaltprodukten des Eiweißes oder von Stoffen, die sich davon ableiten, unter krankhaften Verhältnissen, wenn der Körper die Fähigkeit verloren hat, gewisse Spaltprodukte des Eiweißes in der normalen Weise bis zu den Endprodukten abzubauen. Es handelt sich dabei durchweg nicht um Substanzen, die auf Fäulniszerlegungen des

Eiweißes im Darmkanal zurückzuführen sind, sondern um Produkte, die bei dem Ablauf der Eiweißzersetzung in den Geweben entstehen; daher die große theoretische Bedeutung dieser Stoffwechselstörungen.

1. Leucin, Aminoisocaprinsäure, $\begin{matrix} \text{CH}_3 \\ | \\ \text{CH}_2 \end{matrix} > \text{CH} - \text{CH}_2 - \text{CH}(\text{NH}_2) - \text{COOH}$ und Leucin und Tyrosin.

Tyrosin, p-Oxyphenylaminopropionsäure, $\text{C}_6\text{H}_4 < \begin{matrix} \text{OH} \\ | \\ \text{CH}_2 \end{matrix} - \text{CH}(\text{NH}_2) - \text{COOH}$ (4), (S. 10, 11) kommen im Harn vor bei Störungen der Funktion der Leberzellen (akute gelbe Leberatrophie, Phosphorvergiftung, *Schultzen u. Riess*¹⁶⁶), aber auch bei anderen Krankheiten (Leukämie, Pocken, Typhus, Cystinurie, s. unten).

Das Leucin, welches sich entweder spontan im Bodensatz ausscheidet oder erst nach Verdunstung des Alkoholauszuges des eingedickten Harns, erscheint in Gestalt gelbbräunlicher Kugeln (Fig. 103 a a), mitunter mit konzentrischer Streifung oder mit feinen Spitzen am Rande versehen. — Leucin, trocken erhitzt, sublimiert, ohne zu schmelzen.

Das Tyrosin bildet seidige, farblose Nadelbüschel (Fig. 103 b b). — Kocht man eine Lösung von Tyrosin mit *Millons* Reagens (S. 13), so entsteht zuerst schön rote Färbung, alsbald darauf ein tiefbrauner Niederschlag. — Wird Tyrosin mit einigen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure gelinde erwärmt, so löst es sich mit vorübergehender tieferer Farbe. Verdünnt man nun mit Wasser, setzt Baryumcarbonat bis zur Neutralisation zu, kocht, filtriert und setzt dem Filtrat verdünntes Eisenchlorid zu, so entsteht violette Färbung: *Pirias* Reaktion.

2. Homogentisinsäure, Dioxypyphenyllessigsäure, $\text{C}_6\text{H}_3 < \begin{matrix} \text{OH} \\ | \\ \text{CH}_2 \end{matrix} - \text{COOH}$ Homogentisinsäure.

(*Wolkow u. Baumann*¹⁶⁷) ist im Harn gefunden bei Alkaptonurie (*Boedeker*¹⁶⁸), einer eigentümlichen, dem damit Behafteten keine Beschwerden verursachenden Stoffwechselanomalie, die durch das Verhalten des Harns charakterisiert ist; der optisch inaktive Harn bräunt oder schwärzt sich beim Stehen an der Luft, besonders auf Alkalizusatz und reduziert stark Kupferoxyd in alkalischer Lösung. Bei mittlerer Ernährung betrug die Menge der täglich ausgeschiedenen Homogentisinsäure 3,2—5,9 g. — Die neben der Homogentisinsäure gefundene „Uroleucinsäure“ ist nur eine verunreinigte Homogentisinsäure (*Garrod u. Hurtley*¹⁶⁹).

Die Homogentisinsäure entsteht aus Tyrosin und Phenylalanin (*Falta u. Langstein*¹⁷⁰), führt man diese Substanzen bei Alkaptonurie ein, so gehen sie fast quantitativ als Homogentisinsäure in den Harn über. Auch nach Vermehrung des Eiweißes in der Nahrung wird die Homogentisinsäureausscheidung gesteigert, und zwar ungefähr entsprechend dem Gehalt des betreffenden Eiweißkörpers an Tyrosin und Phenylalanin (*Falta*¹⁷¹). Beim Gesunden tritt auch nach Zufuhr großer Mengen von Tyrosin oder Phenylalanin keine Homogentisinsäure im Harn auf; nur in einem Versuche gelang es *Abderhalden*¹⁷², geringe Mengen davon aufzufinden.

3. Cystin, das Disulfid des Cysteins, der α -Amino- β -Thiopropionsäure, $\text{CH}_2 \cdot \text{S} - \text{CH}(\text{NH}_2) - \text{COOH}$ Cystin.

$\text{CH}_2 \cdot \text{S} - \text{CH}(\text{NH}_2) - \text{COOH}$, die schwefelhaltige Aminosäure des Eiweißmoleküls (S. 11), findet sich bei der eigentümlichen, sonst ohne Erscheinungen verlaufenden Stoffwechselstörung der Cystinurie im Harn vor (0,5 g und mehr pro die) (*Udranski u. Baumann*¹⁷³, *Loeiry u. Neuberg*¹⁷⁴); es scheidet sich dann häufig als Sediment aus oder bildet Blasensteine.

Cystin ist unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther, leicht löslich in Ammoniak, nach dessen Verdunstung es auskrystallisiert. Es krystallisiert in farblosen sechsseitigen Platten (Fig. 102 A). Die Ebene des polarisierten Lichtes dreht es stark nach links.

Die Cystinurie ist häufig (nicht immer) verbunden mit anderen Störungen im Stoffwechsel der Aminosäuren, so mit Diaminurie (s. unten); auch Leucin und Tyrosin sind bei Cystinurie im Harn gefunden worden (*Abderhalden u. Schittenhelm*¹⁷⁵), ebenso Lysin (*Ackermann u. Kutscher*¹⁷⁶).

Künstlich kann man beim Gesunden eine Ausscheidung von Cystin bewirken, wenn man Halogenbenzole, z. B. Brombenzol, in den Körper einführt. Es wird dann Brombenzol an Cystin gebunden unter gleichzeitigem Eintritt von Essigsäure in das Molekül, es entsteht Mercaptursäure, die in den Harn übertritt (*Baumann u. Preusse*¹⁷⁷, *Marriot u. Wolf*¹⁷⁸). Der Vorgang entspricht völlig dem „Abfangen“ des Glykokolls durch eingeführte Benzoesäure, vgl. S. 398, 400.

4. Diamine: Putrescin, Tetramethylendiamin, und Cadaverin, Penta-methylendiamin, sind in vielen (nicht allen) Fällen von Cystinurie gefunden worden: Diaminurie, sie kommen dabei zugleich auch in den Faeces vor; allein in den Faeces Diamine.

wurden sie gefunden bei Cholera, Dysenterie und akuter Enteritis. Sie leiten sich ab von den Diaminosäuren Ornithin und Lysin (vgl. S. 301). Während sie bei den Darm-erkrankungen durch Fäulnisvorgänge im Darm gebildet werden, handelt es sich bei der Diaminurie bei Cystinurie um eine Störung im Abbau der Diaminosäuren im Körper.

*Kynuren-
säure.*

5. Kynurensäure, Oxychinolincarbonsäure, $C_{10}H_7NO_3$, eine nur im Harn des Hundes gefundene Säure, leitet sich von dem Tryptophan des Eiweißmoleküls ab (S. 11) (Ellinger¹⁷⁸). Die Art des Übergangs ist noch unklar.

*Protein-
säuren.*

6. Proteinsäuren sind eine Gruppe von hochmolekularen, N- und S-haltigen, O-reichen Säuren, welche aus menschlichem und Hundeharn (besonders reichlich nach Phosphorvergiftung) als Barytsalz isoliert worden sind (Bondzynski u. Gottlieb¹⁸⁰, Cloëtta¹⁸¹, Ginsberg¹⁸², Liebermann¹⁸³). Im Menschenharn macht bei gemischter Kost der in Form dieser Säuren ausgeschiedene N 4,5—6,8% des Gesamt-N aus (Gawinski¹⁸⁴), im Harn des Neugeborenen sogar 10% (Simon¹⁸⁵). — Die Proteinsäuren können nach ihrer Fällbarkeit aufgeteilt werden in die durch Bleiessig fällbare Alloxyproteinsäure, die durch Quecksilberacetat bei schwach saurer Reaktion fällbare Antoxyproteinsäure und in die durch Quecksilberacetat bei schwach alkalischer Reaktion fällbare Oxyproteinsäure. Zu der Gruppe der Proteinsäuren gehört auch das Urochrom und Urochromogen (§ 167. 1).

167. Die Farbstoffe des Harns.

Urochrom.

1. Das Urochrom (Dombrowski¹⁸⁶, Hohlweg¹⁸⁷, Weisz¹⁸⁸) — ist der Hauptfarbstoff des Harns, er gibt dem Harne die gelbe, orange bis braune Farbe. Die Menge beträgt 0,37—0,69 g in 24 Stunden (Browinski u. Dombrowski¹⁸⁹). Er entsteht durch Oxydation aus dem Urochromogen.

Das Urochrom ist amorph, braungefärbt (Lösungen desselben besitzen je nach der Konzentration die verschiedenen Farben des Harns), N-haltig, eisenfrei, leicht löslich in Wasser und Weingeist, weniger leicht in absolutem Alkohol, unlöslich in Äther und Chloroform (durch Schütteln mit Äther wird daher dem Harn kein Farbstoff entzogen). Die Lösungen zeigen keinen Absorptionsstreifen (ebenso auch der Harn) und keine Fluorescenz. Das Urochrom erleidet sehr leicht Zersetzungen; bei der Behandlung mit Aldehyd entsteht ein dem Urobilin ähnlicher Farbstoff. Nach Dombrowski stammt das Urochrom weder vom Gallen-, noch vom Blutfarbstoff, sondern vom Eiweiß ab; nach Weisz¹⁸⁸ gehört das Urochrom und Urochromogen in die Gruppe der Proteinsäuren (§ 166. 6). — Aus einer mit Urochrom versetzten Lösung fällt Harnsäure in gelb bis braun gefärbten Wetzsteinkristallen aus, wie aus Harn; wird sie durch Zusatz einer Säure ausgeschieden, so ist sie braun gefärbt, wie die aus Harn durch Säuren ausgefällte.

*Diazo-
reaktion.*

Auf dem Vorhandensein der Antoxyproteinsäure, resp. des Urochromogens beruht die Ehrlichsche Diazoreaktion (Ehrlich¹⁹⁰, Huber¹⁹¹): Harn, der diese Körper enthält, gibt mit Sulfanilsäure (Para-Amidobenzolsulfosäure) charakteristische Färbungen. Die Reaktion tritt bei vielen mit Fieber verbundenen Erkrankungen auf, so bei Typhus, Phthise, Masern.

Mit Ammoniumsulfat gesättigter Menschenharn gibt durch Schütteln mit 90% Phenol allen Farbstoff an das letztere ab. Mischt man diese Phenollösung mit Äther und Wasser, so färbt sich das Wasser gelb (Urochrom), — das Phenoläthergemisch rot (Urobilin und Hämatorporphyrin) (Kramm¹⁹²).

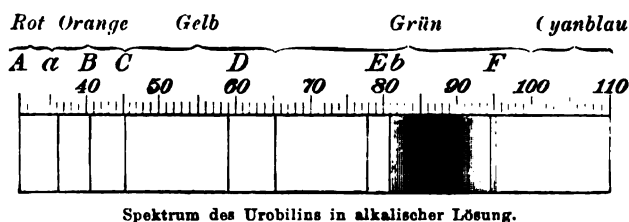
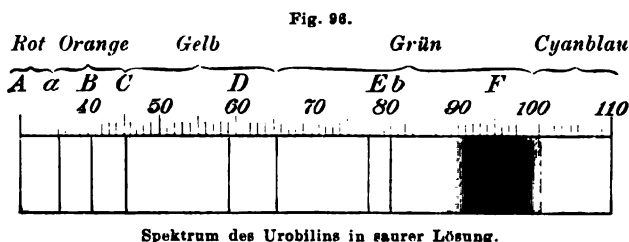
Urobilin.

2. Das Urobilin (Jaffé¹⁹³) — ist in frisch entleertem Harn nicht als solches, sondern als Urobilinogen (Saillet¹⁹⁴, vgl. Thomas¹⁹⁵, Charnas¹⁹⁶) enthalten, aus welchem es erst durch die Einwirkung des Sonnenlichtes gebildet wird. Bei der alkalischen Harn gärung (S. 385) wird das Urobilin wieder in Urobilinogen zurückverwandelt. Seine Menge ist im normalen Harn immer nur gering; reichlicher findet es sich im Harne von Fieberkranken, bei Lebercirrhose, ikterischen Krankheiten (bei welchen die Reaktion auf Gallenfarbstoffe im Harne zuweilen ausbleibt) (selten bei katarhalischem Ikterus) und anderen krankhaften Zuständen. Es entsteht aus dem Gallenfarbstoff im Darm, mit dem Hydrobilirubin der Faeces ist es entweder identisch oder doch nahe verwandt (vgl. S. 70, 289, 292). Von manchen Autoren wird außer der Bildung des Urobilins im Darm (enterogene Bildung) auch eine Entstehung im Körper angenommen (Fischler¹⁹⁷), von anderen wird dagegen an der ausschließlich enterogenen Bildung des Urobilins festgehalten (Fr. Müller¹⁹⁸, Hildebrandt¹⁹⁹).

Das Urobilin ist amorph, löst sich leicht in Alkohol, Amylalkohol, Chloroform, wässrigen Alkalilösungen oder Ammoniak, wenig in Wasser oder Äther. Seine neutralen alkoholischen Lösungen sind braungelb, verdünntere gelb, ganz schwache rosenrot, die sauren alkoholischen Lösungen sind je nach der Verdünnung, braun, rotgelb, rosenrot, die alkalischen Lösungen braungelb, gelb, rosa. Eine saure, braunrote Lösung wird beim Übersättigen mit Ammoniak gelb mit einem Stich ins Grüne, auf Zusatz eines löslichen Zinksalzes wird die Lösung zart rosenrot und zeigt eine starke grüne Fluorescenz, welche beim Ansäuern verschwindet und bei Wiederherstellung der alkalischen Reaktion zurückkehrt. — Die Lösungen des Urobilins geben einen charakteristischen Absorptionsstreifen, dessen Lage bei saurer und alkalischer Reaktion Fig. 96 zeigt (vgl. *Lewin u. Stenger*²⁰⁰).

Das Urobilin erleidet leicht Veränderungen. Durch Sättigung mit Ammonsulfat wird es ausgefällt. Der Nachweis des Urobilins im Harn direkt beruht auf der spektroskopischen Untersuchung und auf dem Vorhandensein der Fluorescenz. Diese läßt sich dadurch hervorrufen, daß man den Harn mit Ammoniak stark alkalisch macht, filtriert und das Filtrat mit wenig Chlorzinklösung versetzt. Will man das Urobilin extrahieren, so schüttelt man den Harn mit Amylalkohol aus: die amyalkoholische Lösung

Nachweis des Urobilins.



wird spektroskopisch untersucht; fügt man ihr einige Tropfen einer klaren Lösung von 1 g Chlorzink in 100 g stark ammoniakalischem Alkohol zu, so tritt prächtige grüne Fluorescenz auf und die Flüssigkeit zeigt den Absorptionsstreifen des alkalischen Urobilins.

3. Das Uroerythrin (*Garrod*²⁰¹) — ist der Farbstoff, welcher das Uratsediment rot färbt, es findet sich im normalen Harn in geringer Menge, in vielen Krankheiten, besonders in fieberhaften und bei Erkrankungen der Leber ist es vermehrt. Es löst sich am besten in Amylalkohol, die Lösungen besitzen keine Fluorescenz, zeigen spektroskopisch starke Lichtabsorption, beginnend in der Mitte zwischen D und E und bis F reichend, bleichen im Lichte sehr schnell. Durch Kalilauge wird das Uroerythrin dunkelgrün.

Uroerythrin.

4. Das Urorosein (*Arnold*²⁰²) — kommt im Harn in Form eines Chromogens vor, aus welchem es nach Zusatz einer Mineralsäure entsteht. In geringer Menge findet es sich in jedem Harn, reichlicher bei Krankheiten — sehr viel enthält der Harn der Pferde und noch viel mehr der der Rinder. Nach *Herter*²⁰³ stammt das Urorosein ab von der Indoleessigsäure, aus der es bei Gegenwart von Nitriten durch Salzsäure entsteht (vgl. *Ellinger u. Flamand*²⁰⁴, *Riesser*²⁰⁵).

Urorosein.

5. Das Hämatoporphyrin²⁰⁶ (vgl. S. 69) — kommt in geringen Mengen normal im Harn vor, reichlicher (dunkelweinrote Farbe des Harns) bei manchen Krankheiten, besonders bei Sulfonal- und bei Bleivergiftung (vgl. *Günther*²⁰⁷). Zum Nachweis setzt man zu 100 cm³ Harn 20 cm³ einer 10%igen Kali- oder Natronlauge, die ausfallenden Erdsphosphate reißen das Hämatoporphyrin (in chemischer Bindung) mit sich. Der Niederschlag wird gewaschen und mit säurehaltigem Alkohol behandelt, wobei der Farbstoff in Lösung geht. Die Lösung wird spektroskopisch untersucht.

Hämatoporphyrin.

6. Bei melanotischen Geschwülsten wurde von Zeit zu Zeit sich schwärzender Harn beobachtet, Melanin enthaltend.

Melanin.

168. Oxalsäure, Milchsäure, Bernsteinsäure, Acetonkörper, Glykuronsäure, Kohlehydrate, Fermente.

Oxalsäure.

Oxalsäure, $\text{COOH} - \text{COOH}$, kommt konstant in geringen Mengen (10—25 mg pro die) im Harn vor. Sie erscheint im Sediment als oxalsaurer Kalk in Briefkuvertform (Fig. 102, B) (Quadratoktaeder), in Essigsäure unlöslich, in Salzsäure löslich, seltener ist die Biskuit- oder Sanduhrform (Fig. 102, c).

Die Oxalsäure stammt zum Teil aus der Nahrung; nach Genuß oxalsäurehaltiger Nahrungsmittel (fast alle pflanzlichen Nahrungsmittel, reichlich in Sauerampfer, Spinat) steigt die Oxalsäureausscheidung. Doch geht nur ein kleiner Teil der mit der Nahrung aufgenommenen Oxalsäure in den Harn über, der größte Teil wird im Körper zersetzt (Hildebrand²⁰⁸, Authenrieth u. Barth²⁰⁹). — Ein anderer Teil der Oxalsäure stammt aus dem Stoffwechsel. Auch bei Hunger (Lüthje²¹⁰) oder völlig oxalsäurefreier Nahrung wird dauernd Oxalsäure im Harn ausgeschieden (Mohr u. Salomon²¹¹, Wegrzynowski²¹²). Vielleicht steht die Bildung der Oxalsäure in Beziehung zur Harnsäure: nach Verfütterung von Thymus steigt neben der Harnsäure- auch die Oxalsäureausscheidung (Lüthje²¹⁰, Lommel²¹³). Bei Zunahme des Eiweißgehaltes der Nahrung steigt die Oxalsäureausscheidung nicht, sondern nimmt sogar ab (Salkowski²¹⁴). Nach Lommel²¹³ veranlaßt Zufuhr von Leim, nach Klemperer²¹⁵ Glykokoll und Kreatin eine gesteigerte Oxalsäureausscheidung. — Nach P. Mayer²¹⁶ steht die Oxalsäure in einem Zusammenhang mit dem Stoffwechsel der Kohlehydrate. Nach Zufuhr von Glykuronsäure sowie nach sehr reichlicher Zuckerzufuhr beobachtete er Steigerung der Oxalsäureausscheidung.

Oxalsäure ist auch in sehr geringen Mengen an Harnstoff gebunden als Oxalur-säure, $\text{CO} \begin{smallmatrix} \text{NH}_2 \\ \diagup \\ \text{NH} \end{smallmatrix} - \text{CO} - \text{COOH}$, im Harn gefunden worden (Schunk²¹⁷).

Vermehrte Ausscheidung von Oxalsäure im Harn wird als Oxalurie bezeichnet; sie kann zur Steinbildung führen und dadurch gefährlich werden.

Milchsäure.

Milchsäure (Fleischmilchsäure), $\text{CH}_3 - \text{CHOH} - \text{COOH}$ (vgl. S. 26) kommt im normalen Harn nicht oder nur in sehr geringen Mengen vor (Jerusalem²¹⁸, Ishihara²¹⁹, Dapper²²⁰), sie ist gefunden worden bei Phosphorvergiftung, Leberstörung, Trichinose, starker Muskelanstrengung, hochgradigem Sauerstoffmangel. — Bei Vögeln tritt nach Leberexstirpation Milchsäure im Harn auf (Minkowski²⁰) (vgl. S. 395).

Bernstein-säure.

Bernsteinsäure $\text{COOH} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{COOH}$ ist zuweilen in geringen Mengen im Harn gefunden worden.

Fettsäuren.

Flüchtige Fettsäuren (Molnar²²¹) (Essigsäure, Ameisensäure²²², Buttersäure) finden sich im normalen und pathologischen Harn. — Sie bilden sich reichlich bei der ammoniakalischen Harn gärung (S. 385).

Aceton-körper.

Aceton $\text{CH}_3 - \text{CO} - \text{CH}_3$, Acetessigsäure $\text{CH}_3 - \text{CO} - \text{CH}_2 - \text{COOH}$, β -Oxybuttersäure $\text{CH}_3 - \text{CHOH} - \text{CH}_2 - \text{COOH}$ (stets in der links drehenden Modifikation), zusammengefaßt unter der Bezeichnung: Acetonkörper²²³. Das primäre Produkt ist die Oxybuttersäure, aus ihr entsteht durch Oxydation die Acetessigsäure, aus dieser endlich durch Abspaltung von CO_2 das Aceton. Aceton kommt in geringen Mengen auch im normalen Harn vor; reichlicher treten aber die Acetonkörper nur in pathologischen Harnen auf, besonders bei schweren Fällen von Diabetes und im Coma diabeticum in großen Mengen. Magnus-Levy²²⁴ beobachtete bei Coma diabeticum Tagesausscheidungen von 93, 108, 126 g Acetessigsäure + Oxybuttersäure.

Nachweis des Acetons,

Nachweis des Acetons: Man säuert $\frac{1}{2}$ l Harn mit HCl an und destilliert: mit Jodtinktur und Ammoniak bildet sich im Destillate als Trübung das am Geruch und mikroskopisch an der Krystallform (sechseckige Täfelchen) erkennbare Jodoform (Läben²²⁵, Gunning²²⁶). — Nachweis der Acetessigsäure: Auf Zusatz von Eisenchlorid entsteht weinrote Färbung (von dem Eisenphosphatniederschlag filtriert man eventuell ab) (Gerhardt²²⁷). — Nachweis der β -Oxybuttersäure: Nur wenn Acetessigsäure nachgewiesen ist, ist β -Oxybuttersäure zu vermuten. Der Harn (zuckerhaltiger nach der Vergärung) wird mit essigsaurem Blei und Ammoniak ausgefällt und polarisiert; dreht er nach links, so ist die Gegenwart von β -Oxybuttersäure sehr wahrscheinlich.

der Acetessig-säure,
der β -Oxy-buttersäure.

Die Acetonkörper treten regelmäßig dann im Harn (Aceton auch in der Expirationsluft) auf, wenn es im Stoffwechsel an Kohlehydraten mangelt (daher auch beim normalen Menschen im Hunger oder bei Kohlehydratentziehung) oder wenn, wie beim Diabetes, die Kohlehydrate nicht verbrannt werden. Als hauptsächlichste Muttersubstanz der Acetonkörper werden jetzt allgemein die Fettsäuren der Fette angesehen (*Geelmuyden*²²⁸, *Rumpf*²²⁹, *Magnus-Levy*²²⁴). — Über die durch Acidosis bedingte Vermehrung der Ammoniakausscheidung vgl. S. 389.

Glykuronsäure, $\text{CHO}-(\text{CH}.\text{OH})_4-\text{COOH}$, findet sich in gepaarter Form, nämlich gebunden an Indoxyl, Skatoxyl, Phenol, Kresol (vgl. S. 26, 400) regelmäßig in kleinen Mengen im Harn (*Mayer* u. *Neuberg*²³⁰), in größeren Mengen tritt sie auf nach Verfütterung einer sehr großen Anzahl von Körpern aus der aromatischen und fetten Reihe, z. B.: Campher, Chloral, Menthol, Thymol und viele andere. Während unter gewöhnlichen Verhältnissen die Glykuronsäure im Körper weiter verbrannt wird, wird sie durch die Bindung an diese Stoffe vor der weiteren Zersetzung bewahrt und so im Harn ausgeschieden.

Glykuron-
säure.

Die Glykuronsäure ist rechtsdrehend, wirkt stark reduzierend und ist gärungsunfähig, mit Salzsäure und Phloroglucin resp. Orcin gibt sie dieselben Reaktionen wie die Pentosen (vgl. S. 413). Die gepaarten Glykuronsäuren sind ebenfalls gärungsunfähig, drehen sämtlich nach links, einige reduzieren *Fehlingsche* Lösung. Mit salzsaurem p-Bromphenylhydrazin und Natriumacetat gibt Glykuronsäure eine charakteristische Verbindung, die in absolutem Alkohol völlig unlöslich ist, in einem Gemisch von 4 cm³ Pyridin und 6 cm³ absolutem Alkohol gelöst eine außerordentlich starke Linksdrehung zeigt. Diese Verbindung dient zum Nachweis der Glykuronsäure (*Neuberg*²³¹). — Eine vermehrte Ausscheidung von Glykuronsäure, ohne daß Substanzen, welche sich mit derselben verbinden, dem Organismus zugeführt worden sind, und ohne vermehrte Ausscheidung von Phenol oder Indoxyl beobachtete *P. Mayer*²³² bei schweren Respirations- oder Circulationsstörungen, bei Diabetes mellitus, bei experimentell hervorgerufener Dyspnoe und besonders bei direkter Zufuhr größerer Zuckermengen: nach *Mayer* stammt die Glykuronsäure hierbei aus einer unvollständigen Oxydation des Traubenzuckers.

Kohlehydrate — enthält auch der normale Harn stets in geringen Mengen: Traubenzucker, Isomaltose, tierisches Gummi. *Luther*²³³ fand den Gehalt an Kohlehydraten (als Traubenzucker ausgedrückt) im Mittel = 0,23%. Traubenzucker fand *Lohnstein*²³⁴ im normalen Harn im Mittel zu 0,02%, *Schöndorff*²³⁵ 0,0105—0,0274%, bei übermäßigem Genuß von Kohlehydraten bis 0,1%. *Oppler*²³⁶ bezweifelt das Vorkommen von Traubenzucker im normalen Harn. Über die unter pathologischen Verhältnissen im Harn vorkommenden Kohlehydrate s. § 173.

Kohle-
hydrate.

Fermente. Im Harn sind gefunden worden diastatisches (*Wohlgemuth*²³⁷, *Hirata*²³⁸), peptisches (*Brücke*²³⁹, *Ellinger* u. *Scholz*^{239a}) und Labferment (*Grützner*²⁴⁰, *Boas*²⁴¹), dagegen kein tryptisches Ferment (*Bamberg*²⁴², v. *Schoenborn*²⁴³, *Johansson*²⁴⁴), lipolytisches Ferment nur unter besonderen Verhältnissen (*Pribram* u. *Löwy*²⁴⁵). Es handelt sich dabei nicht um eine Rückresorption von bereits in den Darm ausgeschiedenen Fermenten, sondern die Fermente des Harns sind aus den Drüsen selbst resorbiert (*Matthes*²⁴⁶, *Grober*²⁴⁷), daher finden sie sich auch im Harn als Profermente (*Fuld* u. *Hirayama*²⁴⁸).

Fermente.

169. II. Die anorganischen Bestandteile des Harns.

A. Säuren. — 1. Salzsäure in Form von Chloriden (Chlornatrium). Die Menge entspricht dem mit der Nahrung aufgenommenen Chlornatrium, im Mittel 10—15 g pro die.

Salzsäure.

Während des Hungers sinkt die Kochsalzausscheidung schnell bis auf Spuren; der Körper hält das in ihm enthaltene NaCl sehr hartnäckig fest. Wenn in pathologischen Zuständen (z. B. beim Fieber) die Kochsalzausscheidung durch den Harn sehr gering ist, so ist das in erster Linie darauf zurückzuführen, daß die Kranken wenig oder gar keine

*Nahrung und daher auch kein Kochsalz aufnehmen; die Erscheinung hat dann also mit der Krankheit als solcher nichts zu tun. Herabsetzung der NaCl-Ausscheidung wird beobachtet bei der Lungenentzündung und anderen, mit entzündlichen Ergüssen einhergehenden Affektionen, ferner bei den meisten Fiebern (außer Malaria), desgleichen bei anhaltenden Durchfällen und Schweißen, konstant auch bei Albuminurie und bei Wassersuchten (Retention von Kochsalz in den Ödemflüssigkeiten).

Nachweis.

Qualitativer Nachweis: Harn gibt mit Silbernitrat und Salpetersäure einen käsigen weißen Niederschlag von Chlorsilber, der in Salpetersäure unlöslich, in Ammoniak löslich ist.

Quantitative Bestimmung nach Mohr.

Quantitative Bestimmung: 1. Nach *Mohr*²⁴⁹. Zu 10 cm³ Harn von natürlich saurer Reaktion, ohne Säurezusatz, setzt man ca. 90 cm³ Wasser und etwas Kaliumchromatlösung. Man titriert sodann mit einer Lösung von Silbernitrat (von der 1 cm³ = 0,01 g NaCl); ist alles Chlor als Chlorsilber ausgefällt, so gibt ein kleiner Überschuß der Silberlösung neutrales chromsaures Silber, welches dem Chlorsilberniederschlag eine schwachrote Färbung erteilt. Diese Bestimmung liefert stets etwas zu hohe Werte, da außer dem Chlor noch andere Harnbestandteile (Harnsäure, Xanthinbasen, Farbstoffe etc.) durch Silber ausgefällt werden. Für genaue Bestimmungen muß man daher den Harn unter Zusatz von Salpeter und Soda versähen und titriert dann die neutralisierte Lösung der Asche.

Quantitative Bestimmung nach Volhard & Falck.

2. Nach *Volhard* u. *Falck*²⁵⁰. Die Chloride werden durch Silberlösung von bekanntem Gehalt ausgefällt, abfiltriert und im Filtrat das überschüssig zugesetzte Silber mit einer Lösung von Rhodanammonium bei Gegenwart eines Eisenoxysalzes zurücktitriert. Zu 10 cm³ Harn setzt man 50—80 cm³ Wasser, 4 cm³ Salpetersäure vom spez. Gew. 1,2, 10—15 cm³ Silberlösung (1 cm³ = 0,01 g NaCl), füllt auf 100 cm³ auf, schüttelt um, filtriert 80 cm³ ab, setzt 5 cm³ einer kalt gesättigten Lösung von Eisenammoniumsulfat zu und titriert das überschüssige Silber mit einer auf die Silberlösung eingestellten Lösung von Rhodanammonium zurück.

Über organisch gebundenes Cl im Harn vgl. *Baumgarten*²⁵¹.

Phosphorsäure.

2. Phosphorsäure — zum Teil an Alkalien (Natrium und Kalium), zum Teil an Erdalkalien (Calcium und Magnesium) gebunden. Macht man den Harn mit Ammoniak alkalisch und erwärmt, so fallen die Erdphosphate aus, während die Alkaliphosphate in Lösung bleiben. Die Menge beträgt ca. 3,5 g P₂O₅ pro die, wechselt aber je nach der Nahrung. Die Phosphorsäure des Harns stammt 1. aus der Nahrung (phosphorsaure Salze, organische Phosphorverbindungen, wie Nuclein, Lecithin), 2. aus dem Stoffwechsel der Körpergewebe (phosphorsaure Salze, z. B. in den Knochen, organische Phosphorverbindungen, wie Nuclein, Lecithin).

Phosphorsäurebestimmungen nur im Harn sind daher wertlos; es muß zugleich der Gehalt der Nahrung und der Faeces an Phosphorsäure bestimmt werden. Die Phosphorsäure der Faeces stammt nicht etwa nur aus den Rückständen der Nahrung; es wird von der Darmschleimhaut Phosphorsäure ausgeschieden (vgl. *Oeri*²⁵²). Die Verteilung der Phosphorsäure auf Harn und Faeces wird beeinflusst durch die Menge des zugleich vorhandenen Kalks, da das Calciumphosphat hauptsächlich durch den Darm ausgeschieden wird.

In Fiebern weist die vermehrte Ausscheidung von phosphorsaurem Kalium auf eine Konsumtion von Blut und Muskeln hin. Bei krankhafter plötzlicher Einschmelzung von Blut im Körper ist die Phosphorsäure neben Harnstoff stark vermehrt. Im Hunger stammt die Phosphorsäure zum Teil auch aus den eingeschmolzenen Knochen. — Während der Schwangerschaft ist die Phosphorsäureausscheidung wegen der Knochenbildung des Foetus vermindert.

Quantitative Bestimmung.

Quantitative Bestimmung nach Neubauer: 50 cm³ Harn versetzt man mit 5 cm³ Essigsäuremischung (100 g kryst. Natriumacetat in Wasser gelöst, dazu 100 cm³ starke Essigsäure und auf 1 l aufgefüllt), erwärmt und setzt in kleinen Portionen eine titrierte Lösung von Uranacetat (1 cm³ = 0,005 g P₂O₅) hinzu. Nach jedesmaligem Zusatz bringt man einen Tropfen der Mischung auf einer weißen Porzellanplatte mit einem Tropfen Kaliumeiseneyanurlösung zusammen; ist alle Phosphorsäure ausgefällt, so entsteht eine braunrote Färbung von Ferrocyuran. — Man kann auch als Indikator zu dem Harn einige Tropfen Cochenilletinktur setzen: beim ersten Überschuß der zugesetzten Uranklösung entsteht eine grünliche Färbung.

Zuweilen kommt auch Phosphorsäure in organischer Bindung im Harn vor (*Sotnitzschewsky*²⁵³, *Mathison*²⁵⁴), nämlich geringe Mengen Glycerinphosphorsäure, sowie Nucleinsäure.

3. Schwefelsäure — ist im Harn zum Teil an Alkalien gebunden (Sulfatschwefelsäure), zum Teil an Indol, Skatol, Phenol, Kresol und andere Fäulnisprodukte des Eiweißes (vgl. § 123. 3, § 166) gebunden (Ätherschwefelsäure). Die Gesamtschwefelsäure im Harn beträgt 1,5 bis 3,0 g SO_2 pro die bei mittlerer Ernährung. Da in der Nahrung schwefelsaure Salze überhaupt nicht oder nur in ganz geringen Mengen enthalten sind, so stammt die gesamte Schwefelsäure des Harns aus der Verbrennung des Schwefels der Eiweißstoffe. Die Menge der ausgeschiedenen Schwefelsäure hängt daher ebenso wie die Menge des Gesamt-N des Harns (vgl. S. 387) vor allen Dingen ab von der Höhe der Eiweißzersetzung und daher von der Größe der Eiweißzufuhr in der Nahrung. — Die Verteilung der im Stoffwechsel gebildeten Schwefelsäure auf Sulfatschwefelsäure und Ätherschwefelsäure wird bestimmt durch die Menge der aus dem Darne resorbierten Fäulnisprodukte; alle Momente, welche die Menge der Fäulnisprodukte erhöhen, vermehren die Menge der Ätherschwefelsäure auf Kosten der Sulfatschwefelsäure. Bei Verabreichung von Indoxyl, bei der Vergiftung mit Phenol usw. kann die Sulfatschwefelsäure im Harn ganz oder bis auf geringe Mengen verschwinden.

Schwefelsäure.

Qualitativer Nachweis. Auf Zusatz von Salzsäure und Chlorbaryum gibt der Harn einen weißen Niederschlag von Baryumsulfat. Hierbei wird jedoch nur die Sulfatschwefelsäure ausgefällt, nicht die Ätherschwefelsäure. Kocht man den Harn zuvor mit Salzsäure, so werden die Ätherschwefelsäuren zerlegt, auf Zusatz von Chlorbaryum fällt nun die gesamte Schwefelsäure aus.

Nachweis.

Quantitative Bestimmung nach Salkowski²⁵⁵. a) Gesamtschwefelsäure. 50 cm^3 Harn werden auf das 2–3fache verdünnt, auf 100 cm^3 Flüssigkeit 5–10 cm^3 Salzsäure zugefügt, darauf 15 Minuten lang gekocht, mit Chlorbaryum im Überschuß versetzt und längere Zeit bis zum Absetzen des Niederschlages in der Wärme stehen gelassen. Der Niederschlag wird auf einem aschefreien Filter abfiltriert, mit heißem Wasser chlorfrei, dann mit Alkohol und Äther gewaschen, im Platintiegel verbrannt, nach Zusatz einiger Tropfen Schwefelsäure gegläht und gewogen. — b) Ätherschwefelsäure. 100 cm^3 Harn werden mit dem gleichen Volumen einer Barytmischung (2 Vol. kaltgesättigtes Barytwasser und 1 Vol. kaltgesättigte Chlorbaryumlösung) versetzt (Entfernung der Sulfatschwefelsäure) und durch ein trockenes Filter filtriert. Von dem Filtrat werden 160 cm^3 (= 80 cm^3 Harn) mit Salzsäure neutralisiert, dazu 15 cm^3 Salzsäure hinzugefügt, gekocht und weiter behandelt wie unter a. — c) Sulfatschwefelsäure. Die Menge ergibt sich als Differenz zwischen Gesamt- und Ätherschwefelsäure.

Neben der Schwefelsäure kommt noch Schwefel in organischer Bindung (sogenannter neutraler Schwefel) im Harn vor (Rhodankalium [A. Mayer²⁵⁶], Cystin und Taurin, resp. von diesen sich ableitende Körper, Oxyproteinsäure und Alloxyproteinsäure [S. 402]) (Weiß²⁵⁷). Beim Schmelzen des Harns mit Soda und Salpeter oder mit Natriumsuperoxyd (Abderhalden u. Funk²⁵⁸) oder beim Eindampfen des Harns mit rauchender Salpetersäure im Kjeldahlkolben (H. Schulz²⁵⁹) wird der neutrale Schwefel in Schwefelsäure übergeführt und kann so bestimmt werden.

Organisch gebundener Schwefel.

Unterschweflige Säure (Thioschwefelsäure) kommt konstant bei Fleischfressern (Schmiedeberg²⁶⁰) im Harn vor, bei Kaninchen nach Fütterung mit Weißkohl (Salkowski^{260b}), dagegen nicht im normalen Menschenharn.

Unterschweflige Säure.

Selten wird Schwefelwasserstoffgas im Harn beobachtet — (erkennbar durch Schwärzung eines über dem Harn gehaltenen, mit essigsauerm Blei und etwas Ammoniak angefeuchteten Papiers), meistens infolge von Gärung durch Mikroorganismen entstanden, selten aus dem Darm oder aus pathologischen fauligen Herden resorbiert (Fr. Müller²⁶¹). Außerhalb der Blase entwickelt sich in zersetztem Harn leicht Schwefelwasserstoff (Härtling²⁶²).

Schwefelwasserstoff.

4. Sehr geringe Mengen von Kieselsäure (H. Schulz²⁶³), Salpetersäure, aus der Nahrung (Trinkwasser) stammend. Bei der Harngärung werden die salpetersauren Salze zu salpetrigsauren reduziert. — Nach Genuß von pflanzensauren Salzen erscheinen kohlen-saure Salze im Harn, der dann auf Säurezusatz aufbraust.

Kieselsäure, Salpetersäure, Salpetrige Säure, CO_2 .

B. Basen. — Natrium und Kalium, als Chloride, Phosphate, Sulfate, Urate; bei gemischter Nahrung in 24 Stunden 4–7 g Na_2O und 2–4 g K_2O . Im Fieber wird mehr Kalium als Natrium ausgeschieden,

Natrium, Kalium,

umgekehrt ist es in der Rekonvaleszenz. Auch im Hunger verschiebt sich das Verhältnis Kalium : Natrium im Harn zugunsten des Kaliums, da der Hungernde von den K-reichen Geweben lebt. — *Calcium* und *Magnesium* finden sich in saurem normalen Harn gelöst als Chloride oder saure Phosphate. Wird der Harn neutral, so fällt neutraler phosphorsaurer Kalk und Magnesiumphosphat aus. Wird der Harn alkalisch, so scheidet sich Calciumcarbonat oder neutraler phosphorsaurer Kalk aus, das Magnesium aber in Form von phosphorsaurem Ammonium-Magnesium (Tripelphosphat). Der Kalk stammt aus der Nahrung; er wird nur zum kleineren Teil durch den Harn, zum größeren Teil durch den Darm ausgeschieden (vgl. S. 304 u. 406). Im Harn finden sich in 24 Stunden bei mittlerer Ernährung 0,33 g CaO und 0,16 g MgO. — *Ammoniak* (im Mittel 0,6—0,8 g pro Tag) ist auch in ganz frischem Harn vorhanden, reichlicher bei animalischer als Pflanzenkost (*Coranda*²⁶⁴). Nach Verabreichung von Mineralsäuren nimmt die Ammoniakausscheidung zu, ebenso wenn im Stoffwechsel viel Säure gebildet wird (vgl. S. 389). — *Eisen* fehlt nie (doch wird die Hauptmenge des Eisens durch den Darm ausgeschieden, vgl. S. 304), es ist in organischer Bindung vorhanden und läßt sich daher nur in der Harnasche nachweisen. *Neumann* u. *Mayer*²⁶⁵, *Wolter*²⁶⁶ fanden unter normalen Verhältnissen die tägliche Eisenausscheidung durch den Harn ca. 1 mg.

Gase. C. Gase. — Aus 1 l Menschenharn lassen sich 100—200 cm³ Gas auspumpen; dasselbe enthält 83—95 Vol.-% CO₂, 0,5% O und 6—16% N (*Pflüger*²⁶⁷, *Ewald*²⁶⁸).

170. Eiweiß im Harn (Albuminurie).²⁶⁹

Serum-
albumin und
-globulin.

1. *Serumalbumin und Serumglobulin*. — 1. Unter normalen Verhältnissen enthält der Harn kein (mit den üblichen Eiweißreaktionen nachweisbares, siehe unten) Eiweiß; die Nierenepithelien haben die Fähigkeit, das Eiweiß zurückzuhalten, so daß trotz des hohen Eiweißgehaltes des Blutes kein Eiweiß aus dem Blut in den Harn übertritt. Es kommt aber gelegentlich vor, daß auch ohne besondere krankhafte Erscheinungen bei im übrigen gesunden Menschen die Nierenepithelien eine größere Durchlässigkeit für das Eiweiß haben; es tritt dann nach größeren Muskelanstrengungen, nach exzessiven Eiweißmahlzeiten, zuweilen regelmäßig zu bestimmten Tageszeiten, z. B. nach dem Aufstehen (cyclische Albuminurie) Eiweiß im Harn auf. Derartige Eiweißausscheidungen, die mit keinen anatomischen Veränderungen des Nierengewebes verbunden sind, werden auch als „physiologische Albuminurie“ bezeichnet. — Der Harn der Foeten und Neugeborenen enthält häufig Eiweiß. — 2. Störungen der Blutcirculation in der Niere führen leicht zu Schädigungen der Nierenepithelien und damit zum Übertritt von Eiweiß in den Harn. Hierher gehören die Albuminurien nach einem kalten Bade oder nach sehr reichlichem Trinken, ferner bei Stauungshyperämien im Gefolge von Herzleiden, Emphysem, chronischen Pleuraergüssen, Infiltrationen der Lunge usw., nach vasomotorischen Störungen, wie sie reflektorisch oder direkt ausgelöst werden können, z. B. nach schmerzhaften Affektionen der Unterleibsorgane (eingeklemmte Brüche), nach Krampfanfällen, bei Epilepsie, Erklampsie, Erstickungs- und Strychninkrämpfen, nach Hirnerschütterung, Apoplexie, heftigen Gemütsbewegungen usw. Die nur bei aufrechter Körperhaltung auftretende, beim Liegen wieder verschwindende orthotische oder orthostatische Albuminurie wird zurückgeführt auf Circulationsstörungen im Gebiete der Vena cava inf. infolge von Krümmungsveränderungen der Wirbelsäule. — 3. Mangelhafte Ernährung der Nierenepithelien schädigt ihr Vermögen, das Eiweiß zurückzuhalten, so bei Kachexien, anämischen Zuständen, Skorbut, in der Agone. — 4. Schädigung der Nierenepithelien durch Gifte, besonders durch Bakteriengifte in vielen akuten fieberhaften Krankheiten führt zu Albuminurie, so bei akuten Exanthemen, hauptsächlich Scharlach, ferner bei Typhus, Pneumonie, Pyämie usw. Gewisse Substanzen wirken reizend und sogar entzündungserregend auf die Nieren: Kanthariden, Karbolsäure. — 5. Entartung der Nieren, wie bei Nierenschrumpfung, amyloider Degeneration, ferner Entzündungen der Nieren (Nephritis) bedingen regelmäßig Albuminurie. Endlich können Entzündungen und

Eiterungen in den ableitenden Harnwegen von den Nierenkelchen bis zum Harnröhrende den Harn eiweißhaltig machen. Alsdann findet man jedoch stets Leukocyten im Harn, nicht selten auch Erythrocyten oder ihre Auflösungsprodukte und Fibringerinnung.

Nachweis des Eiweißes im Harn. — Zu den Eiweißreaktionen sollen nur klare Harn verwendet werden, trübe sind daher zu filtrieren.

*Nachweis
des Eiweißes
im Harn.*

a) Der Harn wird zum Kochen erhitzt und, gleichgültig ob ein Niederschlag entstanden ist oder nicht, mit etwas konzentrierter Salpetersäure bis zu stark saurer Reaktion versetzt. Bleibt der entstandene Niederschlag bestehen oder entsteht nach Zusatz der Säure ein Niederschlag, so enthält der Harn Eiweiß.

Im alkalischen Harn kann das Kochen einen Niederschlag der Erdphosphate (S. 406) bewirken, die Eiweiß vortäuschen können. Setzt man jedoch nun Salpetersäure zu, so lösen sich diese wieder auf, während Eiweiß koaguliert wird.

b) Man schichtet den Harn vorsichtig auf konzentrierte Salpetersäure, so daß sich die beiden Flüssigkeiten nicht mischen. Bei Anwesenheit von Albumin bildet sich an der Berührungsstelle eine nach oben und unten scharf begrenzte ringförmige Trübung (*Hellersche Probe*). Eine auftretende Trübung kann außer durch Eiweiß auch durch Ausscheidung von Uraten bedingt sein; eine gelinde Erwärmung bringt diese jedoch in Lösung, während Eiweiß trübe bleibt.

c) Nach starkem Ansäuern mit Essigsäure bewirken einige Tropfen konzentrierter Kaliumeiseneyanürlösung einen Niederschlag.

Quantitative Bestimmung des Eiweißes. — 100 cm³ Harn werden in einer Schale zum Kochen erhitzt und, falls keine gute flockige Gerinnung erfolgt, vorsichtig mit wenigen Tropfen stark verdünnter Essigsäure versetzt, bis nach dem Kochen die Flüssigkeit über dem flockigen Koagulum klar erscheint. Man sammelt den Niederschlag auf einem gewogenen, bei 110° getrockneten, aschenfreien Filter, wäscht wiederholt mit heißem Wasser, dann mit Alkohol und Äther, trocknet völlig im Luftbade bei 110° und wiegt. Endlich wird das Filter mit dem Eiweiß in gewogenem Platintiegel verascht und das Gewicht der Asche abgezogen.

*Quantitative
Eiweiß-
bestimmung
durch
Wägung.*

Fig. 97.



*Esbachs Albu-
minimeter.*

Bestimmung mit Esbach's Albuminometer (Fig. 97). — Der Glaszylinder wird bis zur Marke U mit Harn, bis zur Marke R mit dem eiweißfällenden Reagens (20 Zitronen-, 10 Pikrinsäure, 970 Wasser) gefüllt und verstopft umgeschüttelt. Nach 24 Stunden (bei Zimmertemperatur) hat sich das koagulierte Eiweiß gesenkt: die Teilstriche der Skala des Glases geben die Gramme Eiweiß in 1000 g Harn an. [Der Harn muß sauer reagieren, frisch sein, darf kein zu hohes spezifisches Gewicht haben; bei starkem Eiweißgehalt verdünnt man den Harn 2—4fach.] — Die allerdings vielfach angewandte Bestimmung des Eiweißes mit dem Esbach'schen Albuminometer ist für eine genaue Bestimmung der absoluten Eiweißmenge durchaus unbrauchbar, die Bestimmung ist nur eine grobe Schätzung. Allenfalls kann die Bestimmung nach Esbach dazu dienen, um festzustellen, ob der Eiweißgehalt des Harns bei einem und demselben Patienten zu- oder abgenommen hat; dazu ist aber nötig, daß die Bestimmungen stets genau in gleicher Weise (vor allem bei gleicher Temperatur) ausgeführt werden.

*Das
Albumini-
meter.*

Das im Harn ausgeschiedene Eiweiß ist fast stets ein Gemisch von Albumin und Globulin; das Verhältnis von Albumin zu Globulin kann dabei in weiten Grenzen schwanken. Um die beiden Eiweißarten von einander zu trennen, fällt man das Globulin durch Sättigen der Lösung mit Magnesiumsulfat oder Halbsättigung mit Ammonsulfat; im Filtrat kann das Albumin durch Kochen bei saurer Reaktion oder durch Ganzsättigung mit Ammonsulfat gefällt werden (vgl. S. 13, 79).

*Verhältnis
von Albumin
zu Globulin.*

Über die Ausscheidung von Eiweiß im Harn nach parenteraler Eiweißzufuhr, über die Ausscheidung von Eialbumin nach reichlichem Genuß von Eiereiweiß vgl. S. 320.

2. Propepton (Albumose). — Pepton kommt im Harn nicht vor; was

*Pro-
peptonurie.*

man früher als solches beschrieben hat, ist Propepton. *Mairner*²⁷⁰ fand Propepton konstant bei allen Eiterungskrankheiten, Empyem, Peritonitis, Pneumonie, Meningitis, ulcerösen Affektionen im Nahrungskanale etc.: pyogene Propeptonurie. Der Eiter enthält nämlich stets auch Albumose: die Propeptonurie ist ein Zeichen des Zerfalles der Eiterzellen (*Hofmeister*²⁷¹). Es findet sich Propepton im Harn ferner bei gesteigerten Rückbildungs- oder Zerfallsprozessen eiweißreicher Gewebe, z. B. bei Carcinom und häufig bei Fieber (*Krehl* u. *Matthes*²⁷², *Schultess*²⁷³, *Dietschy*²⁷⁴). Hierher gehört wohl auch das Vorkommen im Wochenbette (*Fischel*²⁷⁵), oft auch in der Schwangerschaft

bei abgestorbener und sich zersetzender Frucht (*Köttwitz*²⁷⁶): puerperale Propeptonurie. Nach *Ehrström*²⁷⁷ kommt jedoch normalerweise bei Schwangeren und Wöchnerinnen keine Albumose im Harn vor. — Auch wenn der Harn mit Samen vermengt ist, trifft man Propepton (*Posner*²⁷⁸). — Über die Ausscheidung von Albumosen und Peptonen durch den Harn nach Einführung derselben in die Blutbahn vgl. S. 321.

Nachweis des
Propeptons.

Nachweis. — 10 cm³ Harn werden mit 8 g Ammoniumsulfat erhitzt, bis dieses gelöst ist, dann wird die heiße Flüssigkeit eine Minute zentrifugiert. Die Flüssigkeit wird abgegossen, der Rückstand zur Beseitigung des Urobilins mit 97%igem Alkohol verrieben, dann mit ein wenig Wasser aufgeschlemmt, gekocht und filtriert. Das Filtrat dient zur Biuretprobe.

Bence Jones-
scher Eiweiß-
körper.

3. Bence Jonescher Eiweißkörper. — In seltenen Fällen findet sich im Harn bei Kranken mit Knochenmarksveränderungen (hauptsächlich bei Sarkomen des Knochenmarks) ein Eiweißkörper, der zuerst von *Bence Jones* beobachtet worden ist: der Harn gibt beim Erwärmen eine Fällung, die sich bei höherer Temperatur wieder löst, beim Abkühlen wieder erscheint. In seinen Eigenschaften unterscheidet sich der Körper sowohl von den Albumosen als von den echten Eiweißkörpern (*Ellinger*²⁷⁹, *Magnus-Lervy*²⁸⁰, *Reach*²⁸¹, *Abderhalden* u. *Rostski*²⁸², *Hopkins* u. *Savory*²⁸³). *Grutterink* u. *de Graaff*²⁸⁴ erhielten denselben in kristallisiertem Zustande.

Schleim.

4. Schleim. — In normalen wie pathologischen Harnen erfolgt häufig auf Zusatz von Essigsäure Trübung oder Fällung. Die Natur der hierbei ausfallenden Substanzen ist nicht völlig klar. Nach *Mörner*²⁸⁵ ist die Erscheinung dadurch bedingt, daß normaler Harn stets kleine Mengen von Eiweiß einerseits und eiweißfällende Substanzen (Chondroitinschwefelsäure, Nucleinsäure, selten Taurocholsäure, mehr bei Ikterus) andererseits enthält, welche nach Zusatz von Essigsäure als unlösliche Verbindungen ausfallen. — *Rostski* u. *Matsumoto*²⁸⁶ untersuchten die durch Essigsäure in pathologischen Harnen fällbare Substanz auf ihr Verhalten bei der fraktionierten Fällung mit Ammonsulfat. Danach besteht dieselbe zum größten Teil aus Fibrinogen (Fibrinoglobulin) und Euglobulin (vgl. S. 80), selten und in geringer Menge kommt daneben Nucleoalbumin vor (vielleicht auch Nucleohiston).

171. Blut und Blutfarbstoff im Harn (Hämaturie; — Hämoglobinurie).

Herkunft
des Blutes

I. Bei der Hämaturie, d. h. Ausscheidung von Blut im Harn, kann das Blut aus allen Teilen des Harnapparates stammen. — 1. Bei Nierenblutungen ist das Blut meist in geringerer Menge dem Harn beigemischt. Die Erythrocyten zeigen hier oft eigentümliche Formveränderungen. Pathognostisch sind für die Nierenblutungen die im Sediment sich findenden „Blutcylinder“, d. h. längliche mikroskopische Koagula von Blut, die als echte Abgüsse der Sammelröhren der Nieren betrachtet werden müssen und die von hier in den Harn geschwemmt sind. 2. Bei Blutungen in den Ureteren sieht man mitunter lange, wurmförmige Stränge geronnenen Blutes als Abgüsse der Harnleiter im Harn. 3. Die relativ größten Koagula von Blut kommen bei Blasenblutungen vor. 4. Als Beimengung findet sich Blut im Harn bei jeder Menstruation.

Fig. 98.

Mikro-
skopische
Unter-
suchung
auf Blut.

In saurem Harn kann man noch 2–3 Tage lang Erythrocyten (niemals geldrollenartig aneinander gelagert) erkennen. War die Blutung ziemlich reichlich erfolgt, so sieht man sie meist normal gestaltet; war der Harn sehr konzentriert, so erscheinen sie maulbeer- oder stechapfelförmig geschrumpft (Fig. 98). [Vgl. S. 89.] Die Blutkörperchen senken sich in ruhig stehendem Harn allmählich zu Boden.

Stechapfelförmige Blutkörperchen im Harn.

Leukocyten

Besteht neben den Blutungen eine katarrhalische Entzündung der Blase, so trifft man zwischen den Erythrocyten zahlreiche, zuweilen miteinander verklebte Leukocyten (Fig. 99). Ist der Harn hierbei, wie meist, alkalisch, so findet man Krystalle von phosphorsaurem Ammonium-Magnesium (Fig. 99).

Hämo-
globinurie.

II. Die Hämoglobinurie — d. h. Ausscheidung von Hämoglobin durch die Nieren, ist von der Hämaturie völlig verschieden. Sie findet sich nur, wenn bereits innerhalb der Gefäße reichlich Hb aus aufgelösten roten Blutkörperchen frei geworden ist. In reinster

Weise findet sich dies nach Transfusion von Blut einer fremden Art. Die fremden Blutkörperchen lösen sich in der Blutbahn des Empfängers auf und der Blutfarbstoff erscheint im Harn (vgl. S. 46 und 172). Hämoglobinurie tritt ferner auf nach umfangreichen Verbrennungen (§ 18, 2), nach Blutzersetzungen im Körper bei Pyämie, Skorbut, Purpura, heftigen Typhen, bei zahlreichen Vergiftungen (chlorsaures Kalium, Phosphor, Karbolsäure, Arsenwasserstoff, Morcheln usw.), endlich periodisch in noch nicht aufgeklärten Anfällen (auch beim Pferde), wobei es sich um eine leichtere Auflösbarkeit der Erythrocyten, namentlich der von außen (auf die Haut) einwirkenden Kälte gegenüber zu handeln scheint (periodische Hämoglobinurie).

Nachweis von Blut oder Blutfarbstoff im Harn: — 1. Die Farbe des bluthaltigen Harns wechselt in allen Nuancen von schwachem Rot bis zum Dunkelschwarzbraun, je nach dem Grade der Beimengung.

2. Blut- oder blutfarbstoffhaltiger Harn muß stets alle Reaktionen auf Eiweiß zeigen.

3. *Hellers Blutprobe.* — Man setzt in einem Reagensglase dem Harn ¹/₂ Kalilauge zu und erhitzt mäßig. Es fallen die Erdphosphate nieder, welche (aus dem Blutfarbstoff entstandenes) Hämatin mit sich reißen, so daß granatrote Flocken sich absetzen. Bei sehr schwach bluthaltigen Harnen sind letztere bei auffallendem Licht rot, bei durchfallendem grünlich (noch scharf bei 1 pro mille Hb-Gehalt).

Fig. 99.



Rote, stark eingeschrumpfte Blutkörperchen im Harn bei Blasenkatarrh zwischen zahlreichen Leukoeyten und kleinen Krystallen von Tripelphosphat.

4. Aus den so dargestellten, auf dem Filter gesammelten, blutfarbstoffhaltigen Erdphosphaten kann man Häminkrystalle darstellen.

5. *Spektroskopische Untersuchung.* Frischer bluthaltiger Harn zeigt (entsprechend verdünnt: durch Filtrieren geklärt) das Spektrum des Oxyhämoglobins. Durch reduzierende Substanzen kann man daraus reduziertes Hb erzeugen. Bei längerem Stehen eines konzentrierten Blutharns (besonders in der Wärme) geht der Blutfarbstoff in Methämoglobin über. Zuweilen trifft man auch die Spektren von O-Hb und Met-Hb nebeneinander im Harn. — Auch Hämatin in saurer Lösung ist im Harn gefunden worden.

Wird bluthaltiger Harn (ev. nach Zusatz von etwas Eiweißlösung)

durch Kochen koaguliert und das schwarzbraune Koagulum ausgewaschen, getrocknet und mit schwefelsäurehaltigem Alkohol bei gelinder Wärme extrahiert, so gibt die Flüssigkeit das Spektrum des Hämatins in saurer Lösung.

Über Hämatoporphyrin im Harn vgl. S. 403.

Blutproben.
Farbe.

Eiweiß-
reaktion.

Hellers
Blutprobe.

Hämin-
probe

Spektro-
skopischer
Nachweis.

172. Gallenbestandteile im Harn (Cholurie).

Vgl. über Ikterus § 120.

I. Die Gallenfarbstoffe — werden durch die S. 288 beschriebene *Gmelinsche Probe* nachgewiesen; der Eintritt des grünen Farbringes (Biliverdin) ist als charakteristisch zu bezeichnen.

Nachweis
der Gallen-
farbstoffe

Weitere Reaktionen auf Gallenfarbstoff sind: 1. Läßt man eine große Menge ikterischen Harns durch Fließpapier filtrieren, so gibt ein Tropfen Salpetersäure mit salpetriger Säure auf der Innenfläche des ausgebreiteten gelbgefärbten Filters die Farbenringe (*Rosenbach*²⁸¹). — 2. Schüttelt man 50 cm³ mit etwas Essigsäure angesäuerten ikterischen Harns mit 10 cm³ Chloroform (nicht zu heftig, da sich sonst das Chloroform schlecht absetzt), so tritt das Bilirubin in dasselbe über. Wird der Chloroformauszug mit ozonhaltigem Terpentinöl und wenig verdünnter Kalilauge versetzt, so tritt in der wässrigen Lösung Grünfärbung durch Biliverdin auf (*Gerhardt*²⁸²). — 3. Man schichte Jodtinktur (offizinell) mit Alkohol auf das 10fache verdünnt über den Harn; es entsteht ein grasgrüner Ring

(*Rosin*²⁸⁹). — 4. Zu 50 cm³ Harn setzt man 5 cm³ einer 10%igen Lösung von Chlorbaryum und 5 cm³ Chloroform und schüttelt in einer Glasstöpselflasche 4 Minuten. Nach 10 Minuten pipettiert man Chloroform und Niederschlag in eine Schale und läßt auf dem Wasserbade bei 80° bis zum Verdunsten stehen; dann läßt man abkühlen. Nun läßt man auf einige Stellen des Niederschlages 1 bis 2 Tropfen konzentrierte Salpetersäure laufen; es entstehen die Farbenringe (*Jolles*²⁹⁰). — 5. Man mache den Harn mit etwas Soda alkalisch und füge tropfenweise Chlorcalcium hinzu, solange noch ein Niederschlag entsteht. Den Niederschlag filtriere man ab, wasche, übergieße ihn mit Alkohol und bringe ihn durch Salzsäure in Lösung. Kocht man letztere, so färbt sie sich grün bis blau. Erkalte färbt sie Salpetersäure blau, violett, rot (*Huppert-Salkowski*²⁹¹).

Hämatoidin-
krystalle
im Harn.

Hämatoidinkrystalle - (S. 70 und Fig. 62 b) findet man im Harn, wenn Erythrocyten reichlich in der Blutbahn zugrunde gehen, z. B. nach der Transfusion heterogenen Blutes, in verschiedenen Infektionskrankheiten, welche zerstörend auf die Erythrocyten wirken: bei Scharlach, weniger beim Typhus, sodann bei Anfällen periodischer Hämoglobinurie, endlich wenn alte Blutdepots in die Harnwege gelangt sind (ähnlich dem Auftreten von Hämatoidin im Sputum). Bei Stauungsikterus wurde das Bilirubin krystallinisch gefunden.

Nachweis
der Gallen-
säuren.

II. Gallensäuren erscheinen auch im Ikterus nie in größeren Mengen im Urin, da bei Gallenstauung die Leber die Produktion der Gallensäuren einzustellen scheint. Der Nachweis erfolgt durch die *Pettenkofer'sche* Reaktion (S. 287); doch gelingt er direkt im Harn nicht in einwandfreier Weise; für den sicheren Nachweis ist es nötig, die Gallensäuren vorher aus dem Harn zu isolieren. — Taucht man Filtrierpapier in den mit etwas Rohrzucker versetzten Harn, trocknet dasselbe und betupft es mit Schwefelsäure, so entsteht eine besonders im durchfallenden Lichte sehr schön violettrote Farbe (*Strassburg*²⁹²).

173. Zucker im Harn.

Dextrosurie.

Spuren von Dextrose enthält der normale Harn (S. 405). Über alimentäre und andere experimentelle Glykosurien sowie über Diabetes mellitus vgl. § 117.

Fig. 100.



Sedimente bei der sauren Harn-gärung: a Gärungsproßpilze — b Amorphes saures harnsaurer Natrium. — c Harnsäure. — d Oxalsaurer Kalk.

Fig. 101.

Sedimente bei der ammoniakalischen Harn-gärung: a Saures harnsaurer Ammonium. — b Phosphorsaures Ammonium-Magnesium.

Der Nachweis erfolgt durch die in § 7 angegebenen Zuckerproben, von denen für die Harnuntersuchung besonders die *Trommer'sche* und *Böttger-Nylander'sche* Probe in Betracht kommen (über die Zuverlässigkeit der Proben beim Nachweis kleiner Zuckermengen vgl. *Pflüger*²⁹³, *Hammarsten*²⁹⁴, *Schöndorff*²⁹⁵). In zweifelhaften Fällen kann man die Gärung, die Phenylhydrazinprobe und die Polarisation zu Hilfe ziehen. Bei der Gärung muß man sich davon überzeugen, daß die verwendete Hefe wirksam ist (eine Zuckerlösung vergärt) und selbst keinen Zucker enthält (mit Wasser keine CO₂ entwickelt); auch durch das Auftreten ammoniakalischer Gärung des Harns können Irrtümer hervorgerufen werden (vgl. dazu *Pflüger*²⁹⁵).

Die quantitative Bestimmung geschieht durch Titrierung mit *Fehling'scher* Lösung oder durch Polarisation (vgl. S. 23, 24).

Sehr geringe Mengen von Glykogen fand *Leube*²⁹⁶, dextrinartige Substanzen *r. Alfthan*²⁹⁷, Maltose *Geelmuyden*²⁹⁸ in diabetischen Harnen. — Selten findet sich Lävulose (S. 24) (*Adler*²⁹⁹) im Harn: Lävulosurie.

Lävulosurie.

Milchzucker (Lactosurie) — findet sich im Harn von Wöchnerinnen, zumal während der Milchstauung (*F. Hofmeister*³⁰⁰, *Kaltenbach*³⁰¹, *Lemaire*³⁰², *Kaufmann* u. *Magne*³⁰³), es handelt sich also um Resorption von den Brüsten aus. Auch bei Milchkühen findet sich Milchzucker im Harn (*Sieg*³⁰⁴). Bei Säuglingen mit Störungen der Verdauung tritt er gleichfalls in den Harn über (*Langstein* u. *Steinitz*³⁰⁵).

Lactosurie.

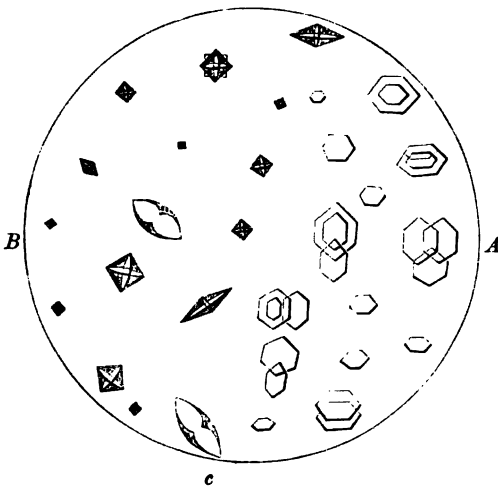
Das Vorkommen von Pentose (vgl. S. 24) im Harn (Pentosurie) (*Salkowski*³⁰⁶) ist bisher nur in wenigen Fällen beobachtet worden, und zwar handelt es sich dabei um inaktive Arabinose (*Neuberg*³⁰⁷). *Külz* u. *Vogel*³⁰⁸ fanden Pentose häufig im diabetischen Harn, auch im Harn von Hunden nach Pankreasexstirpation oder nach Phloridzin. Harn, welcher Pentose enthält, fällt auf durch seine Reduktionsfähigkeit bei mangelndem

Pentosurie.

Drehungs- und Gärungsvermögen, beziehungsweise durch die ungenügende Übereinstimmung dieser Eigenschaften. Nachweis: 1. Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure und Orcin gibt eine rötlichblaue Farbe, die einen Absorptionsstreifen zwischen C und D zeigt. Im Harn (zweckmäßig vorher mit Tierkohle entfärbt) geht die rötlichblaue Farbe sehr schnell in eine grünliche über, kühlt man den Harn schnell ab und schüttelt vorsichtig mit Amylalkohol, so nimmt dieser die grüne Farbe auf und zeigt den Absorptionsstreifen. Nach *Bial*³⁰⁹ wird die Probe noch empfindlicher, wenn man der Orcin-Salzsäure Eisenchloridlösung zusetzt. 2. Erhitzen mit konzentrierter Salzsäure und Phloroglucin gibt kirschrote Farbe, die einen Absorptionsstreifen zwischen D und E zeigt. Auch hier empfiehlt es sich, die Probe schnell abzukühlen und mit Amylalkohol auszuschütteln. — Glykuronsäure gibt dieselben Reaktionen (vgl.

Nachweis von Pentosen.

Fig. 102.



A Krystalle von Cystin, — B von oxalsaurem Kalk, c Sanduhrform des letzteren.

S. 405). — Woher die Pentose bei der Pentosurie stammt, ist nicht bekannt; die aus dem Nucleoproteid des Pankreas und der Leber erhaltene Pentose ist 1-Xylose (*Neuberg*³⁰⁷, *Wohlgemuth*³¹⁰), also von der Harnpentose (s. o.) verschieden. — Mit der Nahrung aufgenommene Pentosen gehen selbst bei kleinen Gaben zum Teil in den Harn über (S. 319).

Inosit (S. 26) fand man in Spuren im normalen Harn, mehr bei Diabetes, auch bei Polyurie und Albuminurie (vgl. *Starkenstein*³¹¹).

Inositurie.

174. Sedimente im Harn.

I. Die organisierten Sedimente.

A. Sediment von Blut — herrührend: Erythro- und Leukocyten (Fig. 98, 99), mitunter auch Faserstoffäden. Blut.

B. Eiterzellen, — in größerer oder geringerer Menge bei Katarrhen oder Entzündungen der Harnwege, gleichen völlig den Leukocyten (Fig. 7, 99). Eiter.

C. Epithelien — verschiedener Form, nicht immer erkennbar, von welchen Stellen sie abstammen. Sie sind reichlicher bei Katarrhen der betreffenden Orte. Bei Frauen finden sich auch Plattenepithelien der Vagina. — Zu den Epithelialgebilden gehören auch die Samenfäden. Epithelien.

D. Niedere Organismen. — Der frisch aufgefangene Harn Gesunder enthält stets viele Mikroorganismen (*Hofmeister*³¹²), die jedoch wohl von der Urethral Schleimhaut hinweggespült worden sind. Niedere Organismen können aber auch in den Harnwegen vorkommen, z. B. in der Blase, wenn Keime durch unreine Katheter hineingebracht worden sind. Samenfäden. Niedere Organismen.

*Harn-
cylinder**Epithel-
cylinder.**Hyaline
Cylinder**Dunkel-
körnige
Cylinder.**Amyloide
Cylinder.**Blut-
cylinder.*

E. Von großer Bedeutung für die Diagnose mancher Nierenkrankheiten ist das Vorkommen sogenannter „Harn-cylinder“, d. h. von Abgüssen der Harnkanälchen. Sind diese Gebilde relativ dick und gerade, so stammen sie wahrscheinlich aus den Sammelröhren der Nieren, sind sie dünner und gewunden, so vermutet man ihre Herkunft aus den Tubuli contorti. Man unterscheidet: — 1. Epithelcylinder, welche aus verklebten und ausgestoßenen Zellen der Harnkanälchen bestehen. — 2. Hyaline Cylinder, völlig homogen und glas- hell (am besten nach Zusatz von etwas Jodlösung zum Präparate aufzufinden), meist lang und schmal; mitunter sind sie mit ganz feinen zerstreuten Pünkt- chen oder mit Fettkörnchen besetzt („feingranulierte“ Cylinder). — 3. Dunkel- körnige Cylinder, braun- gelb, undurchsichtig und ganz aus kör- niger Masse bestehend, meist etwas breiter als die hyalinen. Es kommen Übergänge zu den letzteren vor. Nicht selten sieht man sie mit fettig ent- arteten oder atrophischen Epi- thelien der Harnkanälchen besetzt. — 4. Amyloidecylinder, bei amyloider Entartung der Nieren (S. 17); sie sind wachsartig glänzend, völlig homogen, geben mit Schwefelsäure und Jodlösung die blaue Färbung der Amyloidreaktion. — 5. Blutcylinder, bei capillarer Blutung im Nierengewebe, ganz aus geronnenem Blute bestehend, mit deutlichen Blutkörperchen. Diesen schließen sich an die Cylinder bei Hämoglobinnurie z. B. nach Transfusion fremdartigen Blutes. Auch Leukocyten- cylinder wurden bei eitrigen Prozessen in den Harnkanälchen beobachtet. — Harn, welcher Cylinder enthält, ist stets eiweißhaltig.

Fig. 103.



a a Leucinkugeln; *b b* Tyrosinbüschel; *c* Doppelkugeln von harnsaurem Ammonium.

II. Die unorganisierten Sedimente.

I. Im sauren Harn:

1. Ein amorphes Sediment,

*Amorphe
Sedimente*

a) welches sich in der Wärme löst, in der Kälte wieder ausscheidet, das nach Zusatz von einem Tröpfchen Essigsäure zum mikroskopischen Präparate verschwindet und nach

Fig. 104.



a Kleinkörniger kohlensaurer Kalk, — *b* und *c* sekundäres Calciumphosphat.

längerer Zeit (bis mehrere Stunden) Krystalle von Harnsäure ausscheidet, welches meist rötlich gefärbt ist: **Uratsediment** (Ziegelmehlsediment, *Sedimentum lateritium*), saures harnsaures Natrium oder Kalium (S. 392) (Fig. 100).

b) Das Sediment löst sich nicht durch Erwärmen, sondern nach Zusatz von Essigsäure, und zwar ohne Aufbrausen: neutraler phosphorsaurer Kalk (tertiäres Calciumphosphat).

c) Kleine, sehr stark lichtbrechende Körnchen, die sich in Äther auflösen, sind Fettkörnchen. In geringen Mengen kann Fett schon unter physiologischen Verhältnissen in den Harn übertreten, in größeren Mengen nach reichlicher Fett-nahrung (*Schöndorff*³¹³, *Sakaguchi*³¹⁴). Reichliches Auftreten von Fett im Harn wird als Chylurie bezeichnet.

Die Chylurie kommt in den Tropen vor infolge von Anwesenheit eines Rundwurmes: *Filaria sanguinis* im Blute, in Europa in seltenen Fällen auch ohne diesen Parasiten. Es handelt sich dabei um einen Zufluß von Chylus zum Urin infolge einer abnormen Kommunikation zwischen Lymph- und Harnwegen (*Magnus-Lery*³¹⁵).

2. Ein aus Krystallen bestehendes Sediment:

a) **Harnsäure**; siehe Fig. 93 und 100: „Wetzsteinkristalle“.

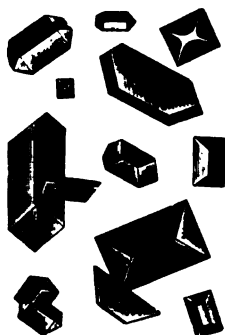
b) **Oxalsaurer Kalk**; siehe Fig. 100d und 102 B; „Briefkuvertkristalle“, — unlöslich in Essigsäure, löslich in Salzsäure.

Krystallisierte
Sedimente.

c) Cystin (selten); siehe Fig. 102 A.

d) Leucin und Tyrosin (selten); siehe Fig. 103.

Fig. 105.



Ammonium-Magnesium-
Phosphat.

Fig. 106.



Saures harnsaurer
Ammonium.

off mit Spitzen besetzt; „Stechapfel- oder Morgenstern“-Formen (Fig. 101 und 106): saures harnsaurer Ammonium.

c) Kohlensäurer Kalk: Kleine weißliche Kugeln, biskuit- oder drusenförmig aneinander-gelagert; daneben amorphe Körnchen. Nach Säurezusatz erfolgt ein Aufbrausen (auch im mikroskopischen Präparate) (Fig. 104 a).

d) Selten sind mit den Spitzen zusammenstoßende, spießige Krystalle von sekundärem Calciumphosphat (Fig. 104 c).

e) Selten sind Leucin und Tyrosin; siehe Fig. 103.

II. Im alkalischen Harn:

1. Das Sediment ist völlig amorph und krümelig, es löst sich nach Zusatz von Säuren ohne Aufbrausen: neutraler phosphorsaurer Kalk (tertiäres Calciumphosphat).

Amorphe,

2. Das Sediment ist krystallinisch oder doch von charakteristischer Form.

Krystallisierte
Sedimente.

a) **Ammoniummagnesiumphosphat (Tripelphosphat)** (Fig. 99, 101, 105); große „Sargdeckelkristalle“, nach Säurezusatz sofort löslich.

b) Bei auffallendem Lichte gelbliche, bei durchfallendem dunkle kleine Kugeln,

175. Die Harnkonkremente.³¹⁶

Harnkonkremente kommen von der Größe der Sand- oder Kieskörner bis zur Faustgröße vor; man trifft sie außer in der Blase noch im Nierenbecken, in den Ureteren und im Sinus prostaticus. In allen Harnkonkrementen findet sich eine organische Gerüstsubstanz (*Ebstein*³¹⁷, *Moritz*³¹⁸).

Vorkommen.
Größe.

Man teilt dieselben ein:

1. In Harnsteine, deren Kern aus Sedimentbildnern des sauren Harns besteht (primäre Steinbildung). Diese entstehen zunächst alle in der Niere und wandern von da in die Blase, wo sie, entsprechend dem Wachstum der Krystalle in dem Harn, sich vergrößern.

Primäre
Stein-
bildung.

2. Steine, welche entweder Sedimentbildner des alkalischen Harns oder einen Fremdkörper als Kern haben (sekundäre Steinbildung). Sie haben in der Blase selbst ihre Entstehung.

Sekundäre
Stein-
bildung.

Die primäre Steinbildung geht aus von freier Harnsäure in spießiger Drusenform (Fig. 93, 7) als Kern, umlagert von Schichten oxalsaurer Kalkes. — Die sekundäre Steinbildung erfolgt im neutralen Harn durch kohlsaurer Kalk und krystallinischen phosphorsaurer Kalk, im alkalischen Harn durch saures harnsaurer Ammonium, phosphorsaurer Ammoniummagnesium und amorphen phosphorsaurer Kalk.

Die chemische Untersuchung prüft zunächst, ob Partikel des Konkrements auf dem Platinblech verbrennlich sind oder nicht.

Ver-
brennliche
Kon-
kremente:
Harnsäure.
Harnsaures
Ammonium.

I. Die verbrennlichen Konkremente können nur aus organischen Substanzen bestehen.
a) Gelingt die Murexidprobe (§ 164), so ist Harnsäure in denselben. Harnsäuresteine sind häufig, oft erheblich groß, glatt, ziemlich hart, gelb bis rotbraun gefärbt.

b) Entwickelt eine andere Probe beim Kochen mit Kalilauge Geruch nach Ammoniak, wobei zugleich feuchtes Curcumpapier in den Dämpfen sich bräunt, oder ein mit Salzsäure befeuchteter, darüber gehaltener Glasstab Salmiaknebel bildet, so enthält das Konkrement harnsaures Ammonium. Fällt die Probe b) negativ aus, so ist reine Harnsäure vorhanden. — Steine aus harnsaurem Ammonium sind selten, meist nur klein, von erdiger Konsistenz, lehmiggelb bis weißlich.

Xanthin.

c) Selten sind Steine aus Xanthin.

Cystin.

d) Cystinsteine geben nach Auflösen in Ammoniak beim Verdunsten Cystinkrystalle (Fig. 102 A).

Protein-
substanz.

e) Konkremente, entstanden aus Blutkoagulis oder Fibrinflocken, ohne jegliche Krystallisation, sind selten. Verbrannt riechen sie nach versengten Haaren; sie sind in Wasser, Alkohol, Äther unlöslich. In Kalilauge lösen sie sich auf und werden durch Säuren daraus wieder niedergeschlagen.

Urostealith.

f) Urostealith hat man die Substanz sehr seltener Konkretionen genannt, die frisch weich, elastisch, kautschukähnlich sind. Beim Trocknen werden sie spröde und hart, braun bis schwarz. Wärme macht sie wieder weicher, beim Erhitzen schmelzen sie, in Äther erfolgt Auflösung, der Rückstand der verdampften ätherischen Lösung färbt sich bei weiterem Erwärmen violett. Erwärmte Ätzkalilösung löst sie unter Verseifung.

Sehr selten sind stark fett- oder cholesterin-haltige Konkremente (*Horba-czewski*³¹⁹).

Unverbren-
nliche Kon-
kremente;

II. Sind die Konkremente nur zum Teil verbrennlich mit Hinterlassung eines Rückstandes, so enthalten sie organische und unorganische Bestandteile.

Urate.
Natrium.
Kalium.

a) Man pulverisiert einen Teil des Steines, kocht das Pulver mit Wasser und filtriert heiß. Es gehen die etwa vorhandenen Urate in Lösung. Um zu sehen, ob die Harnsäure an Natrium, Kalium, Kalk oder Magnesium gebunden ist, wird das Filtrat verdampft und gegläht. Die Asche wird spektroskopisch untersucht, wobei Natrium und Kalium erkannt werden.

Magnesium,
Kalk.

— Harnsaures Magnesium und harnsaurer Kalk sind durch Glühen in Carbonate verwandelt. Um beide zu trennen, löst man die Asche in verdünnter Salzsäure und filtriert. Das Filtrat wird mit Ammoniak neutralisiert, der Niederschlag wieder durch einige Tropfen Essigsäure gelöst. Zusatz von oxalsaurem Ammonium fällt oxalsaurer Kalk. Nun filtriert man und versetzt das Filtrat mit phosphorsaurem Natrium und Ammoniak. Hierdurch scheidet sich das Magnesium als Ammoniummagnesiumphosphat aus.

Oxalsaurer
Kalk.

b) Oxalsaurer Kalk, häufiger bei Kindern, entweder in kleinen, glatten, blassen „Hansamensteinen“, oder in dunklen, höckerigen, harten „Maulbeersteinen“, wird von Essigsäure nicht angegriffen, von Mineralsäuren ohne Aufbrausen gelöst, durch Ammoniak wieder gefällt. Beim Glühen auf dem Platinblech schwärzt sich die Probe, dann wird sie weiß zu kohlen-saurem Kalk verbrannt, der auf Säurezusatz aufbraust.

Kohlen-
saurer Kalk.

c) Kohlensaurer Kalk (meist in weißgrauen, erdigen, kreideähnlichen, ziemlich seltenen, meist in der Mehrzahl vorkommenden Steinen) löst sich unter Aufbrausen in Salzsäure. Gegläht werden sie erst schwarz (wegen Schleimbeimengung), dann bald weiß.

Ammonium-
magnesium-
phosphat und
sekundäres
Calcium-
phosphat.

d) Ammoniummagnesiumphosphat und sekundäres Calciumphosphat sind meist vereint in weichen, weißen, kreidigen Steinen, die mitunter sehr bedeutende Größe haben. Solche Steine setzen ein langes Verweilen im ammoniakalischen Harn voraus. Erstere Substanz verbreitet einen Geruch nach Ammoniak beim Erhitzen, noch deutlicher beim Erwärmen mit Kalilauge, sie löst sich in Essigsäure ohne Brausen, fällt nach Ammoniakzusatz aus dieser Lösung wieder krystallinisch aus. Beim Glühen schmilzt die Probe zu einer weißen emailartigen Masse. Sekundäres Calciumphosphat braust nicht mit Säuren, die Lösung in Salzsäure wird durch Ammoniak gefällt. Die essigsäure Lösung, mit oxalsaurem Ammonium versetzt, gibt oxalsaurer Kalk. [Um Kalk und Magnesia aus solchen Steinen zu trennen, verfährt man wie bei a.]

Neutraler
phosphor-
saurer Kalk.

e) Neutraler phosphorsaurer Kalk (tertiäres Calciumphosphat) wird in Steinen selten, dagegen häufiger im Harnries beobachtet.

Literatur (§ 158—175).

1. F. Mall: L. A. 17, 1891, 333. — 2. Rühle: A. A. 1897. — 3. R. Heidenhain: A. m. A. 10, 1874, 4. L. Hermanns Handb. d. Physiol. Leipzig 1883, 5, 1, S. 279. — 4. Schachow: In-Diss. Bern 1876. — 5. M. Nussbaum: A. m. A. 27, 1886, 442. — 6. Cornil: Journ. d. anatom. et de la physiol. 15, 1879, 402. — 7. Tornier: A. m. A. 27, 1886, 181. — 8. A. Noll: E. P. 6, 1907, 18 u. 25. — 9. E. Steinach: S. W. A. 90, 3. Abt., 1884, 171.

- 10. *C. Ludwig u. Th. Zucarykin*: S. W. A. 48, 2. Abt., 1863, 703. — 11. *Litten*: B. k. W. 1878, 673. Untersuchungen über den hämorrhagischen Infarkt. Berlin 1879. — 12. *M. Herrmann*: S. W. A. 45, 2. Abt., 1862, 325. — 13. *Stahr*: Arch. f. Anat. u. Entwickl.-Gesch. 1900, 41. — 14. *r. Smirnow*: A. A. 19, 1901. — 15. Zusammenfassende Darstellung: *Neubauer-Huppert*: Analyse des Harns. 11. Aufl. Wiesbaden 1910. — 16. *Neubauer*: Arch. f. wissenschaft. Heilkunde. 5, 1860, 319. — 17. Zusammenfassende Darstellung: *H. J. Hamburger*: Osmotischer Druck und Ionenlehre in den medizinischen Wissenschaften. Wiesbaden 1904, 2, S. 247. — 18. *r. Korányi*: Z. k. M. 33, 1897, 1. 34, 1898, 1. — 19. *L. Lindemann*: D. A. k. M. 65, 1900, 1. — 20. *H. Strauss*: Die chronischen Nierenentzündungen. Berlin 1901. Z. k. M. 47, 1902, Heft 5/6. — 21. *Jaffé*: V. A. 47, 1869, 407, 421. — 22. *K. A. H. Mörner*: S. A. 6, 1895, 332. — 23. *W. E. Ringer*: Z. ph. Ch. 60, 1909, 341. — 24. *A. Auerbach u. H. Friedenthal*: A. P. 1903, 397. — 25. *L. r. Rhorer*: P. A. 86, 1901, 586. — 26. *Höber*: H. B. 3, 1903, 525. Vgl. *Henderson*: B. Z. 24, 1910, 40. — 27. *F. Musculus*: C. r. 78, 1874, 132. P. A. 12, 1876, 214. — 28. *P. Miquel*: C. r. 111, 1890, 397. — 29. *A. S. Lea*: J. o. P. 6, 1885, 136. — 30. *Moll*: H. B. 2, 1902, 344. — 31. *H. E. Armstrong u. E. Horton*: P. R. S. B. 85, B. 577, 1912, 109. — 32. *E. Salkowski*: Z. ph. Ch. 13, 1889, 264. — 33. *F. Wöhler*: Poggendorffs Ann. d. Physik u. Chemie. 12, 1828, 253. — 34. *B. Schöndorff*: P. A. 117, 1907, 257. — 35. *R. Rosemann*: P. A. 65, 1897, 343. — 36. Zusammenfassende Darstellung: *M. Jacoby*: E. P. I, 1, 1902, 532. — 37. *O. Schmiedeberg*: A. P. P. 8, 1878, 1. — 38. *W. v. Schröder*: A. P. P. 15, 1882, 364. 19, 1885, 373. — 39. *M. Nencki, J. P. Pawlow u. J. Zaleski*: A. P. P. 37, 1896, 26. — 40. *W. Horodyski, S. Salaskin u. J. Zaleski*: Z. ph. Ch. 35, 1902, 246. — 41. *S. Salaskin*: Z. ph. Ch. 25, 1898, 128. — 42. *F. Walter*: A. P. P. 7, 1877, 148. — 43. *J. Pohl u. E. Münzer*: A. P. P. 43, 1900, 28. — 44. *J. Baer*: A. P. P. 54, 1906, 153. — 45. *Eppinger*: Z. e. P. u. T. 3, 1906, 530. B. Z. 16, 1909, 207. *J. Pohl*: B. Z. 18, 1909, 24. *G. D. Bostock*: Z. ph. Ch. 74, 1913, 468. — 46. *E. Salkowski*: Z. ph. Ch. 7, 1882, 93. — 47. *M. Hahn, O. Massen, M. Nencki u. J. Pawlow*: A. P. P. 32, 1893, 161. — 48. *A. Biedl u. H. Winterberg*: P. A. 88, 1902, 140. — 49. *F. Fischler*: D. A. k. M. 104, 1912, 300. — 50. *O. Minkowski*: A. P. P. 21, 1886, 41. 31, 1893, 214. — 51. *Drechsel*: B. d. ch. G. 23, 1890, 3096. A. P. 1891, 248. — 52. *A. Kossel u. H. D. Dakin*: Z. ph. Ch. 41, 1904, 321. 42, 1904, 181. — 53. *B. Schöndorff*: P. A. 74, 1899, 307, 357. — 54. *S. Baglioni*: C. P. 19, 1905, 385. — 55. *E. Pflüger u. L. Bleibtreu*: P. A. 44, 1889, 78. *B. Schöndorff*: P. A. 62, 1896, 1. — 56. *K. A. H. Mörner u. J. Sjögquist*: S. A. 2, 1891, 438. *A. Braunstein*: Z. ph. Ch. 31, 1900, 381. — 57. *E. Pflüger*: P. A. 21, 1880, 248. 23, 1880, 127. 25, 1881, 292. 26, 1881, 289. — 58. *E. Pflüger u. K. Bokland*: P. A. 35, 1885, 454. 36, 1885, 102. — 59. Zusammenfassende Darstellung: *R. Burian u. H. Schur*: P. A. 80, 1900, 241. 87, 1901, 239. 94, 1903, 273. *Burian*: Die Bildung, Zersetzung und Ausscheidung der Harnsäure beim Menschen. Berlin 1906. *H. Wiener*: E. P. I, 1, 1902, 555. *Bloch*: B. C. 5, 1906, 521, 561, 817, 873. *A. Schittenhelm*: Der Nucleinstoffwechsel in C. Oppenheimers Handbuch d. Biochemie. Jena 1911, IV, 1, 489. — 60. *C. Dapper*: B. k. W. 30, 1893, 619. — 61. *W. His u. T. Paul*: Z. ph. Ch. 31, 1900, 1. — 62. *F. Gudzent*: Z. ph. Ch. 60, 1909, 25. — 63. *H. Schade u. E. Boden*: Z. ph. Ch. 83, 1913, 347. 86, 1913, 238. — 64. *R. Köhler*: Z. k. M. 78, 1913, 34. — 65. *W. His jun.*: V. 18. C. M. 1900, 425. Centralblatt f. Stoffwechsel- u. Verdauungskrankh. 1, 1900, 61. Therapie der Gegenwart. 1901, 434. — 66. *Meisenburg*: D. A. k. M. 87, 1906, 425. — 67. *A. Nicolaier u. M. Dohrn*: D. A. k. M. 91, 1907, 151. — 68. *A. Nicolaier*: D. A. k. M. 89, 1907, 168. — 69. *Minkowski*: V. 18. C. M. 1900, 438. — 70. *M. Goto*: Z. ph. Ch. 30, 1900, 473. — 71. *Y. Seo*: A. P. P. 58, 1908, 75. — 72. *A. Schittenhelm*: Z. ph. Ch. 42, 1904, 251. 43, 1904, 228. 45, 1905, 121, 152, 161. 46, 1905, 354. 63, 1909, 248. 66, 1910, 53. D. A. k. M. 89, 1907, 266. *A. Schittenhelm u. J. Schmid*: Z. ph. Ch. 50, 1906, 30. Z. e. P. u. T. 4, 1907, 424, 432. *W. Künzel u. A. Schittenhelm*: Z. e. P. u. T. 5, 1908, 349, 393. *A. Schittenhelm u. K. Wiener*: Z. ph. Ch. 77, 1912, 77. — 73. *W. Jones u. C. R. Austrian*: Z. ph. Ch. 48, 1906, 110. *M. C. Winternitz u. W. Jones*: Z. ph. Ch. 60, 1909, 180. — 74. *F. Frank u. A. Schittenhelm*: Z. ph. Ch. 63, 1909, 269. — 75. *Wiechowski*: H. B. 11, 1907, 109. B. Z. 19, 1910, 368. 25, 1910, 431. — 76. *Wiechowski u. Wiener*: H. B. 9, 1907, 247 u. 295. *W. Wiechowski*: A. P. P. 60, 1909, 185. — 77. *Battelli u. Stern*: B. Z. 19, 1910, 219. — 78. *Ebstein u. Nicolaier*: V. A. 143, 1896, 337. — 79. *H. Spiegelberg*: A. P. P. 41, 1898, 428. — 80. *Brugsch u. Schittenhelm*: Z. e. P. u. T. 5, 1908, 406. — 81. *O. Faustka*: P. A. 155, 1914, 523. — 82. *M. Kaufmann u. L. Mohr*: D. A. k. M. 74, 1902, 146. — 83. *R. Burian u. J. W. Hall*: Z. ph. Ch. 38, 1903, 336, 392. — 84. *W. Weintraud*: B. k. W. 32, 1895, 405. A. P. 1895, 382. — 85. *Umbert*: Z. k. M. 29, 1896, 174. — 86. *H. Lüthje*: Z. k. M. 39, 1900, 397. — 87. *O. Minkowski*: A. P. P. 41, 1898, 375. C. i. M. 19, 1898, Nr. 19. — 88. *O. Loewi*: A. P. P. 45, 1901, 157. — 89. *H. Strauss*: B. k. W. 33, 1896, 710. — 90. *N. Hess u. E. Schmoll*: A. P. P. 37, 1896, 243. — 91. *Hirschfeld*: V. A. 114, 1888, 301. — 92. *V. O. Sirén*: S. A. 11, 1901, 123. — 93. *R. Burian*: Z. ph. Ch. 43, 1905, 532. Vgl. dazu *V. O. Sirén*: S. A. 18, 1906, 177. —

94. *F. Mareš*: P. A. **134**, 1910, 59. **149**, 1913, 275. *F. Smetánka*: P. A. **138**, 1911, 217. **149**, 1913, 287. *H. Rosenberg*: Z. e. P. u. T. **14**, 1913, 245. Vgl. dazu *V. O. Sitrén*: P. A. **146**, 1912, 499. — 95. *Wiener*: A. P. P. **42**, 1899, 375. H. B. **2**, 1902, 42. — 96. *K. Kowalewski* u. *S. Salaskin*: Z. ph. Ch. **33**, 1901, 210. — 97. *E. Friedmann* u. *H. Mandel*: A. P. P. Schmiedeberg-Festschrift, 1908, 199. — 98. *M. Gläserow*: In-Diss. Berlin 1913. — 99. *W. r. Knieriem*: Z. B. **13**, 1877, 36. — 100. *W. Schröder*: Z. ph. Ch. **2**, 1878, 228. — 101. *H. Meyer* u. *M. Jaffé*: B. d. ch. G. **10**, 1877, 1930. — 102. *Pfeiffer*: H. B. **10**, 1907, 324. — 103. *T. H. Milroy*: J. o. P. **30**, 1904, 47. — 104. *M. Krüger* u. *G. Salomon*: Z. ph. Ch. **24**, 1897, 364. **26**, 1898, 350. — 105. *Salkowski*: C. m. W. 1894, 514. — 106. *Heftler*: D. A. k. M. **109**, 1913. — 107. *M. Albanese*: A. P. P. **35**, 1895, 449. B. d. ch. G. **32**, 1899, 2280. — 108. *S. Bondszynski* u. *R. Gottlieb*: A. P. P. **36**, 1895, 45. **37**, 1896, 385. — 109. *M. Krüger* u. *P. Schmidt*: B. d. ch. G. **32**, 1899, 2677 u. 3336. — 110. *A. Schittenhelm* u. *E. Bendix*: Z. ph. Ch. **48**, 1906, 140. — 111. Zusammenfassende Darstellung: *Minkowski*: Die Gicht, in Nothnagels Spec. Pathol. u. Therapie. **7**, 2, Wien 1903. *H. Wiener*: E. P. **2**, 1, 1903, 377. *C. v. Noorden*: Die Gicht, in seinem Handbuch der Pathologie des Stoffwechsels. **2**, 138. Berlin 1907. *Schittenhelm*: Natur u. Wesen der Gicht. Med. Klinik. **3**, 1907, Beiheft. *Th. Brugsch* u. *A. Schittenhelm*: Der Nukleinstoffwechsel u. seine Störungen. Jena 1910. — 112. *E. Salkowski*: P. A. **5**, 1872, 210. Praktikum der physiol. u. pathol. Chemie. Berlin 1906, 3. Aufl., 255. — 113. *Ludwig*: Wiener med. Jahrb. 1884, 597. Zeitschrift f. analyt. Chemie. **24**. — 114. *F. G. Hopkins*: Journ. of Pathol. u. Bacteriol. 1893. P. R. S. **52**, 1893, 93. *O. Folin*: Z. ph. Ch. **24**, 1898, 224. **32**, 1901, 552. *E. Wörner*: Z. ph. Ch. **29**, 1900, 70. *A. Jolles*: Z. ph. Ch. **29**, 1900, 222. — 115. *E. P. Cathcart*: B. Z. **6**, 1907, 130. — 116. *F. B. Benedict* u. *A. R. Diefendorf*: A. J. P. **18**, 1907, 362. — 117. *J. B. Leathes*: J. o. P. **35**, 1907, 205. — 118. *E. Mellanby*: J. o. P. **36**, 1908, 447. — 119. *M. Jaffé*: Z. ph. Ch. **48**, 1906, 430. *G. Dörner*: Z. ph. Ch. **52**, 1907, 225. — 120. *K. Inouye*: Z. ph. Ch. **81**, 1912, 71. — 121. *W. Achelis*: Z. ph. Ch. **50**, 1906, 10. — 122. *F. Kutscher*: Z. ph. Ch. **51**, 1907, 457. — 123. *O. Riesser*: Z. ph. Ch. **86**, 1913, 415. — 124. *R. Gottlieb* u. *R. Stangassinger*: Z. ph. Ch. **52**, 1907, 1. **55**, 1908, 322. — 125. *C. J. C. van Hoogenhuyze* u. *H. Verploegh*: Z. ph. Ch. **46**, 1905, 415. **57**, 1908, 161. **59**, 1909, 101. — 126. *A. Gregor*: Z. ph. Ch. **31**, 1900, 98. — 127. *C. A. Pekelharing* u. *C. J. C. van Hoogenhuyze*: Z. ph. Ch. **64**, 1910, 262. — 128. *J. Forschbach*: A. P. P. **58**, 1908, 113. — 129. *A. Skutetzky*: D. A. k. M. **103**, 1911, 423. — 130. *O. Folin*: Z. ph. Ch. **41**, 1904, 223. — 131. *Wiechowski*: H. B. **7**, 1905, 204. — 132. *R. Cohn*: A. P. P. **53**, 1905, 435. — 133. *A. Magnus-Lery*: M. m. W. 1905, 2168. B. Z. **6**, 1907, 523. — 134. *J. Lercinski*: A. P. P. **58**, 1908, 397. — 135. *Brugsch* u. *Hirsch*: Z. e. P. u. T. **3**, 1906, 663. *Brugsch*: Z. e. P. u. T. **5**, 1909, 731 u. 737. — 136. *E. Abderhalden* u. *P. Hirsch*: Z. ph. Ch. **78**, 1912, 292. — 137. *G. Bunge* u. *O. Schmiedeberg*: A. P. P. **6**, 1877, 233. — 138. *W. Salomon*: Z. ph. Ch. **3**, 1879, 365. — 139. *M. Jaffé*: B. d. ch. G. **10**, 1877, 1925. **11**, 1878, 406. — 140. *J. Yoshikawa*: Z. ph. Ch. **68**, 1910, 79. — 141. *E. Baumann*: P. A. **13**, 1876, 285. *E. Baumann* u. *L. Brieger*: Z. ph. Ch. **3**, 1879, 254. *E. Baumann* u. *F. Tiemann*: B. d. ch. G. **12**, 1879, 1098 u. 1192. **13**, 1880, 408. — 142. *M. Jaffé*: P. A. **3**, 1870, 448. D. Klinik **11**, 1903, 199. — 143. *Obermayer*: W. k. W. **9**, 1890, 176. — 144. *E. Wang*: Z. ph. Ch. **25**, 1898, 406. *A. Ellinger*: Z. ph. Ch. **38**, 1903, 178. *E. Salkowski*: Z. ph. Ch. **42**, 1904, 236. — 145. *E. Harnack* u. *F. v. d. Leyen*: Z. ph. Ch. **29**, 1900, 205. — 146. *Blumenthal*: A. P. 1901, Suppl., 275. 1902, 347. Festschrift für Leyden 1902. *F. Blumenthal* u. *Roscnfeld*: Charité-Annalen **27**, 1903. — 147. *H. Scholz*: Diss. Königsberg 1903. Z. ph. Ch. **38**, 1903, 513. — 148. *A. Ellinger*: Z. ph. Ch. **39**, 1903, 44. — 149. *W. r. Moraczewski* u. *E. Herzfeld*: B. Z. **51**, 1913, 314. — 150. *M. Kauffmann*: Z. ph. Ch. **71**, 1911, 168. — 151. *L. Brieger*: Z. ph. Ch. **4**, 1880, 414. *B. Mester*: Z. ph. Ch. **12**, 1888, 130. — 152. *E. Baumann*: P. A. **13**, 1876, 285. *E. Baumann* u. *L. Brieger*: B. d. ch. G. **12**, 1879, 804. — 153. *L. Brieger*: Z. ph. Ch. **2**, 1878, 241. **4**, 1880, 204. — 154. *G. Embden* u. *K. Glaessner*: H. B. **1**, 1901, 310. *Embsden*: H. B. **2**, 1902, 591. — 155. *F. Lade*: Z. ph. Ch. **79**, 1912, 327. — 156. *E. Baumann* u. *E. Herter*: Z. ph. Ch. **1**, 1877, 244. — 157. *E. Baumann* u. *C. Preusse*: Z. ph. Ch. **3**, 1879, 156. — 158. *C. Tollens*: Z. ph. Ch. **67**, 1910, 138. — 159. *F. Stern*: Z. ph. Ch. **68**, 1910, 52. — 160. *Ebstein* u. *Müller*: V. A. **65**, 1875, 394. — 161. *E. Baumann*: B. d. ch. G. **12**, 1879, 1450. **13**, 1880, 279. Z. ph. Ch. **4**, 1880, 304. **10**, 1886, 126. — 162. *Embsden* u. *Reese*: H. B. **7**, 1905, 411. *Embsden* u. *Marx*: H. B. **11**, 1908, 308. — 163. *E. Abderhalden* u. *A. Schittenhelm*: Z. ph. Ch. **47**, 1906, 339. — 164. *F. Samuely*: Z. ph. Ch. **47**, 1906, 376. — 165. *Oehler*: B. Z. **21**, 1909, 484. — 166. *Schultzen* u. *Riess*: Alte Charité-Annalen **15**, 1869, 1. — 167. *M. Wolkow* u. *E. Baumann*: Z. ph. Ch. **15**, 1891, 228. — 168. *Boedeker*: Z. r. M. (3) **7**, 1859, 130. Zusammenfassende Darstellung: *C. Neuberg*: Noordens Handbuch d. Pathologie des Stoffwechsels. Berlin 1907. **2**, 480. — 169. *A. E. Garrod* u. *W. H. Hurlley*: J. o. P. **36**, 1907, 136. — 170. *W. Falta* u. *L. Langstein*: Z. ph. Ch. **37**, 1903, 513. — 171. *W. Falta*: Verh. d. Naturforsch. Ges. zu Basel 1903. D. A. k. M. **81**, 1904, 231. — 172. *E. Abderhalden*: Z. ph. Ch. **77**, 1912, 454. — 173. *L.*

- v. *Udranszky* u. *E. Baumann*: Z. ph. Ch. **13**, 1889, 562. **15**, 1891, 77. Zusammenfassende Darstellung: *C. Neuberg*, s. oben unter 168, S. 464. — 174. *A. Loewy* u. *C. Neuberg*: Z. ph. Ch. **43**, 1904, 338. — 175. *E. Abderhalden* u. *A. Schittenhelm*: Z. ph. Ch. **45**, 1905, 468. — 176. *D. Ackermann* u. *F. Kutscher*: Z. B. **57**, 1912, 355. — 177. *E. Baumann* u. *C. Preusse*: B. d. ch. G. **12**, 1879, 806. Z. ph. Ch. **5**, 1881, 309. — 178. *W. Mc. K. Marriot* u. *C. G. C. Wolf*: B. Z. **7**, 1907, 213. — 179. *A. Ellinger*: Z. ph. Ch. **43**, 1904, 325. B. d. ch. G. **39**, 1906, 2515. — 180. *Bondzynski* u. *Gottlieb*: C. m. W. **33**, 1897, 577. *S. Bondzynski* u. *K. Panek*: B. d. ch. G. **35**, 1902, 2959. *S. Bondzynski*, *S. Dombrowski* u. *K. Panek*: Z. ph. Ch. **46**, 1905, 83. — 181. *M. Cloëtta*: A. P. P. **40**, 1898, 29. — 182. *Ginsberg*: H. B. **10**, 1907, 411. — 183. *H. Liebermann*: Z. ph. Ch. **52**, 1907, 129. — 184. *W. Gawiński*: Z. ph. Ch. **58**, 1909, 454. — 185. *S. Simon*: Zeitschr. f. Kinderheilk. **2**, 1911, 1. — 186. *S. Dombrowski*: Z. ph. Ch. **54**, 1907, 188 u. 390. — 187. *Hohlweg*, *Sallomonsen*, *Mancini*: B. Z. **13**, 1908, 199 u. 205 u. 208. — 188. *M. Weisz*: B. Z. **30**, 1911, 333. *S. W. A.* **122**, 1913. — 189. *Browinski* u. *Dombrowski*: J. d. P. P. **10**, 1909, 819. — 190. *P. Ehrlich*: Z. k. M. **5**, 1882, 285. D. m. W. 1884, 419. — 191. *E. Huber*: In-Diss. Bern 1910. — 192. *Kramm*: D. m. W. 1896, 27. — 193. *Jaffé*: C. m. W. 1868, 243. 1869, 177. *V. A.* **47**, 1869, 405. — 194. *Saillet*: Revue de médecine **17**, 1897, 114. — 195. *Thomas*: Diss. Freiburg i. B. 1907. Z. k. M. **64**, 1907, 247. — 196. *D. Charnas*: B. Z. **20**, 1909, 401. — 197. *F. Fischler*: Habilitationsschrift. Heidelberg 1906. Z. ph. Ch. **47**, 1906, 336. **48**, 1906, 419. D. m. W. 1908, 869. — 198. *Fr. Müller*: Jahresber. d. Schles. Ges. f. vaterl. Kultur. Breslau 1892. — 199. *Hildebrandt*: Z. k. M. **59**, 1906, Heft 2—4. D. m. W. 1908, 489. 1909, 2161. — 200. *L. Lewin* u. *E. Stenger*: P. A. **144**, 1912, 279. — 201. *A. E. Garrod*: J. o. P. **17**, 1895, 439. — 202. *Arnold*: Z. ph. Ch. **71**, 1911, 1. — 203. *C. A. Herter*: Journ. of biol. chem. **4**, 1908, 239 u. 253. — 204. *A. Ellinger* u. *C. Flamand*: Z. ph. Ch. **62**, 1909, 276. **71**, 1911, 7. **78**, 1912, 365. — 205. *O. Riesser*: In-Diss. Königsberg 1911. — 206. Zusammenfassende Darstellung: *Fr. N. Schulz*: E. P. **II**, 1, 1903, 159. — 207. *H. Günther*: D. A. k. M. **105**, 1912, 89. — 208. *H. Hildebrandt*: Z. ph. Ch. **35**, 1902, 141. — 209. *W. Autenrieth* u. *H. Barth*: Z. ph. Ch. **35**, 1902, 327. — 210. *Lüthje*: Z. k. M. **35**, 1898, 271. — 211. *L. Mohr* u. *H. Salomon*: D. A. k. M. **70**, 1901, 486. — 212. *L. Wegrynowski*: Z. ph. Ch. **83**, 1913, 112. — 213. *F. Lommel*: D. A. k. M. **63**, 1899, 599. — 214. *E. Salkowski*: Z. ph. Ch. **29**, 1900, 437. B. k. W. 1900, Nr. 20. — 215. *Klemperer* u. *Trischler*: Z. k. M. **44**, 1902, 337. — 216. *P. Mayer*: Z. k. M. **47**, 1902, 68. Z. ph. Ch. **38**, 1903, 135. — 217. *Schunk*: P. R. S. **16**, 1866, 140. — 218. *Jerusalem*: B. Z. **12**, 1908, 361 u. 379. — 219. *H. Ishihara*: B. Z. **50**, 1913, 468. — 220. *M. Dapper*: B. Z. **51**, 1913, 398. — 221. *Molnar*: Z. e. P. u. T. **7**, 1910, 343. — 222. *R. Strisover*: B. Z. **54**, 1913, 189. *J. Greenwald* u. *N. W. Janney*: Z. ph. Ch. **86**, 1913, 511. *H. D. Dakin*, *N. W. Janney* u. *A. J. Wakeman*: Journ. of biol. chem. **14**, 1913, 341. — 223. Zusammenfassende Darstellung: *Magnus-Levy*: Erg. d. inner. Med. u. Kinderheilkunde. **1**, 1908, 352. — 224. *A. Magnus-Levy*: A. P. P. **42**, 1899, 149. **45**, 1901, 389. — 225. *A. Lieben*: A. Ch. Ph. Suppl. **7**, 1870, 236. — 226. *Gunning*: bei *Bardy*: Journ. de pharm. et de chim. (5) **4**, 1881, 30. — 227. *Gerhardt*: Wien. med. Presse 1865, 673. *R. r. Jaksch*: B. d. ch. G. **15**, 1882, 1496. Z. ph. Ch. **7**, 1883, 487. *A. Deichmüller*: A. Ch. Ph. **209**, 1881, 22. *B. Tollens*: A. Ch. Ph. **209**, 1881, 30. — 228. *H. Chr. Geelmuyden*: Z. ph. Ch. **23**, 1897, 431. **26**, 1898, 381. — 229. *Th. Rumpf*: B. k. W. 1899, 185. — 230. *P. Mayer* u. *C. Neuberg*: Z. ph. Ch. **29**, 1900, 256. Zusammenfassende Darstellung: *C. Neuberg*: E. P. **3**, 1, 1904, 373. — 231. *C. Neuberg*: B. d. ch. G. **32**, 1899, 2395. — 232. *P. Mayer*: H. B. **2**, 1902, 217. Z. k. M. **47**, 1902, Heft 1/2. B. C. **1**, 1903, 377. B. k. W. 1903, Nr. 13 u. 22. — 233. *Luther*: Diss. Freiburg 1890. — 234. *T. Lohnstein*: Allg. Med. Central-Zeit. 1900, Nr. 30 ff. 1902, Nr. 40 ff. — 235. *B. Schöndorff*: P. A. **121**, 1908, 572. — 236. *B. Oppler*: Z. B. **75**, 1911, 71. — 237. *Wohlgemuth*: B. Z. **21**, 1909, 432. — 238. *Hirata*: B. Z. **28**, 1910, 23. — 239. *E. Brücke*: S. W. A. **43**, 2. Abt., 1861, 618. *Schmidts Jahrb.* **114**, 162. — 239a. *A. Ellinger* u. *H. Scholz*: D. A. k. M. **99**, 1910, 221. — 240. *Grützner*: Breslauer ärztl. Zeitschr. 1882, Nr. 17. — 241. *Boas*: C. m. W. 1887, 418. Z. k. M. **14**, 1888, 264. — 242. *Bamberg*: Z. e. P. u. T. **5**, 1909, 742. — 243. *E. v. Schoenborn*: Z. B. **53**, 1910, 386. — 244. *F. Johansson*: Z. ph. Ch. **85**, 1913, 72. — 245. *H. Pribram* u. *J. Löwy*: Z. ph. Ch. **76**, 1911, 489. — 246. *M. Matthes*: A. P. P. **49**, 1903, 107. — 247. *J. Grober*: D. A. k. M. **79**, 1904, 443. **85**, 1905, 3. u. 4. Heft. — 248. *E. Fuld* u. *K. Hiroyama*: Z. e. P. u. T. **10**, 1913, 248. — 249. *Mohr*: Lehrbuch d. Titrimethode. 1856. **2**, 13. — 250. *J. Volhard*: A. Ch. Ph. **190**, 1878, 1. *F. A. Falck*: B. d. ch. G. **8**, 1875, 12. *E. Salkowski*: Z. ph. Ch. **5**, 1881, 285. — 251. *Baumgarten*: Z. e. P. u. T. **5**, 1909, 540. — 252. *Oeri*: Z. k. M. **67**, 1909, 288 u. 307. — 253. *Sotnitschewsky*: Z. ph. Ch. **4**, 1880, 214. — 254. *Mathison*: The biochem. journ. **4**, 1909, 274. — 255. *E. Salkowski*: Z. ph. Ch. **10**, 1886, 346. *V. A.* **79**, 552. — 256. *A. Mayer*: D. A. k. M. **79**, 1904, 209. — 257. *Weiss*: B. Z. **27**, 1910, 175. — 258. *E. Abderhalden* u. *C. Funk*: Z. ph. Ch. **58**, 1909, 831. **59**, 1909, 121. — 259. *H. Schulz*: P. A. **121**, 1908, 114. — 260. *Schmiedeberg*: Arch. der Heilk. **8**, 1867,

422. — 260 a. *E. Salkowski*: Z. ph. Ch. **89**, 1914, 485. **92**, 1914, 89. — 261. *Fr. Müller*: B. k. W. 1887, 405 u. 436. — 262. *Härtling*: Diss. Berlin 1886. — 263. *H. Schulz*: P. A. **144**, 1912, 350. — 264. *Coranda*: A. P. P. **12**, 1880, 76. — 265. *A. Neumann u. A. Mayer*: Z. ph. Ch. **37**, 1902, 143. — 266. *Wolter*: B. Z. **24**, 1910, 108 u. 125. — 267. *E. Pflüger*: P. A. **2**, 1869, 157. — 268. *Ewald*: A. A. P. 1873, 1. — 269. *C. r. Noorden*: Handb. d. Pathol. d. Stoffw. 2. Aufl. Berlin 1906. **1**, 1008. *L. Jehle*: Die lardotische Albuminurie. Wien 1909. Die Albuminurie. Berlin 1914. — 270. *Maixner*: Prager Vierteljahrsschr. **143**, 1879, 75. Z. k. M. **8**, 1884, 234. **11**, 1886, 342. — 271. *F. Hofmeister*: Z. ph. Ch. **4**, 1880, 253. Prag. med. Wochenschr. 1880, Nr. 33, 34. — 272. *L. Krehl u. M. Matthes*: D. A. k. M. **54**, 1895, 501. — 273. *E. Schultess*: D. A. k. M. **58**, 1897, 325. **60**, 1897, 55. — 274. *Dietschy*: In.-Diss. Basel 1906. *P. Morawitz u. R. Dietschy*: A. P. P. **54**, 1906, 88. — 275. *Fischel*: Arch. f. Gynäk. **24**, 1884. — 276. *Köttnitz*: D. m. W. 1888, Nr. 30. 1889, Nr. 44, 45, 66. — 277. *Ehrström*: Arch. f. Gynäk. **63**, 1901, 695. — 278. *C. Posner*: B. k. W. 1888, 417. C. m. W. 1890, 497. 1892, 225. — 279. *Ellinger*: D. A. k. M. **62**, 1899, 255. — 280. *A. Magnus-Lery*: Z. ph. Ch. **30**, 1900, 200. — 281. *Reach*: D. A. k. M. **82**, 1905, 390. — 282. *E. Abderhalden u. O. Rostowski*: Z. ph. Ch. **46**, 1905, 125. — 283. *F. G. Hopkins u. H. Savory*: J. o. P. **42**, 1911, 189. — 284. *A. Grutterink u. C. J. W. de Graaff*: Z. ph. Ch. **34**, 1901, 393. **46**, 1905, 472. — 285. *K. A. H. Mörner*: S. A. **6**, 1895, 332. — 286. *Matsumoto*: D. A. k. M. **75**, 1903, 398. — 287. *Rosenbach*: C. m. W. 1876, 5. D. m. W. 1892, Nr. 17. — 288. *Gerhardt*: W. B. 1881, 25. — 289. *H. Rosin*: B. k. W. 1893, 106. Z. a. Ch. **32**, 515. — 290. *A. Jolles*: Z. ph. Ch. **18**, 1894, 545. **20**, 1895, 460. — 291. *Huppert*: Arch. d. Heilkunde. **8**, 1867, 351 u. 476. *Salkowski*: Praktik. d. physiol. u. pathol. Chemie. 3. Aufl. Berlin 1906, S. 189. — 292. *G. Strassburg*: P. A. **4**, 1871, 461. — 293. *E. Pflüger*: P. A. **116**, 1907, 265 u. 533. — 294. *O. Hammarsten*: Z. ph. Ch. **50**, 1906, 36. P. A. **116**, 1907, 517. — 295. *E. Pflüger*: P. A. **111**, 1906, 241. — 296. *Leube*: V. A. **113**, 1888, 391. — 297. *v. Althan*: Über dextrinartige Substanzen im diabetischen Harn. Helsingfors 1904. — 298. *Geelmuyden*: Z. k. M. **63**, 1907, 527. — 299. *G. Adler*: P. A. **139**, 1911, 93. — 300. *F. Hofmeister*: Z. ph. Ch. **1**, 1877, 101. — 301. *P. Kallenbach*: Z. ph. Ch. **2**, 1878, 360. — 302. *F. A. Lemaire*: Z. ph. Ch. **21**, 1895, 442. — 303. *M. Kaufmann u. H. Magne*: C. r. **143**, 1906, 779. — 304. *Sieg*: Arch. f. wiss. u. path. Tierheilkunde **35**, 1910, 114. — 305. *Langstein u. Steinitz*: H. B. **7**, 1906, 575. — 306. *Sal-kowski u. Jastrowitz*: C. m. W. 1892, Nr. 19 u. 35. *E. Salkowski*: Z. ph. Ch. **27**, 1899, 507. Zusammenfassende Darstellung: *C. Neuberg*: E. P. **3**, 1, 1904, 373. — 307. *C. Neuberg*: B. d. ch. G. **33**, 1900, 2243. **35**, 1902, 1467. — 308. *E. Kütz u. J. Vogel*: Z. B. **32**, 1895, 185. — 309. *Bial*: D. m. W. 1902, 253. — 310. *J. Wohlgemuth*: Z. ph. Ch. **37**, 1903, 475. — 311. *E. Starckenstein*: Z. e. P. u. T. **5**, 1908, 378. — 312. *Hofmeister*: F. M. **11**, 637 u. 689. — 313. *B. Schöndorff*: P. A. **117**, 1907, 291. — 314. *K. Sakaguchi*: B. Z. **48**, 1913, 1. — 315. *A. Magnus-Lery*: Z. k. M. **66**, 1908, 5. u. 6. Heft. — 316. *O. Klein-schmidt*: Die Harnsteine. Berlin 1911. — 317. *Ebstein*: Die Natur u. Behandl. d. Harnsteine. Wiesbaden 1884. — 318. *Moritz*: V. **14**. C. M. 1896, 323. — 319. *J. Horbaczewski*: Z. ph. Ch. **18**, 1894, 335.

176. Der Vorgang der Bereitung und Absonderung des Harns.

Bereitung
der Harn-
bestandteile.

Die Bereitung der Harnbestandteile. — Die Niere ist im wesentlichen nur absonderndes Organ; die Harnbestandteile werden ihr bereits fertig mit dem Blute zugeführt und in der Niere nur abgeschieden. Die Bereitung der wesentlichen Harnbestandteile erfolgt nicht in der Niere, sondern in anderen Organen, so wird vor allen Dingen der Harnstoff nicht in der Niere, sondern in der Leber gebildet (S. 388), ebenso bei den Vögeln die Harnsäure (S. 394).

Nach der Exstirpation der Nieren (Nephrotomie) oder der Unterbindung der Gefäße derselben häuft sich daher Harnstoff im Blute an (r. Schröder¹), bis zum vierfachen der normalen Menge. Zugleich werden harnstoffhaltige Massen erbrochen (*Colasanti*²) und mit Durchfällen entleert. Bei den Vögeln und Schlangen hat Nierenexstirpation oder Unterbindung der Nierengefäße oder Ligatur der Ureteren eine Ablagerung von Harnsäure in den Gelenken und Geweben zur Folge, so daß namentlich die serösen Häute weißlich davon inkrustiert erscheinen (*Zalesky*³, r. Schröder⁴).

Manche Harnbestandteile werden aber gleichwohl in der Niere gebildet, so vor allem die Hippursäure (vgl. S. 398), bei manchen Säugetieren ist

die Niere auch bei der Bildung (und Zerstörung) der Harnsäure beteiligt (vgl. S. 393). Die Bindung von Phenol und Brenzkatechin an Schwefelsäure erfolgt bei der Digestion mit frischer Nierensubstanz ebenso wie durch Leberbrei (vgl. S. 400).

Die Absonderung des Harns⁵. — Der Harn unterscheidet sich in seiner Zusammensetzung von dem Blutplasma, aus dem er durch die Niere abgesondert wird, einmal dadurch, daß er eine Reihe von Stoffen, welche sich im Blutplasma nur in geringen Mengen vorfinden, in viel höherer Konzentration enthält, wie z. B. Harnstoff, Harnsäure, Kalisalze, Schwefelsäure usw., andererseits dadurch, daß er andere Substanzen, welche im Blute zum Teil sogar in beträchtlichen Mengen vorkommen, unter normalen Verhältnissen gar nicht (Eiweiß) oder nur in minimalen Spuren (Traubenzucker) enthält. Es ist bisher nicht möglich, eine völlig befriedigende Erklärung des Vorganges der Harnabsonderung zu geben, d. i. dieselbe auf bekannte physikalische Vorgänge (Filtration, Diffusion, Osmose) zurückzuführen; es muß vielmehr angenommen werden, daß die aktive, vitale Tätigkeit besonderer Sekretionszellen daneben eine hervorragende Rolle spielt (*R. Heidenhain*⁶). Die dieser letzteren offenbar auch zugrunde liegenden physikalischen oder chemischen Kräfte sind noch unermittelt.

Absonderung
des Harns.

Zwei Theorien über den Vorgang der Harnabsonderung stehen einander gegenüber: 1. Nach *Bourman*⁷ (1842) wird in den Glomerulis nur Wasser (mit Salzen) abgesondert; die Epithelien der Harnkanälchen liefern durch sekretorische Tätigkeit die spezifischen Harnbestandteile, welche das niederrieselnde Wasser aus den Zellen auslaugt. — 2. Nach *C. Ludwig*⁸ (1844) wird in den Glomerulis schon der Harn mit allen seinen Bestandteilen, aber in starker Verdünnung ausgeschieden, und zwar durch Filtration unter der Wirkung des Blutdrucks; während dieser verdünnte Harn dann durch die Harnkanälchen herniederfließt, wird hier Wasser aus demselben in das Blut resorbiert und so der Harn zu seiner normalen Konzentration eingedickt.

Bourmansche,

Ludwigsche
Theorie der
Harn-
absonderung.

A. Die Absonderung des Harnwassers — erfolgt hauptsächlich im Glomerulus. Die Menge des Harnwassers hängt zunächst ab von der Höhe des Blutdrucks, sie steigt und fällt mit demselben, sie folgt also den Gesetzen der Filtration (§ 129. I.) (*C. Ludwig* u. *Goll*⁹). Sinkt der Aortendruck bis auf 40 mm Hg, so hört die Harnabsonderung auf.

Absonderung
des Harn-
wassers.

Einflüsse, welche durch Veränderung des Blutdrucks auf die Menge des abgesonderten Harnwassers einwirken, sind z. B.:

Einflüsse auf
die Harn-
menge:

1. Verkleinerung des Gefäßraumes: Contraction der Hautgefäße bei Einwirkung der Kälte, Erregung des vasomotorischen Centrums oder größerer Bezirke vasomotorischer Nerven, z. B. durch Reizung des Rückenmarks, Unterbindung oder Kompression großer Arterien, Einwicklung der Extremitäten in straffe Binden erhöhen den Blutdruck und vermehren so die Harnmenge. Die entgegengesetzten Momente werden natürlich eine Verminderung der Harnmenge bedingen: Einwirkung von Wärme auf die Haut bis zur Rötung und Erweiterung der Gefäße, Schwächung der Erregung des vasomotorischen Centrums oder Lähmung größerer Gebiete vasomotorischer Nerven z. B. durch hohe Durchschneidung des Rückenmarks.

Weite der
Gefäße.

2. Vermehrte Herztätigkeit, wodurch der Druck (und die Stromgeschwindigkeit) im arteriellen Gebiete gesteigert wird (vgl. S. 159, 168),

Herztätig-
keit.

vergrößert die Harnmenge; umgekehrt wird Schwächung der Herzaktion (Leiden des Herzmuskels, Klappenfehler) das Harnquantum herabsetzen. Künstliche Reizung der Vagi bei Tieren, wodurch unter Verlangsamung der Herzschläge der mittlere Blutdruck von etwa 130 auf 100 mm Quecksilber fiel, hatte eine Verminderung der Harnmenge bis auf etwa $\frac{1}{6}$ zur Folge (Goll⁹, Cl. Bernard¹⁰).

Füllung der
Art. renalis.

3. Mit steigender oder abnehmender Füllung der Arteria renalis steigt oder fällt die Menge des abgesonderten Harns (Max Herrmann¹¹); schon ein mäßiges Zuklemmen der Arterie bei Tieren hat eine deutliche Verminderung zur Folge.

Druck im
Vas afferens.

Der Druck innerhalb eines jeden Vas afferens muß ein relativ großer sein, weil —
1. die doppelte Capillaranordnung in der Niere bedeutende Widerstände setzt, und weil —
2. das Vas efferens viel enger im Lumen ist als das zuführende Gefäß.

Verschuß
der Vena
renalis.

Merkwürdig ist es, daß ein Verschuß der Vena renalis die Harnsekretion völlig unterdrückt, obwohl doch der Blutdruck in den Nierencapillaren dadurch steigen muß. Nach C. Ludwig¹² erklärt sich die Erscheinung dadurch, daß die venöse Stauung das (im Centrum des Knäuels entspringende) Vas efferens derartig ausdehnt, daß die Capillarschlingen gegen die Wand der Kapsel zusammengedrängt und komprimiert werden, so daß nun aus denselben keine Filtration erfolgen kann.

Zurück-
haltung des
Eiweißes,

Bei der Filtration des Harnwassers im Glomerulus gehen die im Blutplasma gelösten krystalloiden Substanzen mit durch die Wand hindurch; dagegen wird das Eiweiß unter normalen Verhältnissen zurückgehalten (S. 408). Dabei müßte aber der osmotische Druck der Eiweißkörper des Blutplasmas überwunden werden. Starling¹³ bestimmte diesen zu 25–30 mm Hg; ein Blutdruck über 30 mm Hg würde also genügen, um die Filtration eines eiweißfreien Harns zu bewirken. — Es wird aber zuweilen sogar noch bei einem Blutdruck von nur 13–16 mm Hg in der Carotis eiweißfreier Harn abgeschieden! Andererseits wird in der Niere außer Eiweiß auch der Traubenzucker zurückgehalten, der osmotische Druck desselben im Serum beträgt aber mehr als 100 mm Hg. Um den osmotischen Druck des Eiweiß und Traubenzuckers zu überwinden, wäre also ein Druck von wenigstens 130 mm nötig, hinter dem der Druck in den Knäuelcapillaren aber gewiß zurückbleibt (Hamburger¹⁴).

des Trauben-
zuckers.

Ureteren-
druck.

Setzt man in einen querdurchschnittenen Ureter endständig ein Manometer ein, so erreicht der Druck meist nur eine Höhe von 40–60 mm Hg (M. Herrmann¹⁵).

Sistierung
der Harn-
absonderung
nach
Ureteren-
ligatur.

Kommt es in dem Ureter (etwa nach Unterbindung) und weiterhin in den Harnkanälchen zu einer Stauung des Sekretes, so wird ein Zurücktreten desselben in das Gewebe der Niere und weiterhin in das Blut beobachtet. Die Niere wird ödematös durch Füllung der Lymphräume; das Sekret verändert sich, indem zuerst Wasser in das Blut zurückresorbiert wird; dann aber sinkt auch das Kochsalz in dem Sekrete, ebenso Schwefelsäure und Phosphorsäure, zuletzt auch der Harnstoff (M. Herrmann¹⁵); Kreatinin dagegen ist noch reichlich vorhanden.

Aktive Tätig-
keit der
Glomerulus-
zellen.

Die Menge des abgesonderten Harnwassers ist jedoch nicht allein vom Blutdruck abhängig, vielmehr wirkt mit die aktive Tätigkeit der den Glomerulus überkleidenden Zellen. Die Menge des Harnwassers wird daher auch abhängen müssen teils von der Schnelligkeit, mit welcher stets neues, das Absonderungsmaterial bringendes Blut den Glomerulus zuströmt, teils vom Gehalte des Blutes an Harnbestandteilen und Wasser (R. Heidenhain⁶).

Die selbständige Tätigkeit der Sekretionszellen ist nur bei ungestörter Ernährung derselben vorhanden (Heidenhain⁶). Vorübergehende Verschließung der Nierenarterie paralyisiert sie, weshalb die Niere alsdann nicht secerniert, selbst wenn nach aufgehobener Kompression die Circulation sich wieder hergestellt hat (Overbeck¹⁶). — Für diese Tätigkeit der Sekretionszellen spricht auch die Beobachtung, daß man nicht selten den Harn höher temperiert antrifft als das Arterienblut. Barcroft u. Brodie¹⁷ fanden, daß während gesteigerter Diurese die Menge des von der Niere aufgenommenen Sauerstoffs zunimmt (nicht immer die der abgegebenen Kohlensäure).

Die Ab-
sonderung
der spezifischen
Harn-
bestandteile.

B. Die Absonderung der spezifischen Harnbestandteile.¹⁸ — Als Beweis für eine Sekretion der spezifischen Harnbestandteile durch

die Zellen der gewundenen Harnkanälchen im Sinne der *Bowmanschen* Theorie hat *Heidenhain*¹⁹ (1874) die Ausscheidung des in die Blutbahn eingespritzten indigoschwefelsauren Natriums durch die Niere herangezogen. Der Farbstoff findet sich dabei nämlich im Innern der Zellen der gewundenen Harnkanälchen, nicht in den Kapseln. Weiter abwärts sieht man den Farbstoff im Lumen der Harnkanälchen, wohin er durch das aus dem Glomerulus niederrieselnde Harnwasser herabgeschwemmt ist. Wurde bei solchen Versuchen 2 Tage vorher die die Kapseln enthaltende Rindenschicht durch Ätzen (*Heidenhain*¹⁹) oder Abtragung mit dem Messer entfernt, so blieb der blaue Farbstoff in den gewundenen Kanälchen liegen. Er rückte nicht abwärts, da das befördernde Wasser aus den zerstörten Glomerulis fehlte. — *Nussbaum*²⁰ (1878) zeigte sodann, daß sich beim Frosch infolge der eigentümlichen Circulationsverhältnisse der Niere eine vollständige Ausschaltung der Glomeruli aus der Circulation herbeiführen läßt. Beim Frosche versorgt die Nierenarterie die Glomeruli, dagegen die Nierenpfortader, welche aus den Venen der unteren Extremitäten entsteht, die gewundenen Harnkanälchen mit Capillaren: nach Unterbindung der Nierenarterien sind die Glomeruli vollständig aus der Circulation ausgeschaltet. Nach Ausführung der Operation findet spontan keine Harnabsonderung mehr statt, nach Injektion von indigoschwefelsaurem Natrium findet sich der Farbstoff in den Harnkanälchen. Wird nach Unterbindung der Nierenarterien Harnstofflösung injiziert, so ruft dies die sistierte Harnabsonderung wieder hervor: der Harnstoff wird also durch die Zellen der Harnkanälchen zusammen mit Wasser zur Ausscheidung gebracht. Dagegen kommen Zucker, Pepton und Eieralbumin, die unter normalen Verhältnissen leicht von der Niere ausgeschieden werden, nach Unterbindung der Nierenarterien nicht mehr zur Ausscheidung: sie werden also durch den Glomerulus abgeschieden.

Auch harnsaure Salze (ins Blut gespritzt) werden nach *Heidenhain*¹², *Sauer*²², *Anten*²³, *Eckert*²⁴ durch die Tubuli contorti abgesondert. Für den Gallenfarbstoff fand dasselbe *Möbius*²⁵ (1877), für den Blutfarbstoff *Landois*²⁶, *Miller*²⁷ (? *Ribbert*²⁸), für Eisensalze *Glaevecke*²⁹, für Kalksalze *Röhl*³⁰.

Auch dann, wenn entweder nach Unterbindung des Ureters oder durch sehr bedeutende Blutdrucksverminderung in der Art. renalis (nach Halsmarkdurchschneidung oder Aderlaß) Harnwasser gar nicht mehr secerniert wird, sieht man trotzdem noch die oben erwähnten Stoffe nach Überführung in das Blut in die Harnkanälchen übertreten; ebenso regt nun Harnstoffinjektion die Sekretion wieder an. Es beweist dies, daß die sekretorische Tätigkeit unabhängig vom Filtrationsdruck erfolgt (*Heidenhain*⁶, *Ustimowitsch*³¹, *Grützner*³²).

Versuche an der überlebenden Niere. — *Abeles*³³ ließ durch lebensfrisch exstirpierte Nieren künstlich die Circulation mit arteriellem Blute fortbestehen. Aus dem Ureter tropfte eine blaß gefärbte urinöse Flüssigkeit. War dem durchströmenden Blute etwas Harnstoff oder Zucker zugesetzt, so erweiterten sich die Gefäße und das Sekret enthielt die beigemischten Stoffe in größerer Konzentration. So scheidet also auch die „überlebende“ Niere Substanzen, welche verdünnt durch das Blut zuströmen, in konzentrierter Form wieder ab. Dasselbe fand *I. Munk*³⁴ bei analogen Versuchen mit Kochsalz, Salpeter, Coffein, Traubenzucker und Glycerin unter Vermehrung der gesamten Sekretmenge.

Versuche an
der über-
lebenden
Niere.

Von den zahlreichen Einwirkungen, durch welche die Nierentätigkeit angeregt werden kann (vgl. S. 384), ist besonders eingehend untersucht die Injektion von Salzlösungen in das Gefäßsystem. Diurese tritt ein sowohl nach Injektion von isotonischen, *Salzdiurese*.

als auch von hypertonen und hypotonen Lösungen ins Blut. Beim Vergleich der diuretischen Wirkungen isotonischer Lösungen von NaCl und Na₂SO₄ erweist sich das Glaubersalz als fast doppelt so stark diuretisch als das Kochsalz. Die Ursache der Salzdiurese liegt dabei nicht in der Füllung des Gefäßsystems (nach Injektion hypertoner Salzlösungen tritt reichlich Wasser aus den Geweben in das Gefäßsystem) und den dadurch veränderten Kreislaufverhältnissen; denn man kann durch Transfusion gleichartigen Blutes starke Plethora mit Steigerung des arteriellen, venösen und capillaren Druckes und Volumenszunahme der Niere erzeugen, ohne daß Diurese eintritt. Die Ursache der Salzdiurese ist vielmehr die Änderung der Blutzusammensetzung. Es besteht sowohl für das Wasser als auch für die einzelnen Salze im Blute eine Sekretionsschwelle, deren Überschreitung den Eintritt der Diurese zur Folge hat. Schon die Blutverdünnung allein kann Diurese erzeugen: Wasserdiurese, andererseits kann die alleinige Zunahme eines Salzes im Blute Diurese hervorrufen: Salzdiurese. Bei der intravenösen Injektion starker Salzlösungen wirken diese beiden Momente zusammen: kombinierte Salz- und Wasserdiurese. Häufig nimmt bei gesteigerter Nierentätigkeit zugleich die Durchblutung der Niere zu; die Steigerung des Blutstroms durch die Niere ist aber nicht die Ursache, sondern nur eine Begleiterscheinung, sie kann daher auch ausbleiben (Beziehung zwischen Blutversorgung und Absonderung analog wie bei den Speicheldrüsen § 99). (Gottlieb u. Magnus³⁵ 1900, 1901.) — Eine Reihe von Körpern aus der Puringruppe wirken diuretisch, so besonders die verschiedenen Methyl-Xanthine, z. B. Coffein, Theobromin usw. (vgl. S. 27). Die Coffeindiurese kommt nach Loewi³⁶ dadurch zustande, daß das Coffein in der Niere (nicht in anderen Gefäßgebieten) Gefäßerweiterung und Zunahme der Durchströmung bewirkt; nach anderen (v. Schröder³⁷, Magnus³⁸) wirkt das Coffein als Reiz für die secernierenden Elemente der Niere. — Sehr stark diuretisch wirkt Extrakt aus dem nervösen Teil der Hypophyse (Magnus u. Schäfer³⁸, Schäfer u. Herring³⁹).

Purin-
diurese.

Wechselnde
Tätigkeit
beider
Nieren.
Erstirpation
einer Niere.

Mehrfach ist konstatiert worden, daß beide Nieren niemals gleichmäßig secernieren; es handelt sich hier um einen Tätigkeits- und Blutfüllungswechsel (Suter u. Meyer⁴⁰, Tscherniachowski⁴¹, Barringer⁴²). — Die Exstirpation einer Niere oder Ausfall ihrer Funktion durch Erkrankung vermindert nicht die Absonderung. Es tritt eine vermehrte Tätigkeit der übriggebliebenen Niere ein unter Vergrößerung des Organs.

177. Einfluß der Nerven auf die Nierensekretion.

Wirkung
der vaso-
motorischen
Nerven auf
die Harn-
absonderung.

Es ist bis jetzt nur der Einfluß der vasomotorischen Nerven auf die Nierensekretion bekannt. Eine Erweiterung der Nierenarterienäste, speziell der Vasa afferentia, muß den Druck in den Glomerulis verstärken, wodurch die Menge der filtrierten Flüssigkeit zunimmt. Je mehr die Erweiterung der Gefäße auf das Gebiet der Arteria renalis allein beschränkt ist, um so größer ist das Harnquantum. Die unteren Dorsalnerven (beim Hunde hauptsächlich der 12. und 13.) enthalten die meisten Vasomotoren der Niere (Bradford⁴³).

Plexus
renalis.

Centrum
der Nieren-
vasomotoren.

1. Eine Durchschneidung des Plexus renalis hat in der Regel Vermehrung der Harnmenge zur Folge; mitunter beobachtet man infolge des gesteigerten Druckes Übertritt von Eiweiß in die Malpighischen Kapseln, ja sogar (bei Zerreißen von Gefäßen des Glomerulus) von Blut in den Harn. Das Centrum dieser Nierenvasomotoren liegt am Boden des vierten Ventrikels vor den Vagusursprüngen; die Verletzung (Stich) dieser Stelle hat daher Vermehrung des Harns zur Folge (Diabetes insipidus), zuweilen unter gleichzeitigem Auftreten von Eiweiß und Blut (Cl. Bernard⁴⁴, vgl. Jungmann u. Meyer⁴⁵), natürlich wirkt ebenso jede Verletzung der wirksamen Nervenbahn vom Centrum bis zu den Nieren hin. [In der Nähe dieses Centrums liegt dasjenige, dessen Verletzung die Zuckerbildung in der Leber anregt (vgl. S. 282).] — Eckhard⁴⁶ sah Hydrurie auftreten nach Reizung des auf der Oblongata liegenden Wurmlappens. Auch beim Menschen treten bei Reizung dieser Stellen durch Tumoren, Entzündungen u. dgl. ähnliche Erscheinungen auf (Meyer⁴⁷).

2. Wird außer dem Gebiete der Nierenarterie noch ein benachbartes umfangreiches Gefäßgebiet zugleich mitgelähmt, so wird der Blutdruck im Gebiete der Nierenarterie weniger groß sein, da zugleich viel Blut in die andere gelähmte Provinz einströmt. Unter diesen Verhältnissen wird man daher entweder nur eine geringere oder nur vorübergehende Polyurie sehen. So entsteht eine mäßige Vermehrung der Harnmenge während einiger Stunden nach Durchschneidung des N. splanchnicus. Dieser enthält die vasomotorischen Nierennerven, zugleich aber auch die Nerven des großen Gebietes der Darmgefäße. Reizung derselben Nerven hat natürlich den entgegengesetzten Erfolg (*Cl. Bernard, Eckhard*⁴⁸, *Burton-Opitz u. Lucas*⁴⁹, *Grek*⁵⁰).

Lähmung
beschränkter
Vaso-
motoren-
Gebiete.

3. Wird zugleich mit Lähmung der Nierennerven der größte Teil aller Körpervasomotoren gelähmt, so sinkt, der umfangreichen Erschlaffung aller dieser Gefäßbahnen entsprechend, der Druck im ganzen arteriellen Gebiete. Infolge davon sinkt auch die Harnabsonderung, sogar bis zur völligen Sistierung. Diese Wirkung zeigt sich nach Durchschneidung des Halsmarks bis zum 7. Halswirbel abwärts (*Eckhard*⁴⁸). So erklärt sich auch die Tatsache, daß die nach Verletzung des Bodens des 4. Ventrikels eintretende Polyurie wieder verschwindet, sobald das Rückenmark (bis zum 12. Brustnerven abwärts) durchschnitten wird.

Lähmung
großer
Vaso-
motoren-
Gebiete.

Harnstoffreichtum im Blute verengt die Körpergefäße, erweitert aber die Nierengefäße (*Cavazzani*⁵¹).

Eine Verkleinerung der Gefäße und damit zugleich des Nierenvolumens hat die Erstickung und Strychninvergiftung zur Folge, auch Reizung sensibler Nerven wirkt reflektorisch ebenso; — den entgegengesetzten Erfolg hat die Ausrottung der Nierennerven (*Cohnheim u. Roy*⁵²).

Nach *Arthaud u. Butte*⁵³ u. a. soll Reizung eines peripheren Vagusendes die Harnsekretion und den Blutstrom in beiden Nieren herabsetzen (Atropin macht den Versuch unmöglich). Der Vagus erscheint so als Vasomotor der Niere. — Nach *Asher u. Pearce*⁵⁴ ist dagegen der Vagus der sekretorische Nerv der Niere.

Einfluß des
N. vagus.

Reizung des Halsympathicus beschränkt gleichfalls die Sekretion; dieser Reiz scheint sich reflektorisch durch das Rückenmark hindurch auf den N. splanchnicus zu übertragen (*Masius*⁵⁵).

Einfluß des
Sym-
pathicus.

178. Übergang verschiedener Stoffe in den Harn. — Urämie. — Giftigkeit des Harns.

1. Unverändert gehen in den Harn über: schwefel-, bor-, kiesel-, salpeter-, kohlen saure Alkalien; Chlor-, Brom- und Jodalkalien; Rhodankalium, Kaliumeisencyanür; — gallensaure Salze, — Harnstoff, Kreatinin; — Cumar, Oxal-, Campher-, Pyrogallus-, Sebacylsäure; — ferner viele Alkaloide, z. B. Morphin, Strychnin, Curarin, Chinin, Coffein; unter den Farbstoffen indigoschwefelsaures Natrium, Carmin, Methylenblau, Gummigutti, Krapp, Campeche, der Farbstoff der Heidelbeeren, Maulbeeren, Kirschen, Rheum; ferner Santonin; — endlich die Salze von Gold, Silber, Quecksilber, Arsen, Wismut, Antimon, Eisen (nicht von Blei), die jedoch größtenteils in die Galle und in die Faeces gehen.

Unverändert
übergehende
Stoffe.

2. Anorganische Säuren treten beim Menschen und Carnivoren als neutrale Ammonsalze, beim Kaninchen als neutrale Alkalisalze aus (vgl. S. 389).

Anorgani-
sche Säuren.

3. Gewisse Stoffe (welche für gewöhnlich und wenn sie in kleinen Mengen in das Blut gelangen, der Zersetzung anheimfallen) gehen zum Teil in den Harn, wenn sie sich in so großer Menge im Blut anhäufen, daß sie nicht völlig zersetzt werden können: Zucker, Hämoglobin, Eiereiweiß, pflanzensaure Alkalien, Alkohol, Chloroform.

Teilweise
übergehende
Stoffe.

4. Viele Stoffe erscheinen in ihren Oxydationsprodukten im Harn: mäßige Mengen pflanzensaurer Alkalien als kohlen saure Alkalien, — schweflig- und unterschwefligsaures Natrium zum Teil als schwefelsaures Natrium, Schwefelkalium als schwefelsaures Kalium, — manche Oxydule treten als Oxyde auf, Benzol als Phenol.

Oxyda-
tionen.

Synthesen.

5. Manche Substanzen gehen mit Stoffwechselprodukten eine Synthese ein und erscheinen als gepaarte Verbindungen im Harn; hierher gehört die Entstehung der Hippursäure (S. 397), — der Phenacetursäure (S. 398), — der Ornithursäure (S. 398), — die Bildung der gepaarten Schwefelsäuren (§ 166) sowie die Bildung des Harnstoffes durch Synthese aus Kohlensäure resp. Carbaminsäure und Ammoniak (S. 388) und die Bildung substituierter Harnstoffe (S. 389). Nach Darreichung von Campher, Chloral und Butylchloral, Menthol, Thymol und vielen anderen Substanzen erscheint eine gepaarte Verbindung mit Glykuronsäure (vgl. S. 405) im Harn. Eine Paarung mit Sulphaminsäure oder Carbaminsäure gehen Taurin und Sarkosin ein. Mit Cystin paart sich dargereichtes Brombenzol zu Mercaptursäure (vgl. S. 401).

Reduktionen.

6. Reduziert werden jodsaures und bromsaures Kalium zu Jod- und Bromkalium; Äpfelsäure $C_4H_6O_5$ zum Teil zu Bernsteinsäure $C_4H_6O_4$; das Indigoblau $C_{16}H_{10}N_2O_2$ nimmt Wasserstoff auf zu Indigoweiß $C_{16}H_{12}N_2O_2$.

Urämie.

Nach Ansrottung der Nieren (Nephrotomie) oder Unterbindung der Harnleiter, wodurch eine weitere Harnabsonderung unmöglich gemacht wird, beim Menschen auch infolge hochgradiger Harnstauung sowie nach krankhaften Veränderungen der Nieren kommt es zu einer Reihe charakteristischer Erscheinungen, die einer Vergiftung gleichen und in hohen Graden den Tod nach sich ziehen: Urämische Intoxikation oder Urämie. Hervortretend ist unter den Erscheinungen geistige Abgeschlagenheit, Schläfsucht, selbst Bewußtlosigkeit bis zum tief komatösen Zustande und daneben von Zeit zu Zeit der Ausbruch von Zuckungen oder selbst ausgebreiteter heftiger Krämpfe. Mitunter zeigen sich Delirien und allgemeine Aufregung; oft wird *Cheyne-Stockessches* Atmen beobachtet; mitunter tritt vorübergehende, stets beiderseitige Blindheit durch Intoxikationslähmung des psychooptischen Centrums auf. Aber es kann auch ganz unabhängig davon zu Blutergüssen in die Netzhaut kommen, welche eine (selten andauernde) Erblindung verursachen (Retinitis apoplectica); auch Schwerhörigkeit wird beobachtet. Erbrechen und Durchfall sind häufig. Der Atem und die Hautausdünstung können „urinös“ riechen. Die Gefrierpunkterniedrigung des Blutes ist oft erhöht bis $-0,80^\circ$, zuweilen aber auch ganz normal.

Ursachen derselben.

Als Ursache — für diese Erscheinungen muß man das Zurückhalten der normalmäßig durch den Harn entleerten Substanzen betrachten, ohne daß es jedoch bis jetzt gelungen wäre, mit Sicherheit denjenigen Stoff zu bezeichnen, welcher als Urheber der Vergiftungsercheinungen angesehen werden mußte.

Als *Landois*⁶⁶ verschiedene im Harn vorkommende Substanzen direkt auf die Oberfläche des Großhirns brachte (Kreatinin, Kreatin, saures phosphorsaures Kalium, Uratsediment aus Menschenharn), sah er alle Zeichen der Urämie auftreten. Namentlich traten durch Ruhepausen getrennt völlig ausgeprägte Krampfanfälle auf, bei Hunden mit nachfolgendem Koma. Auch viele andere Nebenerscheinungen der urämischen Intoxikation ließen sich so erzeugen. [Harnstoff ist unwirksam, schwach wirksam kohlensaures Ammonium, Leucin, kohlensaures Natrium, Chlornatrium, Chlorkalium.]

Giftigkeit des Harns.

Menschlicher Harn, Tieren unter die Haut oder in die Venen gespritzt, wirkt giftig, sogar tödlich, namentlich bei manchen Krankheiten (*Bouchard*⁶⁷). Die giftigen Eigenschaften kommen organischen (Toxinen) und anorganischen Bestandteilen zu (*Lépine u. P. Aubert*⁶⁸), zumal Kaliumsalzen (S. 105) (*Beck*⁶⁹).

179. Bau und Tätigkeit der Harnleiter.

Schleimhaut mit geschichtetem Übergangsepithel.

Nierenbecken und Ureter haben eine aus zarten Bindegewebsfasern mit vielen eingelagerten Zellen zusammengesetzte Schleimhaut, auf welcher ein geschichtetes „Übergangsepithel“ sitzt. Unter dem Epithel findet sich eine Lage adenoiden Gewebes, in welchem zerstreute Lymphfollikel vorkommen. Im Bereiche des Nierenbeckens trägt die Schleimhaut vereinzelte, kleine, traubige Schleimdrüsen, die sich auch im Harnleiter finden.

Dreifache Muskelschicht.

Die Muscularis besteht aus einer inneren, etwas stärkeren Längsschicht und aus einer äußeren, circulären, zu denen im unteren Drittel noch einige zerstreut liegende Bündel längs verlaufender Faserzüge hinzukommen; alle diese Lagen sind von Bindegewebe ziemlich stark durchwebt. Die äußere Bindegewebshülle bildet eine Art Adventitia, in welcher die gröberen Gefäße und die Nerven nebst Ganglien liegen.

Blutgefäße. Nerven.

Die Blutgefäße versorgen die verschiedenen Schichten und bilden unter dem Epithel ein capillares Netzwerk. Die relativ spärlichen markhaltigen Nerven, in deren Umgebung Ganglien angetroffen werden, versorgen teils als motorische die Muskeln, teils dringen sie bei gegen das Epithel vor. Diese sind reflexanregend und sensibel: heftige Schmerzen bei Einklemmung von Konkrementen.

Mündung.

Der Harnleiter durchbohrt die Dicke der Blasenwand, indem er sie schräg in längerem Verlauf durchsetzt; die innere Öffnung ist ein schräg nach innen und abwärts gerichteter

Schlitz in der Schleimhaut, der mit einem zugeshärften, klappenartigen Vorsprung versehen ist (Fig. 107).

Die Fortbewegung des Harns durch den Harnleiter geschieht durch peristaltische Bewegungen der Muskelwände der Harnleiter.

Fortbewegung
des Harns
im Ureter.

Fig. 107.

Bewegungen entstehen reflektorisch durch den eintretenden Harn; sie verlaufen mit einer Schnelligkeit von 20 bis 30 mm in 1 Sekunde, und zwar stets abwärts. — Je größer die Spannung des Ureters durch den Harn, um so schneller erfolgen die peristaltischen Bewegungen (Sokoloff u. Luchsinger⁸⁰). Erstickung, venöse Hyperämie und Splanchnicusreizung steigern die Zahl der Contractionen, schnelle Ligatur der Nierengefäße sowie Unterbindung des Harnleiters mindern sie (Protopopov⁸¹, Beresnegowsky⁸²).

Unterer Teil der männlichen Harnblase mit dem Anfange der Urethra durch einen Medianschnitt der vorderen Wand geöffnet und ausgebreitet (nach Heule). Man erkennt die (hellen) Züge des Trigonum, die schlitzförmigen Ureterenöffnungen, die oben abgeschnittenen Ureteren und Samen Gefäße. Auf dem Colliculus seminalis erscheinen in der Mitte die größere Öffnung des Sinus prostaticus, jederseits davon die kleinere, runde Mündung des Ductus ejaculatorius und unterhalb beider die zahlreichen, punktförmigen Öffnungen der Ausführungsgänge der Glandula prostatica.

Bei künstlicher lokaler Reizung verläuft die Contraction nach beiden Seiten hin.

Da Engelmann⁸³ die Bewegungen auch an solchen ausgeschnittenen Ureterestücken sah, an denen weder Nervenfasern noch Ganglien nachweisbar waren, so nahm er an, daß die Ureterenmuskulatur automatischer Erregung fähig sei (wie die Herzmuskulatur, vgl. S. 126).

Ein Zurücktreten von Harn aus der Blase in den Ureter ist dadurch erschwert, daß bei starker Spannung der Blasenwand der Harnleiter, soweit er innerhalb derselben liegt, mit zusammengepreßt wird, und daß die Dehnung der Blaseschleimhaut die Ränder der schlitzförmigen Mündungen (Fig. 107) straff gegeneinander spannt.

Zurücktreten
des Harns

Bei starker Contraction der Blasenmuskulatur und unter der Einwirkung abnormer Reizungen kann ein Rücktreten des Harns in den Ureter unter antiperistaltischen Bewegungen stattfinden (Lewin u. Goldscheider⁸⁴).

180. Bau der Harnblase und der Harnröhre.

Die Schleimhaut der Harnblase ist der der Harnleiter ähnlich; das geschichtete Epithel zeigt in der oberen Lage plattere Zellen. Bei Füllung der Blase werden die Epithelien der Fläche nach gedehnter und dünner. — Die glatten Muskelfasern sind zu Bündeln angeordnet, die zwar vorwiegend eine äußere, nicht kontinuierliche Lage longitudinaler, eine mittlere, am stärksten entwickelte Lage circularer Fasern und eine innere dünne, aus weiten Maschen bestehende Schicht erkennen lassen, außerdem aber vielfältig nach verschiedenen Richtungen hin unter Bildung eines weitmaschigen Balkennetzes sich durchkreuzen. Zwischen der Muskulatur und der Schleimhaut befindet sich eine Schicht zarten, fibrillären, zellenhaltigen Bindegewebes mit elastischen Fasern untermischt. Die Muskeln der Blase stellen in ihrer Gesamtheit einen gemeinsamen Hohlmuskel dar, dem die Funktion zukommt, bei der Contraction den Hohlraum allseitig zu verkleinern und den Inhalt zu

Schleimhaut.

Muskulatur.

M. sphincter vesicae. entleeren. — Die untersten Muskelbündel der Blase, im Trigonum, bilden einen besonderen, glatten, Sphincter vesicae, er schließt nach vorn an die glatte Muskulatur der Urethra an (*Kalischer* ⁶⁵).

Gefäße und Nerven. Die Gefäße der Blase haben in ihrer Verteilung Ähnlichkeit mit denen der Harnleiter. — Lymphgefäße finden sich in der Muscularis der Blase, dagegen nicht in der Mucosa (*Gerota* ⁶⁶). — Die Nervenzweige tragen Ganglien, die teils in der Mucosa, teils in der Muscularis liegen und untereinander durch Fasern in Verbindung stehen. Nervenendigungen sind sowohl zwischen den Muskelfasern, als auch zwischen den Epithelien nachgewiesen.

Weibliche Harnröhre. Die weibliche Harnröhre besitzt eine aus zahlreichem fibrillären Binde- und elastischem Gewebe gebildete, papillenträgende Schleimhaut mit geschichtetem Pflasterepithel; außerdem sind eingelagert einige *Littresche* (Schleim-) Drüsen. Der Schleimhaut liegt zunächst eine Lage longitudinaler, glatter Muskelfasern auf und letzterer wieder eine Schicht circulärer. Diese Schichten sind von sehr reichen Bindegewebs- und elastischen Fasern durchwebt und enthalten außerdem bedeutend erweiterte, in ihrem Bau an kavernöse Räume erinnernde Venenplexus. — Der *M. sphincter urethrae* ist ein quergestreifter, durch den Willensimpuls sich zusammenziehender und auch durch ihn erschlaffender Muskel, der teils aus transversalen, vollkommen ringförmigen Fasern besteht, welche sich bis zur Mitte der Harnröhre abwärts erstrecken (den glatten circulären zunächst anliegend), teils aus longitudinalen, die nur an der hinteren Harnröhrenwand aufwärts bis zum Blasengrund ziehen, abwärts zwischen den circulären Zügen sich verlieren. Weitere circuläre Fasern liegen unterhalb der Mitte der Harnröhre, nur vereinzelt an der vorderen Fläche derselben.

Männliche Harnröhre. In der männlichen Harnröhre ist das Epithel der Pars prostatica noch dem der Blase ähnlich, in dem häutigen Teile wird es ein geschichtetes, in dem kavernen ein einfaches Cylinderepithel. Die unter dem geschichteten Epithel papillenträgende Schleimhaut enthält, zumal im hinteren Teile, die schleimabsondernden *Littreschen* Drüsen. Glatte Muskelfasern finden sich im prostatiscen Teile als Längsschicht, besonders am Colliculus seminalis, in dem membranösen Abschnitt sind hauptsächlich circuläre Züge mit zwischen-geschobenen longitudinalen; der cavernöse Teil hat hinten zarte circuläre, nach vorn nur vereinzelt schiefe und longitudinale, unbedeutende Bündel. Der aus quergestreiften Muskelfasern bestehende Sphincter urethrae (sive Sph. vesicae externus) ist ein völlig ringförmig um die Harnröhre herum geschlossener Muskel (dicht über dem Eintritt der Urethra in das Septum urogenitale) an der Spitze der Prostata, wo seine Fasern mit denen des darunter belegenden Musc. transversus perinei profundus austauschen. Es gehören zu diesem Schließmuskel auch longitudinale Fasern, welche längs des oberen Randes der Prostata von der Blase her herabziehen. Vereinzelt transversale Bündel kommen vorn von der Fläche des Blasenbalses her; sodann gehören noch zu dem Schließmuskel jene transversalen Züge, welche innerhalb der Prostata selbst dem Gipfel des Colliculus seminalis gegenüberliegen, einem starken Querbalken ähnlich vor dem Anfang der Urethra quer in die Substanz der Prostata hinein ziehend (Musculus prostaticus).

Blut- und Lymphgefäße. In der Harnröhre des Mannes bilden die Blutgefäße unter dem Epithel ein reiches capillares Maschenwerk, unter welchem ein lymphatisches, weitmaschiges Gefäßnetz liegt.

181. Ansammlung, Zurückhaltung und Entleerung des Harns. Innervation der Blase.

Ansammlung des Harns. Nach der Entleerung der Blase sammelt sich der Harn aufs neue unter ganz allmählicher Dehnung wieder an. Die glatte Muskulatur der Blasenwand kann sich in sehr wechselnden Zuständen tonischer Contraction befinden; danach wechselt der Widerstand, den die Blasenwand ihrer Dehnung entgegensetzt. Im ruhenden Zustande ist die Blasenwand sehr dehnbar, es kann daher eine ziemlich erhebliche Menge Flüssigkeit in der Blase Platz finden, ohne daß die Spannung der Blasenwand und der Druck, unter dem die Flüssigkeit steht, ansteigt. Ist dagegen die Blasenwand mehr oder weniger tonisch contrahiert, so wird schon eine viel geringere Flüssigkeitsmenge nur unter starker Spannung der Blasenwand in der Blase Platz finden. Von der Spannung der Blasenwand hängt aber das Gefühl des Harndrangs ab; es kann daher bei sehr verschiedenen Flüssigkeitsmengen in der Blase das Gefühl des Harndrangs

Gefühl des Harndrangs.

auftreten, je nach dem augenblicklich bestehenden Tonus der Blasenmuskulatur.

Das Gefühl des Harndrangs kann, ohne daß die Blase entleert wird, wieder zurückgehen und eventuell ganz schwinden, wenn der Tonus der Blasenmuskulatur herabgesetzt wird; die Spannung der Blasenwand wird dann ebenfalls sinken und es wird eine weitere Menge Harn in der Blase sich ansammeln können, bis die frühere Spannung wieder erreicht wird.

Der Tonus der Blasenmuskulatur zeigt rhythmische Schwankungen, die in Gestalt automatischer Contractionen auftreten; es ist zweifelhaft, ob diese von den an der Blase gelegenen Ganglienzellen herrühren oder ob die Muskulatur der Blase auch ohne nervöse Vermittlung rhythmischer Bewegungen fähig ist.

Auto-
matische
Con-
tractionen,

Diese Tonusschwankungen dauern auch nach dem Tode des Tieres noch an; sie sind auch an der ausgeschnittenen Blase in 0,75% NaCl-Lösung von 38° C zu beobachten (*Sherrington*⁶⁷, *Stewart*⁶⁸). Die Contractionen treten lebhafter auf bei Erwärmung, bei Störungen der Circulation in der Blase, Venüswerden des Blutes. In der Apnoe hören die selbständigen Blasencontractionen auf.

Der Tonus der Blasenmuskulatur kann weiterhin reflektorisch beeinflusst werden, und zwar von allen centripetalen Nerven aus (mit Ausnahme des Vagus) und von der Psyche aus (*Mosso* u. *Pellacani*⁶⁹, *Nawrocki* u. *Skabitschewsky*⁷⁰, *Langley* u. *Anderson*⁷¹, *Hanč*⁷²). Die reflektorische Empfindlichkeit der Blase erweist sich in den darauf gerichteten Versuchen als überraschend groß; schwache sensible Reize, die den Blutdruck noch nicht beeinflussen, können lebhafte Blasencontractionen auslösen (*Mosso* u. *Pellacani*⁶⁹). Dadurch wird es verständlich, wie bei ganz verschiedener Füllung der Blase auf Grund äußerer Einwirkungen Harndrang auftreten kann.

reflektorische
Con-
tractionen
der Blasen-
wand.

Während des Schlafes sinkt der Blasentonus; nach dem Erwachen steigt er rasch an.

Die Innervation der Blase erfolgt von dem autonomen Nervensysteme (§ 270) aus. Die zur Blase ziehenden Nerven stammen — 1. aus den 2.—5. Lumbalnerven (sympathisches System im engeren Sinne); sie verlaufen als präganglionäre Fasern zu dem Gangl. mesentericum infer., dessen Ganglienzellen in den Verlauf der Nerven eingeschaltet sind (*Nawrocki* u. *Skabitschewsky*⁷⁰, *Stewart*⁶⁸, *Langley* u. *Anderson*⁷¹, *Sherrington*⁶⁷) und von hier als postganglionäre Fasern in der Bahn der Nn. hypogastrici zur Blase. — 2. aus den 2. u. 3. Sakralnerven (sakraler Abschnitt des parasympathischen Systems) als N. erigens s. pelvici, in den Verlauf sind die Ganglienzellen des Plexus hypogastricus eingeschaltet. Reizung des N. erigens (aus dem Sakralteil des Rückenmarks) bewirkt kräftige Contraction der gleichseitigen Blasenhälfte, Reizung der Nn. hypogastrici (aus dem Lumbarteil des Rückenmarks) bewirkt schwache Contraction oder sogar Hemmung: Erweiterung der Blase. Nach *v. Zeissl*⁷³ soll bei der Reizung des N. erigens gleichzeitig mit der Contraction der Blase eine Hemmung des Sphincter vesicae, bei der Reizung der Nn. hypogastrici gleichzeitig mit der Erschlaffung der Blasenmuskulatur Contraction des Sphincter eintreten. Diese Angaben werden allerdings von anderen Beobachtern bestritten. Jedenfalls können aber auf nervösem Wege sowohl anregende wie hemmende Einflüsse auf den Sphincter vesicae ausgeübt werden.

Innervation
der Blase.

Die Zurückhaltung des Harns in der Blase wird unter gewöhnlichen Verhältnissen durch eine tonische Contraction des Sphincter vesicae bedingt. Wie diese zustande kommt, ob sie etwa von den cen-

Zurück-
haltung des
Harns.

tralen Apparaten im Rückenmarke ausgeht oder peripherer Natur ist, steht nicht fest. Sammelt sich der Harn in der Blase an, ohne daß es zu höherer Spannung der Blasenwände und größerem Druck in der Flüssigkeit kommt, so genügt der Tonus des Sphincters, um das Ausfließen des Harns zu verhüten. Steigt die Flüssigkeitsmenge in der Blase mehr und kommt es zu größerer Spannung der Blasenwände, so werden die sensiblen Nerven der Blase gereizt; diese Reizung löst durch die im Lumbal- und Sakralteil des Rückenmarks gelegenen Centra (§ 275. 3) Rückenmarksentra- Blasencontractionen aus, die schließlich so stark werden können, daß sie den Sphinctertonus überwinden und der Harn abfließt. Wie oben bereits erwähnt, kann auch die Reizung anderer sensibler Nerven Blasencontractionen auslösen, und zwar ebenfalls durch Vermittlung der Centralapparate im unteren Teile des Rückenmarks. So erklärt es sich, daß z. B. Kitzeln, Erwärmung der Kniegegend im Schlafe Harnentleerung bewirken kann.

In der bisher geschilderten Weise spielt sich der Vorgang der Zurückhaltung und Entleerung des Harnes beim Kinde ab.

*Einfluß des
Großhirns.*

Beim Erwachsenen stehen die Centralapparate im unteren Rückenmarksabschnitt unter dem Einflusse von Bahnen, die vom Großhirn herabkommen, also Einflüsse des Bewußtseins vermitteln. Beim Hunde fanden *v. Frankl-Hochwart* u. *Fröhlich*⁷⁴ etwa 1 cm hinter dem Sulcus cruciatus und einige Millimeter von der Mantelkante entfernt ein Gebiet, von dem aus sich sowohl Blasencontraction, als auch Sphinctercontraction und Sphinctererschaffung bewirken ließen. Die Bahnen verlaufen (vielleicht im Thalamus opticus, resp. Corpus striatum unterbrochen, *Bechterew* u. *Mislaewski*⁷⁵, *v. Czyhlarz* u. *Marburg*⁷⁶) durch die Pedunculi cerebri und weiterhin durch die dorsalen Abschnitte der Seitenstränge (*Stewart*⁶⁸) abwärts bis zu den Rückenmarksentren. Daher kann durch Reizung der Pedunculi, sowie jeder Stelle des Rückenmarks oberhalb des Lumbarteils Blasencontraction bewirkt werden.

*Willkürliche
Zurück-
haltung des
Harns.*

Wenn bei zunehmender Füllung der Blase die sensiblen Blasenerven gereizt werden, so kommt uns dies als Gefühl des Harndrangs zum Bewußtsein. Wir können dann bei starkem Harndrang die Wirkung des tonisch contrahierten (glatten) Sphincter vesicae (s. oben), der allein eventuell den lebhaften Blasencontractionen nicht genügend Widerstand leisten würde, unterstützen durch willkürliche Contraction des (quergestreiften) Sphincter urethrae. Immerhin ist dieser Verschluß nur auf verhältnismäßig kurze Zeit aufrecht zu erhalten; schließlich überwinden die lebhaften Contractionen der Blase auch den doppelten Verschluß des Sphincter vesicae und urethrae. — Durch Contraction des Sphincter urethrae kann auch die stattfindende Harnentleerung plötzlich willkürlich unterbrochen werden.

*Willkürliche
Entleerung
des Harns.*

Die willkürliche Harnentleerung darf man sich nicht, wie dies von einigen Autoren geschehen ist (*Rehfishch*⁷⁷), so zustande kommend denken, als ob der Wille direkt Contractionen der (glatten!) Blasenmuskulatur auslösen könnte. Wenn wir willkürlich die Harnentleerung in Gang setzen, so handelt es sich immer nur um eine indirekte Anregung der durch die Reflexapparate des Rückenmarks ausgelösten Blasenbewegungen. Dazu genügt besonders bei höheren Füllungsgraden allein schon die Lenkung der Aufmerksamkeit auf das Gefühl am Harnapparate, wodurch das Zustandekommen des Reflexes begünstigt wird. Bei nur mäßiger oder schwacher Füllung der Blase müssen jedoch die sensiblen, reflexauslösenden Blasenerven zuerst gereizt werden, und zwar entweder

dadurch, daß wir durch willkürliche Contractionen der quergestreiften Harnröhren- und Beckengrundmuskeln die sensiblen Nerven anregen oder durch einen Druck der Bauchpresse die Nerven der Blase.

Pathologisches. — Nach Durchschneidung des Rückenmarks oberhalb des Lumbarteils ist natürlich die bewußte Empfindung des Harndrangs und der Einfluß des Willens auf die Blasenfunktionen aufgehoben. Zugleich tritt aber regelmäßig eine schockartige Störung der im unteren Rückenmarksteil gelegenen Centra ein und dadurch Blasenlähmung: die Blase ist sehr stark gefüllt; sowie der Druck genügt, den Tonus des Sphincters zu überwinden, läuft etwas Harn ab; da aber keine Blasencontractionen eintreten, so schließt nach Abfließen einer geringen Menge der Sphincter wieder (Ischuria paradoxa). Haben sich nach einigen Tagen die Rückenmarkscentra von der Wirkung des Schocks erholt, so können wieder normale Verhältnisse eintreten: mit großer Regelmäßigkeit erfolgt bei bestimmter Füllung der Blase, leicht aber auch auf Reizung anderer sensibler Nerven reflektorische Entleerung der Blase (rein reflektorische Blasenfunktion) (Goltz⁷⁸). Zerstört man jetzt den unteren Teil des Rückenmarks, so tritt natürlich aufs neue Blasenlähmung ein. Auffallenderweise kann aber auch jetzt noch nach einigen Wochen, sowohl beim Hunde (Goltz u. Ewald⁷⁹) wie beim Menschen (L. R. Müller⁸⁰) eine gewisse Besserung eintreten: der Harn kann wieder zurückgehalten werden, wenn auch eine große Schwäche des Sphincters besteht, so daß bei Bewegungen usw. leicht kleine Mengen Harn abfließen, und es treten von Zeit zu Zeit Blasencontractionen auf, die den angesammelten Harn wenigstens teilweise (unter normalen Verhältnissen wird die Harnblase stets vollkommen entleert) zur Entleerung bringen. Man muß annehmen, daß hier periphere Ganglienzellen bis zu einem gewissen Grade die Rolle reflektorischer Centralapparate übernommen haben.

Patho-
logisches.

Die Frage, ob die Blasen Schleimhaut aus dem Blaseninhalt Substanzen resorbieren kann, — ist vielfältig untersucht und verschieden beantwortet worden. Nach den Untersuchungen von Gerota⁶⁶, Cohnheim⁸¹ u. a. werden Ferrocyanat, Harnstoff, Traubenzucker, Strychnin von der völlig normalen Blasen Schleimhaut nicht resorbiert; dagegen tritt Resorption ein, wenn die Schleimhaut geschädigt worden ist, z. B. durch mechanische Verletzungen (wie sie bei den älteren Versuchen oft vorgekommen sind und zu Irrtümern Veranlassung gegeben haben), durch chemische Substanzen (ätzende Flüssigkeiten, Fluornatrium, Chloroform), durch sehr stark konzentrierte Lösungen. Nach Völtz, Baudrezel u. Dietrich⁸² wird Alkohol von der Blase resorbiert. — Im Gegensatz zur Blasen Schleimhaut findet Resorption statt von der Harnröhren Schleimhaut, vom Harnleiter, Nierenbecken, Vesicula prostatica (Levin u. Goldschmidt⁸³).

Resorption
in der Blase.

182. Vergleichendes. — Historisches.

Bei den Wirbeltieren findet sich vielfach eine Vereinigung der Harn- mit den Generationsorganen vor (mit Ausnahme der Knochenfische). Die in der ersten Embryonalzeit als Exkretionsorgan dienende „Urniere“ (Wolffscher Körper) übernimmt bei Fischen und Amphibien zeitweilen diese Rolle. Die Myxinoideen (Cyclostomen) besitzen die einfachsten Nieren: jederseits einen langen Harnleiter, dem reihenweise kurzgestielte, glomerulihaltige Kapseln aufsitzen. Beide Ureteren münden in den Porus genitalis. Bei den übrigen Fischen liegen die Nieren, oft lang gestreckt, als kompaktere Massen an beiden Seiten der Wirbelsäule. Die beiden Ureteren vereinigen sich zur Urethra, die stets hinter dem After mündet, entweder mit der Geschlechtsöffnung vereint oder hinter dieser: bei Stören und Haien bilden After und Urethramündung zusammen eine Kloake. Auch blasenartige Bildungen, welche morphologisch jedoch der Harnblase der Säugetiere nicht gleichen, kommen bei Fischen vor, entweder an jedem Harnleiter (Roche, Hai) oder an der Vereinigung beider.

Ver-
gleichendes.

Pisces.

Bei den Amphibien gehen die Vasa efferentia der Hoden eine Verbindung mit den Harnkanälchen ein; der Hodennierengang tritt (beim Frosche) mit dem der anderen Seite zusammen und beide gehen vereint in die Kloake, während die geräumige Harnblase durch die vordere Wand der Kloake ausmündet.

Amphibia.

Von den Reptilien aufwärts ist bei allen Vertebraten die Niere nicht mehr die persistierende Urniere, sondern ein neugebildetes Organ. Bei den Reptilien ist sie meist länglich abgeplattet; die Ureteren münden gesondert in die Kloake. Saurier und Schildkröten besitzen eine in die vordere Wand der letzteren mündende Blase. — Bei den Vögeln münden die isoliert bleibenden Harnleiter in den in die Kloake eingehenden Sinus urogenitalis nach innen von den Ausführungsgängen der Geschlechtsdrüsen. Die Blase fehlt konstant. — Bei den Säugetieren bestehen die Nieren oft aus vielen kleinen Läppchen (Renculi), z. B. beim Seehund, Delphin, Rind. — Über die N-haltigen Bestandteile des Wirbeltierharns vgl. S. 390.

Reptilia.

Aves.

Mammalia.

Wirbellose:
Mollusca.

Unter den Wirbellosen⁸⁴ besitzen die Weichtiere Exkretionsorgane in Form von Kanälen, welche mit einer äußeren und mit einer in den Leibraum führenden inneren Öffnung ausgestattet sind (und mitunter auch als Ovidukte funktionieren). Bei den Muscheln ist dieser Kanal zu einem schwammigen, an der Kiemenbasis liegenden, mit flimmernden Sekretionszellen besetzten Organ (*Bojanussches Organ*) aufgelockert, das oft einen größeren centralen Hohlraum besitzt. Der innere (flimmernde) Ausführungsgang geht in den Perikardialraum, der äußere (mitunter mit den Geschlechtsöffnungen vereinigt) mündet auf der äußeren Körperoberfläche. — In dem (meist unpaaren) analogen, oft contractilen Organ der Schnecken werden von den Sekretionszellen kugelige Konkreme gebildet und in das Drüsenlumen ausgestoßen; dieselben enthalten Harnsäure und Guanin. Sackartige, in die Mantelhöhle ausmündende, mit Drüsen versehene Exkretionsorgane (an den Kiemengefäßstämmen liegend) besitzen die Cephalopoden. Im Harn von *Octopus* fand *r. Fürth*⁸⁵ keinen Harnstoff, dagegen Ammoniak, wenig Harnsäure, relativ erhebliche Mengen von Hypoxanthin und als wesentlichen Bestandteil eine N-haltige Substanz von saurem Charakter, die mit keinem der bekannten Bestandteile des Wirbeltierharns identifiziert werden konnte. Der Cephalopodenharn enthält auch in der Norm nicht unerhebliche Mengen eines koagulablen Eiweißkörpers.

Arthropoda.

Insekten, Spinnen und Tausendfüße haben als Exkretionsorgane die sogenannten *Malpighischen Gefäße*. Diese Gefäße sind lange Schläuche, welche in den Anfangsteil des Dickdarms einmünden. Das charakteristische Stoffwechselendprodukt der Insekten ist die Harnsäure; bei den Spinnen und Skorpionen das Guanin. Bei den Crustaceen dienen als Niere die sogenannte Antennen- und Schalendrüse, vielfach gewundene Kanäle, die neben der 2. (großen) Antenne und 4. Extremität (Maxille) münden. Als wichtigstes Stoffwechselendprodukt der Crustaceen fand *Marchal*⁸⁵ eine eigentümliche Substanz von saurem Charakter: die Carcinursäure. — Bei den Plattwürmern sind die Exkretionsorgane längsverlaufende Röhren; bei den Bandwürmern 2, durch die ganze Kette sich erstreckend (bei den Tänien an der Grenze der Glieder durch eine breite Verbindung anastomosierend). Bei den Trematoden (*Distomum*) mündet das ramifizierte Organ am hinteren Körperende. Auch bei den meisten Rundwürmern bilden Schläuche, die vereinigt auf einem Porus in der Bauchlinie ausmünden, das Exkretionsorgan. Die Ringelwürmer besitzen, fast in allen Körpersegmenten paarig, die sog. „Schleifenkanäle“, d. h. Röhren (oft viel verschlungen), welche mit einer inneren, wimpernden Öffnung in der Bauchhöhle beginnen und außen auf der ventralen Körperoberfläche mit der äußeren Öffnung münden. — Bei den Seeigeln, Seeesternen und Medusen ist das Wassergefäßsystem zugleich das Exkretionsorgan. — Auch bei den Spongien können die den Körper durchziehenden, Wasser zuführenden

Vermes.

Gänge noch als solche gelten.

Echino-
dermata.**Coelenterata.****Historisches.**

Historisches: — *Aristoteles* läßt aus dem in die Nieren fließenden Blut den Harn entstehen, der dann durch die Ureteren in die Blase rinnt; das Nierenvenenblut gerinnt nicht. — Er weist auf die relativ bedeutende Größe der menschlichen Harnblase hin. — *Berengar* (1521) sah, als er Wasser in die Nierengefäße spritzte, Flüssigkeit aus den Papillen hervordringen. — *Massa* (1552) fand Lymphgefäße an den Nieren. — *Eustachius* († 1580) unterband die Harnleiter und fand danach die Blase leer. — *Cusanus* (1450) untersucht die Farbe und das Gewicht des Harns. — *Roussel* (1581) betont die muskulöse Natur der Wände der Blase, an denen *Sanctorius* (1631) keinen besonderen Schließmuskel erkennen konnte, — während *Vestling* (1641) bereits das Trigonum (*Lieutaudi*) (1753) beschreibt. — Die ersten wichtigeren chemischen Arbeiten unternahm *van Helmont* 1644: er stellte die festen Bestandteile des Harns dar, fand unter ihnen das Kochsalz, beobachtete das höhere spezifische Gewicht des Fieberharns und erklärte das Entstehen der Harnsteine aus den festen Bestandteilen des Urins. — Über die Auffindung einzelner Harnbestandteile ist zu bemerken: *Scheele* entdeckte 1776 die Harnsäure, — *Bergmann* den phosphorsauren Kalk, — *Brand* und *Kunckel* den Phosphor, — *Rouelle* 1773 den Harnstoff, der von *Fourcroy* und *Vauquelin* 1799 benannt wurde, — *Berzelius* die Milchsäure, — *Sequin* Eiweiß im pathologischen Harn, — *J. v. Liebig* die Hippursäure, — *Heintz* und *r. Pettenkofer* Kreatin und Kreatinin, — *Wollaston* 1810 das Cystin, — *Marcel* 1817 das Xanthin.

Literatur (§ 176—182).

1. *W. r. Schröder*: A. P. P. 19, 1885, 373. — 2. *Colasanti*: M. U. 14, 1891. — 3. *Zulesky*: Untersuchungen über den urämischen Prozeß und die Funktion der Nieren. Tübingen 1865. — 4. *W. r. Schröder*: A. P. 1880, Suppl.-Bd., 113. — 5. Zusammenfassende Darstellung: *K. Spiro* u. *H. Vogt*: E. P. 1, 1, 1902, 414. *R. Magnus* in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie, Jena 1910. III, 1, 477. — 6. *R. Heidenhain*: L. Hermanns Handb. d. Physiol. Leipzig, 5, 1, 1883, 299. — 7. *W. Bowman*: Philos. Transactions. 1, 1842, 57. — 8. *Ludwig*: Wagners Handwörterb. d. Physiol. 2, 1844, 629. —

9. *F. Goll*: Z. r. m. N. F. 4, 1854, 78. — 10. *Cl. Bernard*: Leçons sur les liquides de l'organisme, Paris, 2, 1859, 157. — 11. *M. Herrmann*: S. W. A. 45, 2. Abt., 1862, 325. — 12. *Ludwig*: Lehrb. d. Physiol. 2, 1856, 275. — 13. *E. H. Starling*: J. o. P. 24, 1899, 817. — 14. *H. J. Hamburger*: Osmot. Druck und Ionenlehre. Wiesbaden 1904, 2, 392. — 15. *M. Herrmann*: S. W. A. 36, 1859, 349. 45, 2. Abt., 1862, 345. — 16. *R. Overbeck*: S. W. A. 47, 2. Abt., 1863, 189. — 17. *J. Barcroft* u. *T. G. Brodie*: J. o. P. 32, 1905, 18. 33, 1905, 52. *J. Barcroft*: E. P. 7, 1908, 744. — 18. *A. Noll*: E. P. 6, 1907, 1. — 19. *R. Heidenhain*: A. m. A. 10, 1874, 1. P. A. 9, 1874, 1. — 20. *M. Nussbaum*: P. A. 16, 1878, 139. 17, 1878, 580. A. A. 1, 1886, 67. A. m. A. 27, 1886, 442. A. P. 1906, 518. Vgl. *A. P. Beddard*: J. o. P. 28, 1902, 20. *F. A. Bainbridge* u. *A. P. Beddard*: J. o. P. 34, 1906, IX. *W. C. Cullis*: J. o. P. 34, 1906, 250. — 21. *R. Heidenhain*: P. A. 9, 1874, 23. — 22. *Sauer*: A. m. A. 53, 1899, 218. — 23. *Anten*: Arch. internat. de Pharmacodyn. 8, 1901, 455. — 24. *A. Eckert*: A. P. P. 74, 1913, 244. — 25. *Möbius*: Arch. d. Heilkunde. 18, 1877, 84. — 26. *Landois*: Die Transfusion des Blutes. Leipzig 1875. — 27. *J. W. Miller*: Frankfurt. Zeitschr. f. Pathol. 11, 1912, 403. — 28. *H. Ribbert*: Zentralbl. f. Pathol. 1913, 6. — 29. *Glaeser*: Diss. Kiel 1883. — 30. *Röhl*: Ziegler's Beiträge Suppl. 7, 1905, 456. — 31. *C. Ustimowitsch*: L. B. 22, 1870, 430. — 32. *P. Grützner*: P. A. 11, 1875, 370. — 33. *M. Abeles*: S. W. A. 87, 3. Abt., 1883, 187. — 34. *I. Munk*: V. A. 107, 1887, 291. *I. Munk* u. *Senator*: V. A. 114, 1888, 1. Vgl. *C. Jacoby*: A. P. P. 26, 1890, 388. *C. Jacoby* u. *W. v. Sobieranski*: A. P. P. 29, 1892, 25. *F. Pfaff* u. *M. V. Tyrode*: A. P. P. 49, 1903, 324. — 35. *R. Gottlieb* u. *R. Magnus*: A. P. P. 44, 1900, 68 u. 396. 45, 1901, 210, 223 und 248. — 36. *O. Loewi*: A. P. P. 53, 1905, 15. — 37. *W. v. Schröder*: A. P. P. 22, 1887, 39. — 38. *R. Magnus* u. *E. A. Schäfer*: J. o. P. 27, 1901, IX. — 39. *Schäfer* u. *Herring*: Phil. Transact. B. 199, 1906, 1. — 40. *F. Suter* u. *H. Meyer*: A. P. P. 32, 1893, 241. — 41. *E. Tscherniachowski*: Z. B. 52, 1909, 355. — 42. *Barringer*: A. J. P. 27, 1911, 119. — 43. *J. R. Bradford*: J. o. P. 10, 1889, 358. — 44. *Cl. Bernard*: Leçons sur la physiol. et la pathol. du système nerveux. Paris 1, 1858, 398. Leçons sur les liquides de l'organisme. 2, 1859, 163 u. 169. — 45. *P. Jungmann* u. *E. Meyer*: A. P. P. 73, 1913, 49. *P. Jungmann*: M. m. W. 32, 1913, 1760. — 46. *C. Eckhard*: Z. B. 44, 1903, 407. — 47. *Meyer*: D. A. k. M. 83, 1905, 1. — 48. *Eckhard*: Beiträge z. Anat. u. Physiol. 4, 1869, 164. 5, 1870, 153. — 49. *R. Burton-Opitz* u. *D. R. Lucas*: P. A. 127, 1909, 143 u. 148. — 50. *J. Grek*: A. P. P. 68, 1912, 305. — 51. *Carazzani* u. *Rebustello*: A. i. B. 18, 158. — 52. *Cohnheim* u. *Roy*: V. A. 92, 1883, 424. — 53. *Arthaud* u. *Butte*: A. d. P. 1890, 379. — 54. *L. Asher* u. *R. G. Pearce*: C. P. 27, 1913, 584. Z. B. 63, 1913, 83. — 55. *Masius*: Bull. de l'acad. roy. de Belgique. (3), 16, 1888, 62. — 56. *L. Landois*: Die Urämie. Wien und Leipzig 1890. — 57. *Bouchard*: Leçons sur les autointoxications. Paris 1887. — 58. *R. Lépine* u. *P. Aubert*: C. r. 101, 1885, 90. — 59. *A. Beck*: P. A. 71, 1898, 560. — 60. *O. Sokoloff* u. *B. Luchsing*: P. A. 26, 1881, 464. — 61. *S. A. Protopopow*: P. A. 66, 1897, 1. — 62. *N. Beresnegowsky*: C. P. 22, 1908, 461. — 63. *Th. W. Engelmann*: P. A. 2, 1869, 243. — 64. *Lewin* u. *Goldscheider*: V. A. 134, 1893, 33. — 65. *Katischer*: Die Urogenitalmuskulatur des Damms mit besonderer Berücksichtigung des Blasenverschlusses. Berlin 1900. — 66. *D. Gerota*: An. An. 13, 1897, 605. A. P. 1897, 428. — 67. *C. S. Sherrington*: J. o. P. 13, 1892, 676. — 68. *Stewart*: A. J. P. 2, 1899, 182. 3, 1899, 1. 4, 1901, 185. — 69. *Mosso* u. *Pellacani*: A. i. B. 1, 1882, 97, 291. — 70. *Nawrocki* u. *Skabitschewsky*: P. A. 48, 1891, 335. 49, 1891, 141. — 71. *J. N. Langley* u. *H. K. Anderson*: J. o. P. 16, 1894, 412. 19, 1895, 71. 20, 1896, 372. — 72. *A. Hané*: P. A. 73, 1898, 453. — 73. *M. v. Zeissl*: P. A. 53, 1893, 560. 55, 1894, 569. 89, 1902, 605. W. m. W. 51, 1901, Nr. 10 u. 25. — 74. *r. Frankl-Hochwart* u. *Fröhlich*: Neurol. Centralbl. 23, 1904, 646. — 75. *Bechterew* u. *Mislauski*: Neurol. Centralbl. 7, 1888, 505. — 76. *v. Czychlarz* u. *Marburg*: Jahrb. f. Psych. u. Neurol. 20, 1901, 134. Wiener klin. Wochenschr. 15, 1902, 788. — 77. *Rehnsch*: V. A. 150, 1897, 111. 161, 1900, 529. — 78. *F. Goltz*: P. A. 8, 1874, 460. — 79. *F. Goltz* u. *J. R. Ewald*: P. A. 63, 1896, 362. — 80. *L. R. Müller*: Zeitschr. f. Nervenheilkunde. 21, 1902, 86. — 81. *O. Cohnheim*: Z. B. 41, 1901, 331. — 82. *W. Völz*, *A. Baudrexel* u. *W. Dietrich*: P. A. 145, 1912, 186. 152, 1913, 567. — 83. *L. Lewin* und *H. Goldschmidt*: A. P. P. 37, 1896, 60. — 84. Zusammenfassende Darstellung: *O. v. Fürth*: E. P. 1, 1, 1902, 395. — 85. *P. Marchal*: C. r. 105, 1887, 1130. 113, 1891, 223. Thèse Paris 1892.

Tätigkeit der äußeren Haut.¹

183. Bau der Haut.

Die äußere Haut (2,3–2,7 mm dick —; spez. Gew. 1,057) setzt sich zusammen aus der Lederhaut (Corium, Cutis) und der sie überkleidenden Epidermis.

Das
Corium:
Papillen.

Das **Corium** — (Fig. 108 *IC*) bildet auf der ganzen Oberfläche zahlreiche (0,1 bis 0,5 mm hohe) Papillen, von denen die größten an der Volarfläche von Hand und Fuß sowie an der Brustwarze und an der Eichel angetroffen werden. Die Mehrzahl der Papillen trägt capillare Blutgefäßschlingen (*g*); in beschränkten Hautbezirken finden sich auch

Fig. 108.

h



11

Histologie der Haut und der Epidermoidalgebilde.

I Querschnitt durch die Haut mit Haar und Talgdrüsen (*T*) (Corium und Epidermis verjüngt gezeichnet). — *1* äußere, *2* innere Faserhaut des Haarbalges; — *3* Cuticula des Haarbalges; — *4* äußere Wurzelscheide; — *5* *Henles* Schicht der inneren Wurzelscheide; — *6* *Huxleys* Schicht derselben; — *p* Haarwurzel auf der gefäßhaltigen Haarpapille befestigt; — *A* *Musculus arrector pili*; — *C* Corium; — *a* Unterhautfettgewebe; — *b* Hornschicht; — *d* *Malpighische* Schleimschicht der Epidermis; — *g* Gefäße der Hautpapillen; — *r* Lymphgefäße derselben; — *k* Hornsubstanz; — *i* Markkanal; — *k* Epidermis des Haars; — *K* *Krüddrüse*; — *E* Epidermisschuppe aus der Hornschicht, teils seitlich, teils von der Fläche gesehen; — *R* *Rizzellen* aus dem *Malpighischen* Stratum; — *n* oberflächliche, — *m* tiefe Nagelzellen; — *II* Haar stärker vergrößert; — *e* Epidermis; — *c* Markkanal mit Markzellen; — *ff* *Faserzellen* der Haarsubstanz; — *x* Zellen der *Huxleys* Schicht; — *l* die der *Henles* Schicht; — *S* Querschnitt durch eine *Krüddrüse* der Achselhöhle; — *a* glatte Muskelfasern der Umgebung; — *t* Zellen einer Talgdrüse zum Teil mit fettreichem Inhalt.

sog. Tastkörperchen (Fig. 109 *a*) in denselben vor. Die Lederhaut besteht aus einem dichten Geflechte elastischer Fasern, denen fibrilläres Bindegewebe (mit Bindegewebskörperchen und Lymphoidzellen) beigemischt ist. In den tiefsten Schichten nimmt das Bindegewebe zu und bildet hier durch Verflechtung seiner Bündel länglich rhombische,

meist mit Fettgewebe gefüllte Maschenräume (*a a*), deren Längsausdehnung der der größten Spannung der Haut an der betreffenden Körperstelle entspricht. Darunter liegt das subcutane Zell-(Fett-)gewebe, welches jedoch an manchen Stellen (Lider, Penis, rote Lappen, Ohren, Nase) ohne Fettzellen ist.

*Pars
reticularis.*

Glatte Muskelfasern trifft man in den obersten Coriumschichten, zumal an den Streckseiten, ferner namentlich in der Brustwarze, dem Warzenhof, am Präputium, Damm und in ganz besonderer Mächtigkeit in der Tunica dartos des Scrotums.

*Glatte
Muskeln.*

Die **Epidermis** — ist eine 0,08—0,12 mm dicke Lage geschichteten, durch Kittsubstanz vereinigten Pflasterepithels. Die tiefste Schicht, die Schleimschicht (*d*), (Rete Malpighii), besteht aus mehreren Lagen protoplasmatischer, gekernter, hüllenloser (bei den farbigen Rassen sowie am Scrotum und Anus gefärbter) Riffzellen (*R*), (von denen die tiefsten mehr cylindrisch und senkrecht stehend sind), zwischen denen zerstreute lymphatische Wanderzellen angetroffen werden. Die Spalten zwischen den Stacheln gelten als Lymphwege. Die oberflächlicheren Schichten (*b*) (Stratum corneum) bestehen aus flacher werdenden, verhornten, kernlosen, in Natronlänge aufquellenden Epidermisschüppchen (*E*). — Den Übergang zwischen diesen beiden Schichten bildet eine (zumal an dicker Epidermis deutliche) Lage heller erscheinender Übergangsformen von Zellen (Stratum lucidum, zwischen *b* und *d*). — Die obersten Schichten der Epidermis stoßen sich fortwährend ab, während aus der Tiefe stets neue Zellenlager, durch Teilung der Retezellen hervorgehend, emporrücken (Leeuwenhock, 1674). Hierbei nehmen die emporgehobenen Zellen den mikroskopischen und chemischen Charakter der Hornschicht an, indem der Kern atrophiert.

*Die
Epidermis:
Schleim-
schicht.*

Hornschicht.

*Helle
Schicht.*

Fig. 109.

"

Pigment kommt sowohl in der Epidermis wie im Corium vor. In der Epidermis findet sich das Pigment in den Zellen der tiefsten Schicht, die gleichmäßig pigmentiert sind, im Corium in vereinzelt liegenden, spindel- oder sternförmigen Bindegewebszellen, und zwar an beiden Stellen in Form dunkler oder heller gefärbter Körnchen. Über die Entstehung des Pigments der Oberhaut (vgl. Meironsky³) gehen die Anschauungen auseinander. Nach der einen Anschauung

*Pigment-
bildung.*

60
1

Hauptpapillen, ihre Epidermis abgelöst, die Gefäße injiziert; *a a* je ein Meißnersches Körperchen bergende Tastpapillen; die übrigen sind Gefäßpapillen.

soll das Pigment der tieferen Epidermiszellen in ihnen selbst entstehen (Jarisch²), nach einer anderen Ansicht soll es durch Wanderzellen aus dem Corium in die Epidermis eingeschleppt werden (Ehrmann⁴); so erklärt es sich, daß weiße Epidermisstücke, von einem Weißen auf einen Neger übertragen, dunkel werden (Karg⁵).

Zu den pathologischen Erscheinungen gehört die Pigmentbildung in den Leberflecken, Sommersprossen und bei der Addison'schen Krankheit (S. 450).

184. Nägel und Haare.

Die **Nägel** — bestehen aus zahlreichen Schichten fest miteinander verbundener, verhornter, stacheliger Epidermiszellen, welche durch Laugen isoliert werden können und zugleich aufquellend einen Kern erkennen lassen (Fig. 108, *n m*). Die ganze Unterfläche des Nagels ruht auf dem Nagelbette; der hintere und die seitlichen Ränder stecken in einer vertieften Rinne, dem Nagelfalze (Fig. 110, *c*). Das Corium unter dem Nagel trägt im ganzen Bereiche des Nagelbettes längsgerichtete Reihen (Leisten) von Papillen (Fig. 110, *d*). Über diesen liegt zunächst (gerade wie auf der Haut an anderen Stellen) das vielfach geschichtete Stachelzellenlager des Malpighischen Schleimnetzes (Fig. 110, *c*); darüber ist der Nagel ausgebreitet, der somit das Stratum corneum des Nagelbettes darstellt (Fig. 110, *a*). Der hintere Nagelfalz und der halbmondförmige hellere Teil des Nagels (die Lunula) ist die Wurzel des Nagels; sie ist zugleich die Matrix, von welcher das Wachstum des Nagels ausgeht (§ 154. 2).

Nägel.

*Nagelbett.
Nagelfalz.*

Nagelmatrix.

Der Nagel wächst kontinuierlich von hinten nach vorn, und zwar wird er schichtweise durch Absonderung der Matrix gebildet. Diese Schichten laufen der Matrixfläche (jedoch nicht der Nagelfläche) parallel: sie gehen schräg von oben und hinten nach unten und vorn durch die Dicke der Nagelsubstanz hindurch. Vom vorderen Rande der Lunula ab bis zum

*Wachstum
des Nagels.*

freien Rande ist der Nagel gleich dick; es wächst daher der Nagel in diesem Bereiche nicht mehr der Dicke nach, etwa durch Anlagerung neuer, verhornter Zellschichten der Schleimschicht an die untere Nagelfläche.

Im Laufe eines Jahres liefern die Finger 2 g Nagelsubstanz, im Sommer relativ mehr als im Winter (*Moleschott*⁶).

Das Haar.

Das Haar. — Mit Ausnahme der Handfläche, Fußsohle, Dorsalfäche der dritten Phalangen der Finger und Zehen, der Außenfläche der Lider, der Eichel, innerer Präputialfläche, einem Teil der Labien und dem Lippenaum ist die ganze Haut teils mit größeren, teils mit kleineren Haaren (*Lanugo*) besetzt. Das Haar steckt mit der Haarwurzel in einer Vertiefung der Haut (*Haarbalg*) (Fig. 108, I), die sich schräg durch die Dicke derselben, mitunter bis in das Unterhautzellgewebe hinein einsenkt. Im Grunde des Haarbalges bildet sich aus demselben die knopfförmige, gefäßhaltige *Haarpapille* (einer *Entisapille* vergleichbar), die Matrix des Haares, von welcher das Wachstum des Haares ausgeht.

Der
Haarbalg.

Haar-
papille.

M. arrector
pili.

Der *M. arrector pili* — (Fig. 108, A) ist eine flächenartig ausgebreitete Lage glatter Muskelfasern, welche von der äußeren Faserhaut des Haarbalggrundes zur oberen Lage der Lederhaut hinzieht und stets den stumpfen Winkel überspannt, den der schräg

Fig 110

Querschnitt (der Hälfte) eines Nagels durch das eigentliche Nagelbett nach *Hiesldecki*. a Nagelsubstanz, b lockere Hornschicht unter derselben, c Schleimschicht, d querdurchschnittene Nagelleisten, e papillenloser Nagelfalz, f die Hornschicht des Nagelfalles, die sich über den Nagel vorgeschoben hat, g Papillen der Haut des Fingerrückens.

gerichtete Haarbalg mit der Hautoberfläche bildet. So muß er bei seiner Contraction das Haar aufrichten („Gänsehaut“, vgl. *Koenigsfeld* u. *Zierl*⁷). Da in dem Winkel meist eine Talgdrüse liegt, so kann seine Contraction durch Druck eine Entleerung der Drüsensekrete befördern. Gänsehaut tritt nie an Ohr, Hand, Fuß auf. — Die *Mus. arrectores pilorum* erhalten ihre Nerven (*Nervi pilomotorii*) durch Zweige, welche vom Rückenmark kommen und von da in den Sympathicus übertreten. Die Reizung bestimmter Ganglien des Grenzstranges bewirkt Aufrichtung der Haare in bestimmten umgrenzten Hautbezirken beim Affen (*Langley* u. *Sherrington*⁸). Die Muskeln werden erregt durch Reflex, der sich entweder auf den ganzen Körper ausbreitet, oder streng halbseitig oder ziemlich lokal bleibt (vgl. *Sobotka*⁹). *Maxicell*¹⁰ berichtet einen Fall, in dem direkte willkürliche Erregung der Pilomotoren möglich gewesen sein soll.

Das
Ergrauen der
Haare

Das Ergrauen der Haare — im Alter beruht auf einer mangelnden Pigmentbildung in der Rindensubstanz. Dabei werden nicht etwa die dunklen Haare allmählich entfärbt, sondern sie fallen aus und werden durch weiße ersetzt, das weiße Haar durchbricht bereits in pigmentlosem Zustande die Kopfhaut. Die Annahme, daß das Bleichen der Haare durch das Auftreten von Luftbläschen im Haar bedingt sei, sowie die Angaben von plötzlichem Ergrauen (*Landois*¹¹) werden von *Nieda*¹² bestritten.

Physi-
kalisches
Eigen-
schaften.

Von den physikalischen Eigenschaften der Haare ist ihre große Elastizität (ein Haar kann um $\frac{1}{3}$ seiner Länge gedehnt werden), bedeutende Kohäsion (Tragkraft 60 g), ihre große Widerstandsfähigkeit gegen Fäulnis, sowie ihr starkes hygroskopisches Vermögen zu betonen.

Das Wachstum des Haares — erfolgt in der Weise, daß auf der Oberfläche der Papille, welche die Matrix des Haares darstellt, sich stets neue, anfangs weiche Zellen Wachstum der Haare.

Fig. 111.

Fig. 112.



Talgdrüse mit einem Lanugohärchen.
a Drüsenepithel, b Rete Malpighii, in das Drüsenepithel sich fortsetzend, c fett-
haltige Zellen und freies Fett als Drüsen-
inhalt, d Acini, e Wurzelscheide mit dem
Haare.

Längsschnitt eines im Haarwechsel be-
griffenen Haarbalges (nach v. Ebner). —
a äußere und mittlere Haarhalgscheide;
b Glashaut, c Haarpapille mit Gefäß-
schlinge; d äußere, e innere Wurzelscheide (in Henlesche und Huxleysche
Schicht gesondert); f Cuticula der letz-
teren; g Cuticula des Haares; h junges
(markloses) Haar, i Kegelspitze der
neuen Haaranlage; k Haarkolben des ab-
gestoßenen Haares mit k den Resten der
abgestoßenen äußeren Wurzelscheide.

bilden durch Zellteilung. Diese lagern sich auf
die untere Fläche des Haarknopfes, nehmen
die charakteristische Gestalt der verschiedenen
Teile des Haares, denen sie sich anschließen, an
und verhornen schließlich. So hebt jede neuge-
bildete Schicht das Haar höher aus dem Balge
hervor. Der Mensch (18. 26. Jahr) produ-
ziert täglich 0,20 g Haarsubstanz, im Sommer
und bei häufigem Beschneiden noch mehr (Mo-
leschott⁶). [Aufgenommenes Jod oder Brom
geben in das Gewebe der Haare über (Ho-
wald¹³)].

Über den Haarwechsel — liegen keineswegs übereinstimmende Angaben vor. Nach
der einen Anschauung wird, nachdem das Haar seine typische Länge erhalten hat, der
Bildungsprozeß auf der Oberfläche der Haarpapille unterbrochen: der Haarknopf hebt sich
von der Papille ab, er verhornt, bleibt meist pigmentlos und wird schließlich mehr und
mehr von der Papillenoberfläche emporgezogen, während sein kolbiges, unteres Ende sich
besenförmig auffasert (Fig. 111). Der untere, somit leer gewordene Teil des Haarbalges
verschmälert sich, und auf der alten Papille kommt es nunmehr durch erneuerte Bildungs-
vorgänge zur Bildung eines Ersatzhaares, während alsbald das alte losgeloste ausfällt
(Unna¹⁴, v. Ebner¹⁵). — Nach Stieda¹⁶ u. a. geht die Papille des alten Haares zugrunde,
während sich in dem Haarbalge eine neue bildet, von deren Oberfläche hervor der Aufbau
des neuen Haares erfolgt.

Der Haar-
wechsel.

185. Die Drüsen der Haut.

Die Haar-
balgdrüsen.

Die **Haarbalgdrüsen** — (Fig. 108. I. T'), (Talgdrüsen), einfache acinöse Drüsen. münden bei größeren Haaren seitlich zu 2 (1—3) in den Haarbalg; bei kleineren Haaren ragen diese durch den Ausführungsgang der Drüse frei hervor (Fig. 112); nicht zu Haarbalgen in Beziehung stehen die Drüsen an den Labia minora, der Glans, dem Präputium, dem roten Lippensaume. Die größten finden sich an der Nase und den Labien; völlig fehlen sie nur der Vola manus und Planta pedis. Ebenfalls zu den Talgdrüsen sind zu rechnen die Analdrüsen, die Ohrenschmalzdrüsen, die Bürzeldrüsen der Vögel.

Die Drüsen enthalten polyedrische oder flachrundliche, kernhaltige Sekretionszellen (Fig. 108. t). Die Bildung des Hauttalg ist ein echter Sekretionsprozeß (Pluto¹⁷), nicht, wie man früher annahm, ein fettiger Zerfall der Zellen (das Fett wird dabei der Drüsenzelle von außen zugeführt, entsteht nicht etwa in der Zelle).

Die Knäuel-
drüsen.

Die **Knäueldrüsen** — (Fig. 108. I. K') (auch Schweißdrüsen genannt) bestehen aus einem darmartigen, langen, blindgeschlossenen Schlauche, dessen Ende knäuelartig aufgewickelt im Zellgewebe unter der Haut liegt, während das etwas schmalere Ausführungsende korkzieherartig Corium und Epidermis durchbohrt (in der Abbildung verkürzt gezeichnet). Zahlreich und groß sind die Drüsen in der Vola, Planta, Axilla, Leiste, an der Stirn und um die Brustwarze herum (Hörschelmann¹⁸), spärlich am Dorsum des Rumpfes; sie fehlen an Glans, Präputium und Lippenrand.

Der Drüsen Schlauch trägt innerhalb des Knäuels bei den kleineren ein einschichtiges, gekerntes Platten-, bei den größeren ein Cylinderepithel (Fig. 108. S) hüllenloser, zum Teil fettkörnchenführender Zellen. Die Membrana propria ist strukturlos, von zarten Bindegewebsfasern umspunnen; glatte Muskelfasern finden sich längsverlaufend an den größeren Drüsen (Fig. 108. S. a). Der (muskellose) ausführende Gang (Schweißkanal) ist von einem geschichteten Epithel platter Zellen belegt, deren Fläche einen dicken Cuticularsaum besitzt. Ein Netzwerk von Capillaren umspinnt das Knäuel. Endlich tritt noch ein Nervengeflecht zu den Drüsen hin.

Die Gesamtzahl aller Knäueldrüsen mag fast 2^{1/2} Millionen betragen (C. Krause¹⁹), die eine sekretorische Flächenausbreitung von annähernd 1080 m² besitzen. Ihre Funktion ist die Absonderung des Schweißes.

186. Bedeutung der Haut als äußere Bedeckung.

Das
Fettpolster
als Schutz-
organ,

Das Unterhautfettgewebe füllt die Vertiefungen zwischen den Körperteilen und überwölbt die hervorragenden Teile, so daß die abgerundete Fülle der Körperformen entsteht. Das Fettgewebe schützt aber auch als weiches, elastisches Polster vor zu hohem Druck (Fußsohle, Hohlhand, Gesäß) und hüllt vielfältige edlere, leicht verletzliche Teile mit seinem Gewebe ein (z. B. Gefäße und Nerven der Axilla, der Inguinalbeuge und Kniekehle). — Als schlechter Wärmeleiter bewahrt das subcutane Fett den Körper vor zu erheblichen Wärmeabgaben (§ 200. II. 5); — ebenso wirkt aber auch die Lederhaut und die Epidermis.

als schlechter
Wärmeleiter.

Schutz der
Lederhaut

und der
Epidermis.

Schutz gegen äußere mechanische Insulte vermag die feste, elastische, leicht verschiebbare Lederhaut zu leisten, sie wird unterstützt von der Epidermis, deren trockenes, impermeables, horniges Gewebe ohne Nerven und Gefäße als Schutz besonders geeignet ist und selbst thermischen und chemischen Einwirkungen nicht unerheblich widerstehen kann. Ein dünner Talgüberzug schützt die freie Fläche der Epidermis vor der Mazeration durch benetzende Flüssigkeiten und vor der zersetzenden Einwirkung der Luft. — Das Epidermislager verhütet eine zu ergiebige Saftabgabe aus den Hautgefäßen; Hautstellen, die ihrer Epidermis beraubt sind, erscheinen daher gerötet und nassen.

Die Haare dienen an manchen Stellen als Tastorgane (Cilien, Gesichtswolhaar), am Kopfe regulieren sie als schlechter Wärmeleiter Aufnahme und Abgabe der Wärme und geben Schutz gegen direkte Bestrahlung durch die Sonne.

187. Die Hautatmung. — Die Hautsekretion. Der Hauttalg, der Schweiß.

Die absondernde Tätigkeit der äußeren Haut, deren Größe über $1\frac{1}{2} m^2$ beträgt (vgl. § 202), umfaßt: — 1. Die respiratorische Ausscheidung, — 2. die Absonderung des Hautfettes und — 3. die des Schweißes.

1. Die Hautatmung — ist bereits (§ 90) besprochen; sie besteht in einer quantitativ nur sehr unbedeutenden Aufnahme von Sauerstoff und Abgabe von Kohlensäure.

Bei einigen Säugetieren, zumal bei Kaninchen, erfolgt der Tod nach Überfirnissen der Haut, aber nicht infolge der Unterdrückung der Hautatmung, sondern wegen zu großer Wärmeverluste (*Laschkewitz*²⁰, vgl. S. 478). Je größer eine Hautstelle ist, die nicht mitlackiert ist, um so später erfolgt der Tod; Kaninchen sterben schon nach Überfirnissen von $\frac{1}{8}$ ihrer Hautfläche, nach totalem Überzug der Haut fällt sofort ihre Temperatur (bis 19°). — Für den Menschen ist das Firnissen der Haut unschädlich (*Senator*²¹).

Tod nach Überfirnissen der Haut bei Warmblütern.

2. Der Hauttalg. — Das von den Haarbalgdrüsen abgesonderte Fett ist bei seiner Entleerung flüssig, wird aber bereits innerhalb des Ausführungsganges der Drüse stagnierend zu einer weißen talgigen Masse, die sich (zumal an den Nasenflügeln) auf Druck wurstförmig entleert (sogenannte Comedonen). Es erhält Epidermis und Haare geschmeidig und schützt die Haut vor zu starker Eintrocknung. — Nach *Unna* u. *Golodetz*²² liefern auch die Knäueldrüsen ein Hautfett, welches vom Hauttalg verschieden ist.

Der Hauttalg.

Mikroskopisch enthält das Sekret zahllose Fettkörnchen, einzelne (nach Natronzusatz sichtbare) fettgefüllte Drüsenzellen und fast bei allen Menschen mikroskopische, milbenähnliche Tiere (*Demodex folliculorum*).

Mikroskopische.

Die chemische Untersuchung — weist nur wenig wirkliche Fette nach, sondern hauptsächlich Ester von Säuren und Alkoholen von hohem Molekulargewicht, darunter z. B. Cholesterinester (vgl. *Linser*²³, *Unna* u. *Golodetz*²²), daneben Substanzen von noch unbekannter Natur. In dem Fett der Bürzeldrüse von Gänsen und Enten fand *Röhm*²⁴ neben eigentlichen Fetten Ester des Oktadecylalkohols $C_{18}H_{38}O$.

chemische Bestandteile.

Die *Vernix caseosa* — welche die Haut des Neugeborenen überzieht, ist ein schmieriges Gemisch von Hauttalg und mazerierter Epidermis (v. *Zumbusch*²⁵). — Ein ähnliches Produkt ist das *Smegma praeputii*. — Das Ohrschmalz (*Cerumen*) — ist ein Gemisch des Sekretes der Ohrschmalzdrüsen und der Haarbalgdrüsen des Gehörganges. Es enthält außer den Bestandteilen des Hautfettes braunes, in Alkohol und Fett lösliches Pigment (*Lamois* u. *Martiz*²⁶), einen bitteren, gelben Extraktivstoff, Eiweiß, Lecithin, Cholesterin, Kaliumseifen und ein besonderes Fett. — Das Sekret der *Meibom*-schen Drüsen ist Hauttalg.

Vernix caseosa.

Smegma. Sekret der Ohrschmalz- und

Meibom-schen Drüsen.

3. Der Schweiß. — Der Schweiß wird von den Knäueldrüsen secerniert, wobei die Zellen granuliert werden (*Renaut*²⁷). Solange sich die Absonderung in geringeren Grenzen bewegt, verdunstet das secernierte Wasser mit den flüchtigen Bestandteilen sofort von der Hautoberfläche (*Perspiratio insensibilis*); sobald sie jedoch zunimmt oder die Verdunstung behindert ist, tritt der Schweiß perlend aus den Mündungen der Schweißdrüsen hervor (*Perspiratio sensibilis*). (Vgl. § 90.)

Perspiratio insensibilis et

sensibilis.

Die *Perspiratio insensibilis* — wechselt sehr; meist perspiriert die rechte Körperseite mehr als die linke. — Am reichlichsten sondert die Hohlhand ab, dann folgen Fußsohle, Wange, Brust, Oberschenkel, Unterarm. Sie steigt langsam vom Morgen an, noch stärker am Nachmittag, sinkt nach dem Abendbrot; dann erreicht sie steigend vor Mitternacht ihren Höhepunkt. Große Feuchtigkeit der umgebenden Luft vermindert sie, ebenso starkes vorausgegangenes Schwitzen und vermehrte Diurese. Kinder haben eine relativ größere *Perspiratio insensibilis* (*Peiper*²⁸). Wassergenuß steigert, Wasserenthaltung mindert sie (*Dennig*²⁹), Alkohol setzt sie herab (*H. Schmid*³⁰). — Bei 15° C zeigt sich der geringste

Grad der Wasserdampfabgabe, sowohl über als unter dieser Temperatur steigt die Abgabe. Von 33° C der Umgebung an tritt Schweißbildung auf (*Schierbeck*³¹).

*Schweiß
bei Tieren.*

Unter den Tieren vermögen zu schwitzen das Pferd, weniger das Rind, ferner an der Vola und Planta Affe, Katze, Igel; — das Schwein schwitzt (?) an der Rüsselscheibe, das Rindvieh am Flotzmaul; — gar nicht schwitzen Ziege, Kaninchen, Ratte, Maus, Hund (*Luchsinger*³²).

*Mikro-
skopische
Bestandteile.*

Mikroskopisch — enthält der Schweiß zufällig beigemengte Epidermisschüppchen und Fettkörnchen aus den Hautdrüsen. Der Schweiß erscheint farblos, leicht getrübt, spez. Gewicht im Mittel 1,0046 (*Kittsteiner*³³), er ist von salzigem Geschmack und einem, von flüchtigen Fettsäuren herrührenden, an den verschiedenen Körperteilen eigenartigen Geruche. Die Gefrierpunktniedrigung des Schweißes ist meist kleiner als die des Blutsersums (*Strauss*³⁴).

Reaktion.

Die feuchte Epidermis einschließlich der Haare und Nägel reagiert sauer, die Cutis alkalisch. Während der Ruhe abgesonderter Schweiß reagiert sauer, ist die Schweißsekretion gesteigert, so nimmt die Acidität ab und die Reaktion wird selbst alkalisch. Der Schweiß setzt sich zusammen aus einem alkalisch reagierenden Drüsensekret und einem saueren Oberhautsekret: je nach dem Überwiegen der einen oder anderen Komponente richtet sich die Reaktion (*Heuss*³⁵).

*Zusammen-
setzung.*

Nach *E. Harnack*³⁶ enthält der Schweiß Wasser 991 pro mille, feste Stoffe 8,5 pro mille, darunter organische 2,0, anorganische 6,5 pro mille. — *Camerer*³⁷ fand folgende Zusammensetzung des Schweißes: Wasser 98, Trockensubstanz 1,7—2,1, Gesamt-N 0,137 bis 0,188, Harnstoff 0,051, Ammoniak 0,011—0,012, Asche 0,866—1,042, Na Cl 0,66—0,78%. Der Gesamt-N bestand zu 34% aus Harnstoff-N und zu 7,5% aus Ammon-N, der Rest verteilte sich auf Spuren von Eiweiß und zahlreiche andere N-haltige Körper, z. B. Harnsäure. — Unter den organischen Bestandteilen sind zu nennen etwas neutrale Fette (Palmitin, Stearin), auch im Schweiß der Hohlhand, die keine Talgdrüsen enthält, daneben Cholesterin, flüchtige Fettsäuren (zumeist Ameisensäure, neben Essig-, Butter-, Propion-, Capron-, Caprinsäure), wohl an verschiedenen Körperstellen qualitativ und quantitativ wechselnd. Sie sind in den zuerst abgesonderten (sauerem) Mengen am reichlichsten. — Ferner finden sich Spuren von Schwefelcyanverbindungen, von Eiweiß (stets in reichlicheren Mengen im Schweiß der Pferde), Harnstoff (vgl. *Schöndorff*³⁸), Harnsäure (*Tichborne*³⁹), Serin (*Emlden u. Tachau*⁴⁰). Im urämischen Zustande (Anurie bei Cholera) fand man den Harnstoff sogar auf der Haut auskristallisiert. Auch Schwefelsäure mit Skatol und Phenol gepaart und Oxyssäuren fand *Kast*⁴¹ im Schweiß (§ 166). Mit der Sekretionsgeschwindigkeit nimmt der Kochsalzgehalt des Schweißes zu, der Stickstoffgehalt ab (*Kittsteiner*³³). Der durch Arbeit erzeugte Schweiß ist reicher an Trockensubstanz, Asche und Stickstoff, von höherem spezifischen Gewicht und höherem osmotischen Druck als der Hitzeschweiß (*Pugliese*⁴²).

*In den
Schweiß
übergehende
Stoffe.*

Von einverleibten Stoffen finden sich im Schweiß wieder: Jod, Brom, Bor, Phenol, Salicylsäure, Salol, Antipyrin, Methylenblau (*Tachau*⁴³).

188. Einflüsse auf die Schweißabsonderung.

Nerveneinfluß.

*Einflüsse
auf die
Schweiß-
sekretion.*

Die Disposition zum Schwitzen ist bei verschiedenen Individuen sehr verschieden. Unter den Einflüssen, welche auf die Schweißabsonderung einwirken, sind bekannt: — 1. Erhöhte Temperatur der Umgebung bringt starke Rötung der Haut und profuse Schweißabsonderung hervor (vgl. § 200. II. 1.). Kälte, aber auch Wärme der Haut über 50° C heben die Sekretion auf. — 2. Starker Wassergehalt des Blutes, nach Aufnahme reichlichen warmen Getränkes, vermehrt den Schweiß. — 3. Lebhaftige Tätigkeit des Herzens und der Gefäße, durch welche der Blutdruck in den Capillaren der Haut erhöht wird, wirkt ebenso; hierher gehört auch der vermehrte Schweiß infolge starker Muskeltätigkeit. Hierbei ist die N-Ausfuhr durch den Schweiß gesteigert (*Argutinsky*⁴⁴). — 4. Gewisse Mittel (Hidrotica) befördern das Schwitzen: Pilocarpin, Calabar, Strychnin, Pikrotoxin, Muscarin, Nicotin, Campher, Ammoniakverbindungen; andere, wie Atropin und Morphin in großen Gaben, beschränken es.

Nerveneinfluß auf die Schweißabsonderung.

Nerven-
einfluß.

I. Ähnlich wie bei der Sekretion des Speichels (§ 99) sind meist bei der Schweißabsonderung Gefäßnerven neben den eigentlichen Sekretionsnerven zugleich tätig, und zwar am häufigsten die Vasodilatoren (Schwitzen bei geröteter Haut). Die Beobachtung des Schwitzens bei blasser Haut (Angst- und Todesschweiß) zeigt jedoch, daß auch bei Reizungszuständen der Vasomotoren gleichzeitig die Schweißnerven tätig sein können.

Gefäß-
nerven.

II. Unabhängig von der Circulation beherrschen selbständig wirkende „Schweißnerven“ die Sekretion der Schweißdrüsen; sie stammen aus dem autonomen Nervensystem (§ 270). Reizung des betreffenden Nervensammes bewirkt nämlich noch dann (vorübergehende) Schweißsekretion, wenn die Extremität vorher amputiert ist, also die Circulation gar nicht mehr besteht (*Goltz*⁴⁵, *Kendall* u. *Luchsinger*⁴⁶). Außerdem kann die Schweißabsonderung unter höherem Druck als der Blutdruck stattfinden (*Levy-Dorn*⁴⁷). Im intakten Körper scheint allerdings die profusere Schweißabsonderung meist mit gleichzeitiger Gefäßerweiterung einherzugehen (wie die Speichelabsonderung nach Facialisreizung: § 99, A. I.); ebenso scheinen die Schweiß- und die Gefäßnerven in fast übereinstimmenden Bahnen zu verlaufen.

Schweiß-
nerven.

Für die Hinterextremität — (der Katze) liegen die Schweißnerven im N. ischiadicus. *Luchsinger*³² konnte $\frac{1}{2}$ Stunde hindurch durch Reizung des peripheren Stumpfes immer neue Schweißabsonderung erzielen, wenn stets die Pfote wieder abgetrocknet wurde. Atropin hebt die Wirkung auf. Bringt man eine junge Katze, welcher der N. ischiadicus einer Seite durchschnitten ist, in einen mit heißer Luft erfüllten Raum, so schwitzen alsbald die drei intakten Beine, nicht das mit durchschnittenem Nerv, letzteres selbst dann nicht, wenn durch Unterbindung der Venen hochgradige Blutüberfüllung des Beines erzeugt wird.

Schweiß-
nerven der
Hinter-
extremität.

Die Schweißfasern für die hintere Extremität (Katze) verlaufen zum größten Teil durch den 1. und 2. Lumbarnerven in den Sympathicus, wo Ganglienzellen in den Verlauf eingeschaltet sind, dann vom 6. und 7. lumbaren, sowie 1. und 2. sakralen Ganglion des Sympathicus durch graue Rami communicantes in die entsprechenden Spinalnerven (*Langley*⁴⁸). Der Ursprung und Verlauf der Vasomotoren ist im großen und ganzen gleich.

Das spinale Centrum kann direkt erregt werden: durch stark venöse Blutmischung, also durch dyspnoetische Erregung; hierher gehört wohl auch der Schweiß im Todeskampfe; — 2. durch überheißes Blut (45° C), welches dasselbe durchströmt; — 3. durch gewisse Gifte (s. oben). — Reflektorisch, allerdings mit wechselndem Erfolge, gelingt die Anregung dieses Centrums durch Reizung des N. cruralis oder peroneus derselben sowie des N. ischiadicus der anderen Seite (*Luchsinger*³²).

Centrum.

Für die Vorderpfoten — (Katze) verlaufen die Schweißnerven im Ulnaris und Medianus; diese treten sämtlich (*Langley*⁴⁸) von der 4.—10. Dorsalwurzel zuerst in den Bruststrang des Sympathicus, verlaufen dann aufwärts durch das Ganglion stellatum, dessen Ganglienzellen in den Verlauf eingeschaltet sind, und von dort in die Armnerven.

Schweiß-
nerven der
Vorder-
extremität.

In der unteren Hälfte des Halsmarkes liegt eine analoge centrale Stelle für die Vorderbeine. Reizung des centralen Stumpfes des Plexus brachialis macht die Pfote der anderen Seite reflektorisch schwitzen (*Adamkiewicz*⁴⁹). Hierdurch schwitzen zugleich auch die Hinterpfoten.

Centrum.

Pathologisches. — Entartung der motorischen Ganglien der Vorderhörner des Rückenmarkes bewirkt Verlust der Schweißsekretion (neben Lähmung der quergestreiften Körpermuskeln).

Für den Kopf — (Mensch, Pferd; Rüsselscheibe des Schweines) stammen die Schweißnerven aus dem oberen Brustsympathicus und steigen im Halsstrang aufwärts. Percutane Galvanisierung des Halssympathicus beim Menschen ruft Schwitzen an derselben Seite des Gesichts und am Arme hervor; bei einseitigem Schwitzen am Kopf, Hals und Oberextremität in pathologischen Fällen war die entsprechende Pupille erweitert und die Haut blaß. Im Kopfteile des Sympathicus legen sich die Schweißnerven den Ästen des Trigeminus an, woraus sich erklärt, daß Reizung des N. infraorbitalis Schweißsekretion hervorrufft.

Schweiß-
nerven des
Gesichtes.

*Einwirkung
des Hirns.*

Auch vom Großhirn aus kann die Schweißsekretion angeregt werden: Schwitzen bei psychischen Erregungen, Angstschweiß etc.

*Dominieren-
des Centrum.*

Nach *Adamkiewicz*⁴⁹ schwitzen bei Reizung der Medulla oblongata, in welcher das dominierende Centrum der Schweißsekretion zu liegen scheint, alle vier Pfoten der Katze, selbst noch $\frac{3}{4}$ Stunden nach dem Tode.

Pilocarpin und andere Schwitzmittel bringen bei subcutaner Injektion (auch nach Durchschneidung der Nerven) zuerst am Ort der Einspritzung Schweiß hervor. Atropin wirkt so auch zuerst örtlich schweißhemmend.

Sind die Schweißnerven durchschnitten (Katze), so ist nach 4 Tagen die Erregbarkeit derselben (Ischiadicus) gegen elektrische Reize erloschen. Bei derartig operierten Katzen tritt ferner nach Verlauf von 3 Tagen nach Injektion von Pilocarpin verspätetes Schwitzen auf, das nach 6 Tagen sogar bis auf 10 Minuten sich verzögern kann. In späterer Zeit kann dann endlich das Schwitzen ganz ausbleiben (*Luchsinger*⁵²). Mit dieser Beobachtung stimmt überein die bekannte Erscheinung der trockenen Haut gelähmter Glieder.

*Versuche am
Menschen.*

Reizt man beim Menschen einen motorischen Nerven (Tibialis, Medianus, Facialis), so tritt im Gebiet der tätigen Muskulatur und in dem korrespondierenden Gebiete der nicht gereizten Körperhälfte Schweiß hervor, und zwar sowohl bei freiem als auch bei unterdrücktem Kreislaufe. — Bei sensibler und Wärmereizung der Haut tritt ebenfalls reflektorisch, unabhängig vom Kreislauf, Schweiß stets beiderseitig hervor. Der Ort des Schwitzens ist unabhängig von dem Orte des Hautreizes (*Adamkiewicz*⁴⁹).

189. Pathologische Abweichungen der Schweiß- und Talgsekretion.

Anidrosis.

1. **Verminderung der Schweißsekretion** — (Anidrosis) findet sich bei Diabetes und Krebskachexie, ferner neben anderen Ernährungsstörungen der Haut bei manchen Nervenkrankheiten, z. B. der Dementia paralytica; an beschränkten Hautstellen sah man sie als Teilerscheinung gewisser Trophoneurosen, z. B. bei einseitiger Gesichtsatrophie und an gelähmten Teilen.

*Hyper-
idrosis.*

2. **Vermehrung der Schweißsekretion** — (Hyperidrosis) findet sich zum Teil bei leicht erregbaren Personen. Hierher gehören die Schweiße in Schwächezuständen (Tuberkulose) und bei Hysterischen (zumal an Kopf und Händen) und die anfallsweise auftretenden sog. epileptoiden Schweiße. — Besonders merkwürdig ist das schon älteren Ärzten bekannte einseitige Schwitzen zumal am Kopfe (Hyperidrosis unilateralis). Man sah daselbe gleichzeitig mit anderen Nervenleiden auftreten, zum Teil unter den Zeichen der Hals-sympathicusreizung (weite Pupille, Exophthalmus).

Paridrosis.

3. **Qualitative Veränderungen der Schweißsekretion** — (Paridrosis). Hierher gehören die seltenen Fälle von Blutschwitzen (Hämatoidrosis, *Th. Bartholinus* 1654), auch einseitig, bei denen mitunter der blutige Austritt aus den Hautporen vikariierend für die fehlende Menstruation eintreten soll (?). Öfter handelt es sich jedoch um Teilerscheinungen schwerer Nervenleiden, zumal krampfhafter Anfälle. In den roten hervorperlenden Schweißtropfen fand man Blutkörperchen, selten Blutkrystalle. Auch das gelbe Fieber begleiten zuweilen blutige Schweiße. — Gallenfarbstoff fand man im Schweiße Ikterischer; blaue Färbung kann durch Indigo (*Bizio*⁵⁰, *Gans*⁵¹) oder durch Pyrocyanin, den blauen Farbstoff des Eiters, den der Bacillus pyocyaneus erzeugt, bewirkt werden (Chromidrosis).

Traubenzucker fand man bei der Zuckerharnruhr im Schweiße, selten Harnsäure (bei Steinkranken), — Cystin bei Cystinurie.

*Abnorme
Talg-
absonderung.*

4. **Abnormitäten der Hauttalgabsonderung**: — Pathologisch gesteigerte Absonderung (Seborrhoea), die entweder nur lokal oder auf der ganzen Haut verbreitet vorkommt. — Bei vorzeitiger Kahlköpfigkeit findet sich vermehrte Talgproduktion der Kopfhaut. — Die verminderte Talgabsonderung (Asteatosis cutis) bedingt teils lokal, teils ausgebreitet, spröde, raue Haut. Verstopfen sich die Ausführungsgänge der Talgdrüsen, so sammelt sich der Talg an, teils in geringerer, teils in größerer Menge. Nicht selten verstopfen sich die Ausführungsgänge durch Schmutzpartikeln usw. Durch Druck wird der fettreiche wurmförmige „Mitesser“ (Comedo) entleert.

190. Resorption der Haut. — Galvanische Durchleitung.

Nach längerem Verweilen im Wasser durchfeuchtet sich die Epidermis und quillt auf. — Dagegen vermag die Haut aus wässerigen Lösungen (Bädern) keine Substanzen zu resorbieren, weder Salze, noch pflanzliche Gifte. Dieses Unvermögen beruht in dem normalen Fettgehalt der Epidermis und der Hautporen. Werden daher Substanzen in solchen Flüssigkeiten gelöst auf die Haut appliziert, welche den Hauttaig lösen und extrahieren, wie Alkohol, Äther und namentlich Chloroform, so kann Resorption in geringerer Menge (mehr bei Kaninchen) erfolgen (*Winternitz*⁵²). Bei Mäusen fand *Schwenkenbecher*⁵³ eine gute Resorption der lipoidlöslichen Stoffe. Flüchtige Stoffe, z. B. Karbolsäure, welche korrodierend auf die Epidermis wirken, können von den verletzten Stellen aus resorbiert werden. Die entzündete, zumal aber die mit aufgesprungenen oder verletzten Epidermis bedeckte Haut resorbiert schnell, ähnlich einer Wundfläche. Da alle Stoffe, welche die Haut reizen, bei längerer Einwirkung die Kontinuität derselben trennen, so erklärt es sich, daß sie schließlich von den wund gewordenen Stellen aus resorbiert werden.

Wässerige
Lösungen.

Hautfett-
lösende
Substanzen.

Aus einfach aufgetragenen Salben (*Fleischer*⁵⁴) wird durch die Haut nichts resorbiert. Bei andauerndem, kräftigem „Einreiben“ handelt es sich mitunter um ein gewaltsames Einpressen in die Hautporen, nicht selten unter gleichzeitigen, mechanischen Kontinuitätstrennungen der Epidermisseichten. Unter solchen Umständen kann dann allerdings Resorption (z. B. von Jodkalium) aus Salben stattfinden. Bei Inunktionskuren mit Quecksilbersalbe dringen Metallkügelchen beim Einreiben auch in die Haarsäcke und Drüsenausführungsgänge. Hier können sie unter dem Einflusse des Drüsensekretes in eine resorptionsfähige Verbindung übergeführt werden. [Außerdem gelangt Quecksilber in Dampfform auf die Atmungsschleimhaut und wird hier ebenfalls zu einer resorbierbaren Verbindung umgewandelt.] Bei Fröschen findet eine lebhaftere Resorption von wässerigen Lösungen durch die Haut statt (*Guttmann*⁵⁵, *Stirling*⁵⁶, v. *Wittich*⁵⁷).

Gewaltsames
Einreiben.

Resorption
bei
Inunktions-
kuren.

Wässerige Lösungen können durch die Haut hindurch vermittelt des konstanten galvanischen Stromes (kataphorische Wirkung) eingeführt werden. Die beiden Elektroden werden mit der wässerigen Lösung der Substanz imprägniert; die Stromrichtung wird von Zeit zu Zeit gewechselt. So vermochte *H. Munk*⁵⁸ durch die Haut von Kaninchen schon innerhalb mehrerer Minuten Strychnin einzuleiten, an dem sie zugrunde gingen. Beim Menschen gelang so die Einbringung von Chinin und Jodkalium in den Körper, welche dann im Harn nachgewiesen werden konnten (vgl. *Frankenhäuser*⁵⁹, *Jamada* u. *Jodlbauer*⁶⁰).

Galvanische
Durchleitung
durch die
Haut.

191. Vergleichendes. — Historisches.

Bei allen Wirbeltieren besteht die Haut aus Corium und Epidermis. Bei den Reptilien zeigt sich Verhornung der Epidermis zu größeren Platten (Schuppen der Schlangen, Panzer der Schildkröten); ähnliche Bildungen zeigt unter den Säugern das Gürteltier. Neben Haaren und Nägeln treten bei Tieren als Epidermoidalgebilde auf: Stacheln, Borsten, Federn, Krallen, Hufe, Hörner (Geweibe der Hirsche sind Knochenbildungen des Stirnbeins), Sporen (Hahn), Hornüberzug des Schildkröten- und Vogelschnabels und des Horns beim Nashorn. Die Schuppen der Fische bestehen abweichend aus verknöcherten Hautpartien; manche Fische tragen größere Knochenstücke auf der Haut. — Vielfältig ist die Haut mit Drüsen ausgestattet; bei den Amphibien sondern sie entweder bloß Schleim oder giftige Sekrete ab. Schlangen und Schildkröten besitzen gar keine Hautdrüsen, bei Eidechsen reichen die „Schenkeldrüsen“ vom After bis zu den Kniekehlen. Bei Krokodilen öffnen sich die Drüsen unter den Rändern der Hautknochenschilder. Die Vögel haben keine Hautdrüsen; die oberhalb der Steißwirbel liegende „Bürzeldrüse“ liefert ein Sekret zur Einfeuchtung des Gefieders. Die Zibethdrüsen am After der Viverren, die Vorhautdrüsen am Moschusbeutel der Moschustiere, die Leistendrüsen der Hasen, die Klauendrüsen der Wiederkäuer sind eigentümlich entwickelte Talgdrüsen. Das stark riechende Castoreum (Bibergeil) ist das Sekret des Präputiums bei beiden Geschlechtern des Bibers.

Wirbeltiere.

Bei den Mollusken ist die aus Epidermis und Corium bestehende Haut mit den darunter liegenden Muskeln innig zu einem „Hautmuskelschlauche“ zusammengefügt. Die Cephalopoden führen in ihrer Haut die sog. Chromatophoren, d. h. mit körnigem Pigment gefüllte, runde Zellen, an deren Peripherie sich Muskelfasern radiär ansetzen, so daß deren Zusammenziehung die farbige Fläche vergrößert. Durch das Spiel dieser Muskeln entsteht der Farbenwechsel der Tintenfische. Chromatophoren finden sich auch noch in anderen Tierklassen, z. B. bei den Crustaceen, den Reptilien (Chamäleon), Amphibien (Frosch) und Fischen (viele Arten). Hier treten sie auf als Zellen, innerhalb deren Pigmentkörperchen (schwarze oder schwarzbraune, rote, gelbe) entweder sich mehr nach der Mitte hin sammeln

Mollusken.

oder nach der Peripherie ausschwärmen, während die Fortsätze der Zelle selbst ihren Ort nicht verlassen (*Ballowitz*⁶¹). Die Bewegungen sind vom Nervensystem abhängig, können aber auch durch direkt wirkende Reize ausgelöst werden. (Vgl. über Farbenwechsel der Tiere: *van Rynberk*⁶²). — Zu der Schalenbildung der Schnecken liefern besondere Drüsen das Material.

Arthropoden.

Bei allen Gliedertieren überzieht ein mehr oder weniger fester Panzer die Körperoberfläche, — derselbe ist als eine aus Chitin (S. 26) bestehende Cuticularbildung, die von einer darunter liegenden Matrix abgeschieden wird, aufzufassen. Sie setzt sich eine Strecke weit in das Nahrungsrohr und die Tracheen hinein fort; bei der Häutung wird sie abgeworfen und ersetzt sich von der Matrix aus aufs neue. Dieser Panzer, welcher dem Körper Schutz verleiht, dient zugleich den Muskeln zum Ansatz; er wird dadurch zum passiven Bewegungsorgan, dem Skelete der Vertebraten vergleichbar.

Vermes.

Bei den Würmern bildet die Haut mit den darunter liegenden Muskeln den Hautmuskelschlauch. Die Oberhaut ist bei einigen mit Wimpern bekleidet, bei anderen (Bandwürmern) ist sie mit Poren durchsetzt, bei anderen ist sie ohne Anhänge. Die Haken am Kopfe der Tánien, die stäbchenförmigen Bewegungsborsten am Leibe der Erdwürmer sind cuticulare Bildungen. Hautdrüsen finden sich bei den höher entwickelten Würmern, z. B. den Blutegeln.

Echinodermen.

Die Echinodermen weisen in ihrer Haut Kalkablagerungen auf, wodurch diese vielfach ein Hautskelet erhält. Die Kalkablagerungen sind entweder zu großen Platten unbeweglich zusammengefügt, wie in der Schale der Seeigel, oder gliedweise miteinander verbunden, wie an den Armen der Seesterne. Bei den Holothuriern tritt die Bedeutung der Verkalkung als Hautskelet zurück; hier sind nur noch isolierte Kalkplättchen in verschiedenen Formen übrig geblieben.

Coelenteraten.

Das Integument der Coelenteraten ist durch die Anlage verbreiteter Nesselzellen ausgezeichnet, d. h. mit peitschenartigen Fortsätzen versehener Zellen, die einen ätzenden Saft enthalten und als Fangorgane dienen. Wimpern finden sich vielfach; bei einigen kommt es zur Bildung eines röhrenförmigen, äußeren, chitinähnlichen Skelets.

Protozoen.

Bei den Infusorien finden sich vielfach Wimpern verbreitet — die Rhizopoden entbehren völlig einer eigenen Haut. Doch kommt es hier zur Bildung kieseliger (Radiarien) oder kalkhaltiger Gehäuse (Mono- und Polythalamien).

Historisches.

Historisches: *Hippokrates* (geb. 460 v. Chr.) und *Theophrast* (geb. 371 v. Chr.) unterscheiden die Perspiration von dem Schweiße. Nach letzterem steht die Schweißsekretion in einem gewissen antagonistischen Verhältnis zur Harnausscheidung und zum Wassergehalt der Faeces. Der Kirchenvater *Augustinus* behauptet, einen Menschen gekannt zu haben, welcher willkürlich schwitzen konnte. — Nach *Cassius Felix* (97 n. Chr.) nimmt die Haut im Bade Wasser in sich auf; derselbe stellt Versuche über die Hautausdünstung an; *Sanctorius* (1614) mißt die „Perspiratio insensibilis“ und den Gewichtsverlust eines Hungernen genauer. — Im Talmud wird bereits der Haarbalg und die Haarwurzel erwähnt. *Alberti* (1581) kennt die Haarwiebel; *Donatus* (1588) berichtet zuerst über plötzliches Ergrauen; *Riolan* (1626) entdeckte die Hautfarbe der Neger in der Epidermis.

Literatur (§ 183—191).

1. *A. Jesionek*: Biologie der gesunden und kranken Haut. Leipzig 1914. —
2. *E. Meirowsky*: Strahlentherapie. 2, 1913, 1. — 3. *Jarisch*: Arch. f. Dermat. u. Syph. 23, 1891, Ergänzungsheft. Verh. d. 10. intern. med. Congr. z. Berlin. 4, 1892, 13. Abt., 106. — 4. *Ehrmann*: Vierteljahrsschr. f. Dermat. u. Syphil. 13, 1886. Verh. d. 10. internat. med. Congr. z. Berlin. 4, 1892. — 5. *Karg*: An. An. 1887. A. A. 1888. — 6. *Moleschott*: M. U. 12, 1881, 190 u. 218. — 7. *H. Koenigsfeld* u. *F. Zierl*: D. A. k. M. 106, 1912, 442. — 8. *J. N. Langley* u. *C. S. Sherrington*: J. o. P. 12, 1891, 278. — 9. *Sobotka*: Arch. f. Dermatol. 103, 1911, 515. — 10. *Maxwell*: A. J. P. 7, 1902, 369. — 11. *Landois*: V. A. 35, 1866. 45, 1868. — 12. *L. Stieda*: W. m. W. 1910, Nr. 13. D. m. W. 1911, 1484. — 13. *W. Hoewald*: Z. ph. Ch. 23, 1897, 209. — 14. *Unna*: A. m. A. 12, 1876. — 15. *V. r. Ebner*: S. W. A. 74, 3. Abt., 1876, 339. — 16. *L. Stieda*: Biol. Centralbl. 7, 1887. W. m. W. 1909, Nr. 35. — 17. *Plato*: Verh. d. deutschen dermatol. Gesellsch. Breslau 1901, 182. — 18. *Hoerschelmann*: Diss. Dorpat 1875. — 19. *Krause*: Handb. d. menschl. Anatomie. 1879, 1, 107. 2, 302. — 20. *Laschkeiritsch*: A. A. P. 1868, 61. — 21. *Senator*: V. A. 70, 1877, 182. A. P. 1894, 178. Z. k. M. 24, 1894, 184 u. 421. — 22. *Unna* u. *Golodetz*: B. Z. 20, 1909, 469. — 23. *P. Linser*: D. A. k. M. 80, 1904, 201. — 24. *Röhmman*: H. B. 5, 1904, 110. — 25. *L. r. Zumbusch*: Z. ph. Ch. 59, 1909, 506. — 26. *Lamois* u. *Martiz*: Ref. in M. J. 27, 1897, 40. C. m. W. 1898, Nr. 1. — 27. *Renaut*: C. r. soc. biol. 30, 1878, 177. — 28. *Peiper*: Z. k. M. 12, 1887, 153. Untersuchungen über Perspiratio insensibilis.

Wiesbaden 1889. — 29. *Dennig*: Zeitschr. f. diät. u. phys. Therapie. 1, 1898, 281. 2, 1899, 292. — 30. *Schmid*: Diss. Bonn 1886. — 31. *Schierbeck*: A. H. 16, 1893, 224. A. P. 1893, 116. — 32. *B. Luchsinger*: L. Hermanns Handb. d. Physiol. Leipzig 1883, 5, 1, 421. — 33. *C. Kittsteiner*: A. H. 78, 1914, 275. — 34. *H. Strauss*: F. M. 19, 1901, 549. D. m. W. 30, 1904, 1236. — 35. *Heuss*: Monatsh. f. prakt. Dermat. 14, 1892, Nr. 9, 10, 12. — 36. *Harnack*: F. M. 11, 1893, 91. — 37. *W. Camerer*: Z. B. 41, 1901, 271. — 38. *B. Schöndorff*: P. A. 74, 1899, 319. — 39. *Tichborne*: Lancet 1887. — 40. *Emlden u. Tachau*: B. Z. 28, 1910, 230. — 41. *A. Kast*: Z. ph. Ch. 11, 1887, 501. — 42. *A. Pugliese*: B. Z. 51, 1913, 229. — 43. *H. Tachau*: A. P. P. 66, 1911, 334. — 44. *P. Argutinsky*: P. A. 46, 1890, 594. — 45. *F. Goltz*: P. A. 11, 1875, 71. — 46. *A. J. Kendall u. B. Luchsinger*: P. A. 13, 1876, 212. — 47. *M. Levy-Dorn*: A. P. 1893, 383. — 48. *J. N. Langley*: J. o. P. 12, 1891, 347. 17, 1894, 296. — 49. *A. Adamkiewicz*: Die Sekretion des Schweißes. Berlin 1878. — 50. *G. Bizio*: S. W. A. 39, 1860, 33. — 51. *E. Gans*: B. k. W. 1905, 686. — 52. *R. Winternitz*: A. P. P. 28, 1891, 405. — 53. *Schücenkenbecher*: A. P. 1904, 121. — 54. *Fleischer*: Untersuch. über d. Resorptionsvermögen d. menschl. Haut. Diss. Erlangen 1877. — 55. *P. Guttman*: B. k. W. 1865 u. 1866. V. A. 35 u. 41. C. m. W. 1867, Nr. 22. — 56. *Stirling*: Journ. of anat. a. physiol. 10, 329. — 57. *r. Wittich*: Mitteil. a. d. phys. Laborat. Königsberg 1878. — 58. *H. Munk*: A. A. P. 1873, 505. — 59. *Frankenhäuser*: Z. e. P. u. T. 3, 1906, Juli. — 60. *Jamada u. Jodlbauer*: Arch. internat. de Pharmacodyn. 19, 1909, 229. — 61. *E. Ballowitz*: P. A. 157, 1914, 165. — 62. *G. van Rynberk*: E. P. 5, 1906, 347.

192. Innere Sekretion. — Die Blutgefäßdrüsen.¹

Unter der Bezeichnung Blutgefäßdrüsen faßt man eine Reihe von Organen zusammen, die einen mehr oder weniger drüsenähnlichen Bau haben, reichlich mit Blutgefäßen versorgt werden, aber keinen Ausführungsgang besitzen. Während ihre Funktion früher ganz unklar war, hat man in neuerer Zeit bei einigen von ihnen das Vorhandensein einer inneren Sekretion, d. h. die Produktion spezifischer lebenswichtiger Stoffe (Hormone) und Abgabe derselben an das Blut, durch das sie dem Körper zugeführt werden, nachgewiesen, bei anderen wenigstens vermutet. Zuweilen hat man sich die Wirkung dieser Organe auch in der Weise vorgestellt, daß sie im Stoffwechsel entstehende, für den Körper schädliche Substanzen unschädlich machen sollen. Auch bei manchen wahren Drüsen mit Ausführungsgang wird neben ihrer äußeren auch eine innere Sekretion angenommen. — Die Wichtigkeit der hier in Betracht kommenden Organe für das Leben geht aus den schweren Störungen hervor, die nach ihrer Exstirpation auftreten, und aus den physiologischen Wirkungen der aus ihnen hergestellten Extrakte resp. Substanzen.

Innere
Sekretion.

1. Die Schilddrüse, *Glandula thyreoides*. — Bau der Schilddrüse. *Schilddrüse.*

Die Schilddrüse besteht aus einzelnen durch lockeres Bindegewebe zu Läppchen miteinander verbundenen Follikeln von 40—120 μ Durchmesser, die mit einer einfachen Schicht kubischer oder cylindrischer Epithelzellen ausgekleidet sind und in ihrem Lumen eine eigenartige homogene, zähe Masse, die kolloide Substanz, enthalten. Die Epithelzellen weisen charakteristische Veränderungen auf, wie die Zellen echter Drüsen bei der Sekretion (*Langendorff*², *Hürthle*³, *Anderson*⁴); die kolloide Substanz ist daher als Sekretionsprodukt der Epithelzellen der Schilddrüse aufzufassen. Wahrscheinlich gelangt die kolloide Substanz durch Lücken zwischen den Epithelien in die Lymphräume und durch diese in das Blut.

*Baumann*⁵ wies nach, daß die gesunde Schilddrüse regelmäßig Jod enthält (2—9 mg pro Drüse beim Menschen), und zwar in organischer Bindung: Thyreoiodin, Jodothylin (ca. 9% J, außerdem N und P enthaltend). Nach *Oswald*⁶ ist das Jodothylin das Spaltprodukt eines jodhaltigen Eiweißkörpers, des Thyreoglobulins, das den eigentlich wirksamen Bestandteil der Schilddrüse darstellt. Ein daneben noch gefundenes Nucleoproteid hat keine spezifischen Wirkungen. Vielleicht bildet das

Thyreojodin.

Thyreoglobulin zusammen mit dem Nucleoproteid die kolloide Substanz der Schilddrüse.

Exstirpation
der Schild-
drüse.

Die Exstirpation der Schilddrüse beim Tier zieht unter den Erscheinungen einer chronischen Vergiftung den Tod nach sich (*Schiff*⁷): chronische Störungen des Stoffwechsels (Verdaunstörungen, Erbrechen, Herabsetzung des Stoffwechsels, Abmagerung, Ausfallen der Haare, Sinken der Körpertemperatur und des Blutdruckes, Abnahme der roten Blutkörperchen, schleimige Infiltration des subcutanen Bindegewebes usw.) und des Nervensystems (Somnolenz, Apathie, Degenerationen am centralen und peripheren Nervensystem), bei jüngeren Tieren Störungen des Wachstums, mangelhafte Entwicklung der Geschlechtsorgane. Ähnliche Erscheinungen wurden beim Menschen nach totaler Kropfexstirpation (Kropf, Struma = vergrößerte Schilddrüse) beobachtet: Cachexia strumipriva (thyreopriva) (*Kocher*⁸). Bleibt beim Menschen die Schilddrüse unentwickelt, so bleibt die Entwicklung der geistigen Funktionen aus bis zur vollständigen Idiotie (Kretinismus), degeneriert sie im späteren Leben, so entsteht eine schleimige Infiltration des subcutanen Zellgewebes neben tiefen Störungen des Nervensystems und starker Herabsetzung des Stoffwechsels (vgl. S. 371) (Myxödem⁹).

Glandulae
parathyreoideae.

Beim Fleischfresser (Hund) bedingt die Exstirpation der Schilddrüse ein akuter verlaufendes Krankheitsbild mit fibrillären Zuckungen, die sich zu intermittierenden klonischen und tonischen Krämpfen steigern (Tetanie) und schließlich zum Tode führen. Die Tetanie ist aber nicht, wie man früher angenommen hat, auf die Exstirpation der Schilddrüse selbst zurückzuführen, sondern auf den Wegfall der sog. Nebenschilddrüsen (Glandulae parathyreoideae, Epithelkörperchen), die bei dem Fleischfresser gewöhnlich innerhalb resp. in unmittelbarer Nähe der Schilddrüse sich befinden, beim Pflanzenfresser dagegen von der Schilddrüse getrennt liegen (*Kohn*¹⁰, *Biedl*¹¹, *Bing*¹¹, *F. Landois*¹²). Die Funktion dieser Epithelkörperchen ist noch nicht genauer bekannt, aber durchaus von der der Schilddrüse zu trennen: Exstirpation der Epithelkörperchen allein bewirkt Tetanie, die der Schilddrüse allein mit Erhaltenbleiben der Epithelkörperchen Cachexie ohne Tetanie.

Die nach Exstirpation der Schilddrüse auftretenden Krankheitserscheinungen bleiben aus, wenn man eine Schilddrüse an einer anderen Körperstelle einheilt und dort anwachsen läßt (*Schiff*⁷, v. *Eiselsberg*¹³), oder sie können erfolgreich behandelt werden durch innerliche Darreichung frischer oder trockener Schilddrüsensubstanz (fabrikmäßig in Form von Tabletten hergestellt) oder intravenöse oder subcutane Injektionen von Schilddrüsenextrakt (*Vassale*¹⁴). Entweder erzeugt somit die Thyreoidea eine Substanz, welche für den normalen Stoffwechsel unentbehrlich ist (das Jodothyryn, resp. Thyreoglobulin?), oder sie hat die Funktion, eine im Körper erzeugte Substanz zu neutralisieren, deren Anhäufung giftig auf das Nervensystem wirkt (*Blumreich* u. *Jacoby*¹⁵).

Erscheinungen nach
Schilddrüsen-
fütterung.

Schilddrüsenfütterung bei gesunden Tieren oder Menschen hat eine Steigerung des Stoffwechsels und hierdurch zugleich eine verstärkte Einschmelzung der Gewebe zur Folge (daher auch therapeutisch zur Verminderung des Körpergewichtes bei Fettsüchtigen benutzt). Nach *Schöndorff*¹⁶ wird anfangs das Körperfett umgesetzt; erst wenn der Fettbestand auf ein gewisses Minimum herabgesetzt ist, wird auch das Eiweiß angegriffen (vgl. *Mayerle*¹⁷). Die hierbei (allein?) wirksame Substanz ist das Jodothyryn (*Roos*⁵, *F. Voit*¹⁸). — Über die Beziehungen der Schilddrüse zum Kohlehydratstoffwechsel (hemmende Wirkung auf der Pankreas) vgl. S. 284.

In manchen Gegenden sind bedeutende Schwellungen der Schilddrüse (Kropf¹⁹) endemisch, nicht selten neben Idiotie und Kretinismus. — Eine Vergrößerung der Schilddrüse neben Herzklopfen und Hervortreten der Augäpfel (Exophthalmus) bildet den Symptomenkomplex der *Basedowschen* Krankheit (häufiger bei Frauen als bei Männern); sie wird auf ein über die Norm gesteigertes Funktionieren der Schilddrüse: Hyperthyreoidie zurückgeführt (*Möbius*²⁰); vielleicht handelt es sich auch um eine qualitativ abnorme Funktion

der Drüse (vgl. *Kocher*²¹). Der Stoffwechsel ist bei *Basedowscher* Krankheit erhöht (vgl. S. 371).

Über die Beziehungen der Schilddrüse zum Circulationsapparat vgl. *r. Fürth*²², *Asher* u. *Flack*²³ u. *r. Rodt*²⁴ fanden, daß auf Reizung der Nn. laryngei sup. und inf. die Schilddrüse ein inneres Sekret liefert, das die Erregbarkeit des N. depressor, des N. vagus, sowie sympathischer Nervenfasern steigert und die Wirkung des Adrenalins auf den Blutdruck erhöht. Die gleiche Wirkung hatte die intravenöse Injektion von Schilddrüsensubstanz und -extrakten, dagegen nicht die Injektion von Jodothyrim.

Jodothyrim
und Herz-
nerven.

II. Die Nebennieren, Glandulae suprarenales²⁵. — Bau der Nebennieren. Das Parenchym der Nebennieren läßt eine deutliche Trennung in eine äußere Rinden- und eine innere Marksubstanz erkennen. Die Rindensubstanz besteht aus spezialisierten Zellen, die durch den Gehalt an stark lichtbrechenden, lipoidhaltigen Körnchen charakterisiert sind. Die Marksubstanz besteht aus chromaffinen Zellen, d. h. Zellen, die sich bei Fixierung mit Chromsäure oder Chromsalzlösungen gelbbraun färben (*Kohn*²⁶, *Hultgren* u. *Andersson*²⁷). Mark und Rinde der Nebenniere sind entwicklungsgeschichtlich und vergleichend-anatomisch durchaus von einander differente Organe.

Nebennieren.

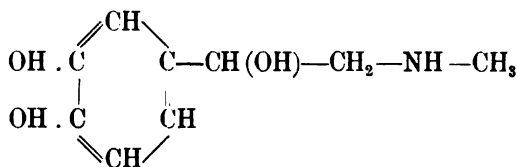
Die Rindensubstanz stammt ab vom Mesoderm, die Marksubstanz vom Ektoderm, und zwar aus einer gemeinsamen Anlage mit dem Sympathicus. Bei den Fischen bleiben die beiden Anlagen dauernd getrennt, sie werden als Interrenalsystem (der Rindensubstanz entsprechend) und Adrenalsystem (der Marksubstanz entsprechend) unterschieden. Von den Amphibien aufwärts kommt es zu einer Vereinigung der beiden Systeme, die bei den höheren Wirbeltieren zur Bildung der Nebenniere führt. Es können aber von der Anlage des Interrenalsystems Reste übrig bleiben, die sog. accessorischen Nebennieren; diese entsprechen aber nicht der ganzen Nebenniere, sondern nur der aus der Interrenalanlage entstandenen Rindensubstanz, sie sind daher richtiger als accessorische Interrenalkörper oder Beizwischennieren zu bezeichnen. Von der Anlage des Adrenalsystems bleibt regelmäßig ein beträchtlicher Abschnitt in Form selbständiger Gebilde längs des ganzen sympathischen Nervensystems übrig als sog. Paraganglien des Sympathicus (*Kohn*²⁸). Auch die sog. Carotisdrüse an der Teilung der Carotis ist ein derartiges Paraganglion. Diese Paraganglien verhalten sich auch funktionell als durchaus analog dem Mark der Nebenniere (*R. H. Kahn*²⁹), die Marksubstanz der Nebenniere stellt daher nur einen Teil des Adrenalsystems des Körpers dar.

Entwick-
lungs-
geschichte.

Die Nebenniere wird sehr reichlich mit Blut versorgt; sie hat den höchsten für ein normales Organ beobachteten Blutzustrom (*K. O. Neumann*³⁰).

Die Marksubstanz der Nebenniere enthält eine physiologisch außerordentlich wirksame Substanz, das von *Takamine*³⁰ rein und krystallisiert dargestellte Adrenalin (Suprarenin) C₉H₁₃NO₃. Es hat nach *Friedmann*³¹ die Konstitution

Adrenalin.



Synthetisch ist das Adrenalin von *Stolz*³¹ hergestellt worden. Über die Wirkung synthetisch hergestellter, dem Adrenalin verwandter Substanzen vgl. *Loewi* u. *H. Meyer*³².

Das Adrenalin ist schwer löslich in kaltem, besser in warmem Wasser, es löst sich leicht in verdünnten Säuren unter Bildung von Salzen. Es reduziert *Fehlingsche* Lösung und dreht links. Beim Stehen an der Luft färbt sich die wässrige Lösung rot, später braun. Adrenalin gibt mit Eisenchlorid eine grüne Färbung, mit Jod- oder Chlorwasser färbt es sich rosa, mit Sublimat rot. Äußerst empfindlich und ausschließlich für Adrenalin charakteristisch ist die von *Fraenkel* u. *Allers*³⁴ angegebene Reaktion: Jodsäure, bzw. Kaliumbiodat und verdünnte Phosphorsäure gibt beim Erwärmen mit Adrenalin noch in stark verdünnter Lösung eine prachtvolle rosenrote Färbung, die bei Zusatz von Ammoniak in rostbraun umschlägt.

Chemie des
Adrenalins.

Das Adrenalin entsteht aus Tyrosin resp. Phenylalanin, doch ist nicht näher bekannt, auf welche Weise (Vgl. *Halle*³³). Das Adrenalin und das chromaffine Gewebe der Nebenniere stehen in einer nicht näher bekannten Beziehung zu einander, sie sind aber keineswegs etwa identisch (*Borberg*³⁶).

Physiologische Wirkungen des Adrenalins: Blutdrucksteigerung.

Injektion von Adrenalin (ebenso natürlich von Extrakten der Nebenniere oder der Marksubstanz der Nebenniere) in die Blutbahn bewirkt als charakteristischste Erscheinung: starkes Steigen des Blutdrucks infolge von Contraction der Arterien und Capillaren. Die Blutdrucksteigerung bewirkt ihrerseits centrale Vagusreizung und somit Abnahme der Zahl und der Stärke der Pulse, dadurch kann die Blutdrucksteigerung teilweise aufgehoben werden. Bei durchschnittenen oder durch Atropin gelähmten Vagus ist daher die Blutdrucksteigerung durch Adrenalin viel beträchtlicher, der Druck kann bis über 300 mm Hg steigen, dabei tritt durch direkte Einwirkung des Adrenalins auf das Herz verstärkte und beschleunigte Herzthätigkeit auf (*Oliver u. Schäfer*³⁷, *Langlois*³⁸, *Boruttau*³⁹). Die Blutdrucksteigerung dauert immer nur kurze Zeit, dann kehrt der Blutdruck wieder zur Norm zurück.

Zur Hervorbringung der blutdrucksteigernden Wirkung genügen bereits außerordentlich geringe Mengen bei Injektion in die Blutbahn (0,001 mg pro Kilogramm Körpergewicht), größere Dosen wirken schnell tödlich. Bei subcutaner Injektion ist die Wirkung viel geringfügiger, offenbar ist dabei der Eintritt des Adrenalins in den allgemeinen Kreislauf infolge der Contraction der benachbarten Arterien sehr erschwert. Die Verengung der Blutgefäße durch Adrenalin ist peripher bedingt; sie tritt daher auch nach hoher Durchschneidung des Rückenmarks, Zerstörung der Medulla oblongata, Durchschneidung der Splanchnici, also nach Ausschaltung der centralen vasomotorischen Innervation ein. Auf welches Gewebe in der Peripherie das Adrenalin wirkt, steht nicht völlig fest. Jedenfalls wirkt das Adrenalin nicht auf die peripheren Nervenendigungen, denn nach Degeneration der Nerven tritt auf Adrenalininjektion stets maximale Gefäßcontraction ein (*Lichtwitz u. Hirsch*⁴⁰). Direkt auf die Muskelsubstanz kann das Adrenalin aber auch nicht wirken. *O. B. Meyer*⁴¹ zeigte, daß ausgeschnittene überlebende Streifen aus arteriellen Gefäßen auf Zusatz von Adrenalin eine Verkürzung zeigen, daß aber derartige Streifen aus den Coronargefäßen im Gegenteil auf Zusatz von Adrenalin eine Verlängerung geben. Das Muskelgewebe ist in beiden Fällen gleich gebaut, der Unterschied offenbar dadurch bedingt, daß die Coronararterien auf der Bahn des Sympathicus Vasodilatoren (vgl. S. 131), die anderen Gefäße Vasomotoren erhalten (vgl. *Barbour*⁴²). Man ist daher genötigt, anzunehmen, daß das Adrenalin auf ein besonderes Gewebe im Muskel wirkt, das zwischen Nervenendigung und Muskel eingeschaltet ist, bei der Degeneration der Nerven nicht mit degeneriert und je nach der Art der Verbindung bestimmt, ob der Muskel sich auf einen zugeleiteten Reiz contrahiert oder erschlafft (*Elliott*⁴³).

Das Adrenalin wird im Körper schnell durch Oxydation zerstört (*P. Trendelenburg*⁴⁴), nicht im Blut, sondern in den Geweben (*Athanasiu u. Langlois*⁴⁵). So kommt es, daß die Blutdrucksteigerung nach Adrenalininjektion nur kurze Zeit anhält.

Die starke vasoconstrictorische Wirkung des Adrenalins wird vielfach bei Operationen, besonders in blutreichen Gebieten, benutzt, um Blutleere herbeizuführen. Außerdem findet es vielfache Anwendung zur Unterstützung der durch Cocain und ähnliche Mittel erzeugten lokalen Anästhesie.

Sympathicusreizung.

Injektion von Adrenalin in die Blutbahn wirkt aber außer auf die Gefäße auch erregend auf alle vom Sympathicus innervierten Gewebe: die Wirkung der Adrenalininjektion ist dabei stets dieselbe, als ob die Sympathicusfasern elektrisch gereizt würden (*Elliott*⁴³). Adrenalininjektion in die Blutbahn hat so zur Folge: starke Erweiterung der Pupille, Zurückziehung der Nickhaut, Erweiterung der Lidspalte, Hervortreten des Bulbus (*Lewandowsky*⁴⁶), Aufrichtung der Haare (*Lewandowsky*⁴⁶, *Langley*⁴⁷), Contraction des Uterus (*Kurdinowski*⁴⁸), Contraction der Pigmentzellen beim Frosch (*Lieben*⁴⁹), Vermehrung und Verstärkung der Herzschläge (das stillstehende Herz kann durch Adrenalininjektion wieder zum Schlagen gebracht werden, vgl. S. 133), Hemmung der Darmperistaltik (*Boruttau*³⁹), Sekretion aus der Submaxillaris und aus der Tränendrüse (*Langley*⁴⁷).

Subcutane Einspritzungen oder Einträufelungen von Adrenalin in den Conjunctivalsack bewirken beim Frosch ebenfalls starke Pupillenerweiterung, beim Säugetier sind sie wirkungs-

los. Die Wirkung tritt aber auch beim Säugetier deutlich hervor, wenn 24 Stunden vorher das Gangl. cervic. supr. extirpiert worden ist (*Meltzer* u. *Meltzer-Auer*⁶⁰, *Mattiolo* u. *Gamma*⁶¹). Auch das enukleierte Froschauge reagiert auf das Adrenalin noch in stärkster Verdünnung (*Ehrmann*⁶²).

Das Adrenalin kann außer durch seine chemischen Reaktionen auch durch seine physiologischen Wirkungen nachgewiesen, ja sogar quantitativ bestimmt werden. Hierfür sind benützt worden: die Einwirkung auf den enukleierten Froschbulbus (*Ehrmann*⁶², *Borberg*⁶³), — auf die Blutgefäße der hinteren Froschextremitäten, die von der Aorta aus mit Ringer-Lösung durchspült werden (*Trendelenburg*⁴⁴, *Kahn*⁶⁴), — auf den überlebenden Kaninchenuterus (*Fraenkel*⁶⁵), — auf ausgeschnittene Gefäßstreifen (*O. B. Meyer*⁴¹).

Die Hubhöhe des quergestreiften Muskels wird durch Adrenalininjektion vergrößert und die Dauer der Contraction verlängert (*Oliver* u. *Schäfer*³⁷), das Zustandekommen dieser Wirkung ist nicht geklärt.

Wiederholte intravenöse Adrenalininjektionen rufen beim Kaninchen eine Atheromatose der Gefäße hervor. Neben der Drucksteigerung scheint hierbei auch eine toxische Wirkung des Adrenalins auf die Gefäßwand mitszuspielen.

Nach Injektion von Adrenalin tritt eine Glykosurie auf, die der Glykosurie nach Zuckerstich oder nach Reizung des Sympathicus oder Splanchnicus vollständig entspricht (*Blum*⁶⁶). Sehr wahrscheinlich kommt auch die Glykosurie nach Zuckerstich nicht durch direkte Nervenwirkung auf die Leber zustande, sondern wird durch die Nebenniere vermittelt: der Reiz wird vom Centralnervensystem durch den Sympathicus und Splanchnicus, und zwar nur durch den linken, zur Nebenniere (zunächst zur linken, von hier aus erst zur rechten) geleitet, hier eine lebhaftere Produktion und Abgabe von Adrenalin ins Blut und dadurch in der Leber eine erhöhte Umwandlung von Glykogen in Zucker herbeigeführt (vgl. S. 283). Nach Exstirpation beider Nebennieren ist der Zuckerstich wirkungslos.

Glykosurie
nach Adrenalin-
injektion.

*Lohmann*⁶⁷ wies in der Rinde der Nebenniere eine dem Adrenalin antagonistisch wirkende, den Blutdruck herabsetzende Substanz nach und erkannte sie als Cholin. Es handelt sich hierbei jedoch nicht um ein für die Rinde der Nebenniere charakteristisches Vorkommen, da Cholin auch in vielen anderen Organen nachgewiesen worden ist. Auch über den Antagonismus des Cholins gegen das Adrenalin bestehen Zweifel, nach einigen Autoren wirkt reines Cholin sogar blutdrucksteigernd, andere halten an der blutdruckerniedrigenden Wirkung fest (vgl. *Abderhalden* u. *Fr. Müller*⁶⁸).

Das Adrenalin kann sowohl durch die chemischen, wie die physiologischen Reaktionen im Blut der Nebenniere nachgewiesen werden (*Ehrmann*⁶²); es gelangt also durch das abfließende Venenblut der Nebennieren in den allgemeinen Kreislauf. Der Nebenniere kommt danach die Funktion zu, beständig Adrenalin zu produzieren und in den allgemeinen Kreislauf zu secernieren, um den Tonus der Blutgefäße, vielleicht überhaupt die tonische Innervation im Gebiete der vom Sympathicus innervierten Organe hoch zu halten.

Funktion
der Neben-
nieren.

Die innere Sekretion der Nebenniere steht unter dem Einfluß der Nn. splanchnici, die als sekretorische Nerven der Nebenniere zu betrachten sind. Reizung der Splanchnici bewirkt vermehrte Absonderung von Adrenalin ins Blut und Blutdrucksteigerung. Nach Abklemmen der Nebennierengefäße hört der Effekt der Splanchnicusreizung auf (*Asher*⁶⁹, *Tscheboksaroff*⁶⁰). Nach Durchschneidung des N. splanchnicus ist die Adrenalinsekretion der Nebennieren stark vermindert oder ganz aufgehoben (*O'Connor*⁶¹). Verschiedene Narkotika, Reizung afferenter Nerven (Ischiadicus) bewirken Verminderung des Gehaltes der Nebennieren an Adrenalin; nach Durchschneidung des N. splanchnicus der einen Seite bleibt die Wirkung auf dieser Seite aus (*Elliott*⁶²).

Innervation.

Die Exstirpation einer Nebenniere hat keine schädlichen Folgen, der Ausfall wird durch kompensatorische Hypertrophie der anderen Nebenniere ausgeglichen. Die Exstirpation beider Nebennieren führt bei allen Tierarten nach einigen Stunden oder spätestens einigen Tagen zum Tode (*Brown-Séquard*⁶³, *Abelous* u. *Langlois*⁶⁴, *Strehl* u. *Weiss*⁶⁵, *Hultgren* u. *Andersson*²⁷,

Exstirpation
der Neben-
nieren.

*Biedl*¹⁾. Die Nebennieren sind also zum Leben durchaus notwendige Organe. Die älteren Angaben, wonach besonders gewisse Tierarten die beiderseitige Nebennierenexstirpation überstehen könnten, erklären sich durch das Vorhandensein accessorischer Nebennieren, welche nach der Exstirpation hypertrophieren und die Funktion übernehmen (besonders häufig bei Ratten). Der Tod erfolgt unter den Erscheinungen großer Muskelschwäche und Ermüdbarkeit, Gewichtsverlust, Temperaturabfall, Blutdrucksenkung. Einspritzung von Nebennierenextrakt hat zweifelhaften Erfolg, die Krankheitserscheinungen gehen danach zeitweilig zurück, der Tod kann aber dadurch nicht aufgehalten werden. Die Ursache des Todes nach beiderseitiger Nebennierenexstirpation ist unklar.

Die Ursache des Todes kann nicht in dem Ausfall der Marksubstanz der Nebenniere liegen; denn diese ist ja außer in der Nebenniere noch vielfältig an anderen Stellen des Körpers vorhanden (vgl. S. 447). Auch die Tatsache, daß Tiere mit accessorischen Nebennieren die beiderseitige Nebennierenexstirpation überstehen, beweist, daß gerade der Ausfall der Rindensubstanz den Tod verursacht; denn die accessorischen Nebennieren, welche den Tod zu verhindern vermögen, bestehen ja nur aus Rindensubstanz. Die Rinde der Nebenniere muß daher im Körper eine lebenswichtige Funktion erfüllen, über die aber vollkommene Unklarheit herrscht.

Addison'sche Krankheit.

Entartung der Nebennieren beim Menschen (meist tuberkulös) führt zu der sog. *Addison'schen Krankheit*: bronzefarbene Pigmentierung der Haut und der Schleimhäute, mit gleichzeitiger Anämie, gastro-intestinalen, nervösen und Stoffwechselstörungen (konstante Hypoglykämie), zunehmender Muskelschwäche und leichter Ermüdbarkeit. Der Zusammenhang mit der Erkrankung der Nebennieren ist nicht klar.

Hypophysis.

III. Hirnanhang, Hypophysis (Glandula pituitaria). — Die Hypophyse besteht aus einem vorderen drüsigen Lappen, der in den Maschen eines bindegewebigen Gerüstes aus Epithelzellen zusammengesetzte Zelllager, zuweilen auch Drüsenschläuche mit Lumina enthält: *Prähypophyse*, und einem hinteren, aus Nervengewebe (hauptsächlich Neuroglia) und Bindegewebe bestehenden Lappen: *Neurohypophyse*. Zwischen beiden findet sich bei vielen Tieren ein besonderer Abschnitt: *Mittellappen*, *Pars intermedia*, welcher mit Kolloid gefüllte, den Follikeln der Schilddrüse ähnliche Bläschen enthält; beim Menschen finden sich Elemente, welche histologisch diesem Mittellappen entsprechen, bis weit in der Substanz des Hinterlappens. Eine Hypertrophie der Hypophyse ist beobachtet worden während der Schwangerschaft, nach Exstirpation der männlichen und weiblichen Keimdrüsen und nach Exstirpation oder pathologischer Zerstörung der Thyreoidea.

Exstirpation der Hypophyse.

Die Exstirpation der ganzen Hypophyse (*Cushing* u. Mitarbeiter⁶⁶) führt in kurzer Zeit zum Tode, ebenso die Exstirpation des Vorderlappens, während die Exstirpation des Hinterlappens keine Gefahr für das Leben bedingt. Partielle Exstirpation des Vorderlappens bewirkt, besonders bei jungen Tieren, Störungen im Wachstum, Ausbleiben der Geschlechtsreife, Fettsucht (vgl. *Aschner*⁶⁷). Nach Exstirpation des Hinterlappens sind Störungen im Kohlehydratstoffwechsel (Erhöhung der Assimilationsgrenze für Zucker) beobachtet; *Biedl*¹ bezieht die Störungen des Stoffwechsels, sowohl die zur Fettsucht führenden, wie die Störungen des Kohlehydratstoffwechsels allein auf die Entfernung der *Pars intermedia* der Hypophyse. — Injektion von Hypophysenextrakt bewirkt starke Blutdrucksteigerung infolge von Contraction der Gefäße und Verstärkung der Herztätigkeit (*Schäfer* u. *Vincent*⁶⁸), diese Drucksteigerung ist von viel längerer Dauer als die durch Adrenalin bewirkte. Eine zweite Injektion $\frac{1}{2}$ –1 Stunde nach der ersten bewirkt keine Drucksteigerung mehr, ja sogar an Stelle derselben eine Drucksenkung. Die Wirkung auf den Blutdruck ist nur Extrakten aus dem Hinterlappen eigen; nach *Biedl*¹ sind aber Extrakte nur aus dem nervösen Gewebe des Hinterlappens ebenfalls unwirksam, die Wirkung auf den Blutdruck ist auf die Elemente der *Pars intermedia* zurückzuführen. Hypophysenextrakt erregt die Uterusmuskulatur zu maximalen Contractionen und steigert die Erregbarkeit der in den Nn. hypogastrici verlaufenden Uterusnerven, erregt mäßige Contractionen der Harnblase und steigert erheblich die Erregbarkeit der im N. pelvici verlaufenden Blasenerven, wirkt endlich stark diuretisch (vgl. *Führer*⁶⁹, *Schickole*⁷⁰).

Wirkung des Hypophysenextrakts.

Pathologisches.

Auf eine übermäßig gesteigerte Tätigkeit der Hypophyse (und zwar der Vorderlappen) ist das Krankheitsbild der Akromegalie (*Magnus* u. *Schäfer*⁷¹, *Schäfer* u. *Herrig*⁷², *Fischer*⁷³) zurückzuführen, wobei Hypertrophie der Knochen, besonders an ihren äußersten Enden, und der Haut, auch im Gesicht an Nase und Lippen auftritt: Exstirpation der Hypophyse bewirkt dabei Heilung. Auch der Riesenwuchs (*Gigantismus*), das abnorme Längenwachstum der Knochen, das fast immer noch mit anderen Störungen

der Organe verbunden ist, wird auf eine abnorm erhöhte Tätigkeit des Hypophysenvorderlappens bezogen. — Eine herabgesetzte Funktion der Hypophyse (und zwar eine Verminderung der Sekretion der Pars intermedia) liegt der hypophysären Fettsucht oder Dystrophia adiposogenitatis (*Fischer*⁷³) zugrunde, bei der starke Fettsucht mit einer infantilen Ausbildung des Genitalapparates vereinigt ist.

IV. Über die Zirbeldrüse, Epiphysis (Glandula pinealis, Conarium) ist wenig Sicheres bekannt; sie scheint in einem gewissen Gegensatz zur Hypophyse zu stehen und einen hemmenden Einfluß auf die Entwicklung des Genitalapparates auszuüben; erst nach der Involution der Epiphyse (vom 7. Lebensjahre an) kann die normale geschlechtliche Reife eintreten, frühere Aufhebung der Tätigkeit der Epiphyse bewirkt körperliche und geistige Frühreife.

Epiphysis.

V. Thymus. — In der Fetalperiode relativ mächtig entwickelt und in den heiden ersten Lebensjahren noch wachsend, wird das Organ bis gegen das 10. Lebensjahr stationär, um weiterhin zu dem „thymischen Fettkörper“ zu entarten. — Die Angaben über die Folgen der Exstirpation der Thymus lauten widersprechend (*Fischl*⁷⁴, *Hammar*⁷⁵, *Basch*⁷⁶, *Klose u. Vogt*⁷⁷, *Matti*⁷⁸). Injektion von Thymusextrakten hat keine spezifischen Wirkungen (*Vincent*⁷⁹).

Thymus.

VI. Milz. — Über die Beziehungen der Milz zur Bildung und Zerstörung der roten Blutkörperchen vgl. § 16. Über die angeblichen Beziehungen der Milz zum Pankreas vgl. S. 271.

Milz.

VII. Pankreas. — Über den Einfluß des Pankreas auf den Kohlehydratstoffwechsel vgl. S. 283.

VIII. Nieren. — Eine innere Sekretion von seiten der Nieren ist von *Brown-Séquard* u. *d'Arsonval*⁸⁰ sowie *Tigerstedt* u. *Bergmann*⁸¹ (blutdrucksteigernde Wirkung des Nierenextrakts, „Renin“, vgl. *Bingel* u. *Strauß*⁸²) behauptet worden.

IX. Über die innere Sekretion von seiten der Geschlechtsorgane vgl. Physiologie der Zeugung und Entwicklung.

Literatur (§ 192).

1. Zusammenfassende Darstellung: *Boruttau*: Nagels Handbuch d. Physiologie 2, 1906, 1. *A. Biedl*: Innere Sekretion. Berlin u. Wien. 2. Aufl. 1913. *S. Vincent*: E. P. 9, 1910, 451. 11, 1911, 218. *W. v. Jawezy* u. *G. Bayer*: Lehrbuch d. Organtherapie. Leipzig 1914. — 2. *O. Langendorff*: A. P. 1889, Suppl., 219. — 3. *K. Hürthle*: P. A. 56, 1894, 1. — 4. *Anderson*: A. A. 1894, 177. — 5. *E. Baumann*: Z. ph. Ch. 21, 1895, 319, 481. 22, 1896, 1. *E. Roos*: Z. ph. Ch. 21, 1895, 19. 22, 1896, 18. 25, 1898, 1, 242. 26, 1898, 429. — 6. *A. Oswald*: Z. ph. Ch. 27, 1899, 14. 32, 1901, 121. H. B. 2, 1902, 545. — 7. *Schiff*: Untersuchungen über Zuckerbildung. Würzburg 1859. A. P. P. 18, 1884, 25. — 8. *Th. Kocher*: Die Kropfexstirpation und ihre Folgen. 1874. Archiv f. klin. Chirurg. 29, 1883, 254. — 9. *C. A. Ewald*: Die Erkrankungen der Schilddrüse, Myxoedem u. Kretinismus. 2. Aufl. Wien u. Leipzig 1909. — 10. *Kohn*: Ergebn. d. Anat. u. Entwicklungsgesch. 9, 1899, 194. — 11. *Bing*: Centralbl. f. d. gesamte Physiol. u. Pathol. d. Stoffwechsels. 1908, Nr. 1 u. 2. — 12. *F. Landois*: Erg. d. Chir. u. Orthop. 1, 1910, 259. — 13. *v. Eiselsberg*: Wien. klin. Wochenschr. 5, 1892, 81. — 14. *Vassale*: Neurol. Centralbl. 1891, April. C. m. W. 1891, 14. A. i. B. 17, 1892, 173. — 15. *L. Blumreich* u. *M. Jacoby*: P. A. 64, 1896, 1. — 16. *B. Schöndorff*: P. A. 63, 1896, 423. 67, 1897, 395. — 17. *Mayerle*: Z. k. M. 71, 1910, 71. — 18. *F. Voit*: Z. B. 35, 1897, 116. — 19. *A. Schittenhelm* u. *W. Weichardt*: Der endemische Kropf. Berlin 1912. — 20. *Möbius*: Die Basedowsche Krankheit. 2. Aufl. Wien 1906. *Bing*: Centralbl. f. d. gesamte Physiol. u. Pathol. d. Stoffwechsels 1906, Nr. 3—5. — 21. *A. Kocher*: V. A. 208, 1912, 86. — 22. *O. v. Fürth*: E. P. 8, 1909, 524. — 23. *L. Asher* u. *M. Flack*: Z. B. 55, 1910, 83. — 24. *L. Asher* u. *W. E. v. Rodt*: C. P. 26, 1912, 223. — 25. Zusammenfassende Darstellung: *Goldzieher*: Die Nebennieren, Wiesbaden 1911. — 26. *Kohn*: A. m. A. 62, 1903, 263. Erg. d. Anat. u. Entw. 12, 1902/3, 253. — 27. *E. O. Hultgren* u. *O. A. Andersson*: S. A. 9, 1899, 73. — 28. *R. H. Kahn*: P. A. 147, 1912, 445. — 29. *K. O. Neumann*: J. o. P. 45, 1912, 188. — 30. *Takamine*: Amer. Journ. of Pharm. 73, 1901, 535. — 31. *Friedmann*: H. B. 8, 1906, 94. — 32. *F. Stolz*: B. d. ch. G. 37, 1904, 4149. Verh. deutsch. Naturf. u. Ärzte. Stuttgart 1906. Pharm. Zeitg. 1906, Nr. 80. — 33. *O. Lorci* u. *H. Meyer*: A. P. P. 53, 1905, 213. — 34. *Fraenkel* u. *Allers*: B. Z. 18, 1909, 39. — 35. *Halle*: H. B. 8, 1906, 276. — 36. *N. C. Borberg*: S. A. 28, 1912, 91. — 37. *G. Oliver* u. *E. A. Schäfer*: J. o. P. 16, 1894, I. 17, 1895, IX. 18, 1895, 230. —

38. *Langlois*: Les capsules surrénales. Paris 1897. — 39. *H. Boruttan*: P. A. 78, 1899, 97. — 40. *J. Lichtwitz* u. *C. Hirsch*: D. A. k. M. 99, 1910, 125. — 41. *O. B. Meyer*: Z. B. 48, 1906, 352. 50, 1908, 93. — 42. *H. G. Barbour*: A. P. P. 68, 1912, 41. — 43. *T. R. Elliott*: J. o. P. 32, 1905, 401. — 44. *P. Trendelenburg*: A. P. P. 63, 1910, 161. — 45. *Athanasius* u. *Langlois*: C. r. soc. biol. 49, 1897, 575. A. d. P. 1898, 124. — 46. *M. Lewandowsky*: C. P. 12, 1898, 599. A. P. 1899, 360. C. P. 14, 1900. — 47. *J. N. Langley*: J. o. P. 27, 1901, 237. — 48. *E. M. Kurdinowski*: C. P. 18, 1904, 3. A. P. 1904, Suppl., 323. — 49. *S. Lieben*: C. P. 20, 1906, 108. — 50. *S. J. Meltzer* u. *C. Meltzer-Auer*: C. P. 17, 1904, 651. 18, 1904, 317. A. J. P. 11, 1904, 28, 40. — 51. *G. Mattiolo* u. *C. Gamma*: A. i. B. 59, 1913, 193. — 52. *R. Ehrmann*: A. P. P. 53, 1905, 97, 433. D. m. W. 1909. — 53. *N. C. Borberg*: S. A. 27, 1912, 341. — 54. *R. H. Kahn*: P. A. 144, 1912, 251. — 55. *A. Fraenkel*: A. P. P. 60, 1909, 395. — 56. *F. Blum*: D. A. k. M. 71, 1901. P. A. 90, 1902, 617. — 57. *A. Lohmann*: P. A. 118, 1907, 215. 122, 1908, 203. 128, 1909, 142. Z. B. 56, 1911, 1. C. P. 21, 1907, 139. — 58. *E. Abderhalden* u. *Fr. Müller*: Z. ph. Ch. 65, 1910, 420. 74, 1911, 253. *Fr. Müller*: P. A. 134, 1910, 289. — 59. *L. Asher*: C. P. 24, 1910, 927. Z. B. 58, 1912, 274. — 60. *M. Tschoboksaroff*: P. A. 137, 1911, 59. — 61. *J. M. O'Connor*: A. P. P. 68, 1912, 383. — 62. *T. R. Elliott*: J. o. P. 44, 1912, 374. — 63. *E. Brown-Séquard*: C. r. 43, 1856, 422 u. 542. 45, 1857, 1036. C. r. soc. biol. 1893, 467. — 64. *Abelous* u. *Langlois*: C. r. soc. biol. 1891, 292, 835. 1892, 165, 388, 623. 1893, 444. A. d. P. 1894, 410. Travaux du labor. de Richet 4, 1897. — 65. *H. Strehl* u. *O. Weiss*: P. A. 86, 1901, 107. — 66. *H. Cushing*: Journ. of Amer. med. assoc. 53, 1909, 249. Amer. journ. of med. science 1910, 473. *S. J. Crowe*, *H. Cushing* u. *J. Homans*: Quart. journ. of exp. physiol. 2, 1909, 389. Bull. John Hopkins Hosp. 21, 1910, 127. Lancet 1910, 1707. *E. Goetsch*, *H. Cushing* u. *C. Jacobson*: Bull. John Hopkins Hosp. 22, 1911, Nr. 243. — 67. *B. Aschner*: Arch. f. Gynäk. 97, 1912, 200. — 68. *E. A. Schäfer* u. *S. Vincent*: J. e. M. 3, 1898, 245. J. o. P. 24, 1899, XIX. 25, 1899, 87. — 69. *H. Fühner*: Zeitschr. f. d. ges. exp. Med. 1, 1913, 397. — 70. *G. Schickel*: Zeitschr. f. d. ges. exp. Med. 1, 1913, 545. — 71. *R. Magnus* u. *E. A. Schäfer*: J. o. P. 27, 1901, IX. — 72. *E. A. Schäfer* u. *P. T. Herring*: P. R. S. 77, B. 1906, 571. Phil. Transact. B. 1907, 199. — 73. *B. Fischer*: Frankfurt. Zeitschr. f. Pathol. 11, 1912, 130, 145. — 74. *Fischl*: Z. e. P. u. T. 1, 1904, 388. — 75. *J. A. Hammar*: P. A. 110, 1905, 337. — 76. *K. Basch*: Jahrb. f. Kinderheilk. 64, 1906, 285. 68, 1908, 668. Z. e. P. u. T. 12, 1913, Heft 2. — 77. *Klose* u. *Vogt*: Beitr. z. klin. Chir. 69, 1910, 1. Klinik und Biologie d. Thymusdrüse. Tübingen 1910. *H. Klose*: Arch. f. Kinderheilk. 55, 1911, 1. — 78. *H. Matti*: Mitt. aus d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. 24, 1912, Heft 4/5. — 79. *S. Vincent*: J. o. P. 30, 1903, XVII. — 80. *Brown-Séquard* u. *d'Arsonval*: A. d. P. 1893, 202. — 81. *R. Tigerstedt* u. *P. G. Bergmann*: S. A. 8, 1898, 223. — 82. *Bingel* u. *Strauss*: D. A. k. M. 96, 1909, 476. *A. Bingel* u. *R. Claus*: D. A. k. M. 100, 1910, 412.

Physiologie der tierischen Wärme.

193. Quelle der tierischen Wärme.

Die tierische Wärme stammt aus den Spannkraften der im Körper verbrennenden Stoffe. Dies sind entweder (beim ausreichend Ernährten) die mit der Nahrung eingeführten verbrennbaren Stoffe oder (beim Hungernden) das vom Körper selbst abgegebene Material. In beiden Fällen handelt es sich dabei um kompliziert zusammengesetzte chemische Verbindungen (im wesentlichen Eiweißstoffe, Fette und Kohlehydrate), welche Energie in Form der potentiellen Energie oder Spannkraft, und zwar als chemische Spannkraft enthalten (vgl. § 3, 4). Im Stoffwechsel zerfallen die mit hoher Spannkraft ausgestatteten Verbindungen und verbrennen mit dem durch die Atmung aufgenommenen Sauerstoff zu verhältnismäßig einfachen Stoffen, die in den Ausscheidungen den Körper verlassen: Kohlensäure, Wasser, Harnstoff usw.; diese sind entweder spannkraftfrei (wie Kohlensäure und Wasser) oder enthalten (wie der Harnstoff) wesentlich weniger Spannkraft als die Körper, aus denen sie entstanden sind: die Spannkraft ist dabei in lebendige Kraft umgesetzt worden, und zwar in die Wärme und in die mechanische Kraft der vom Körper und seinen Teilen ausgeführten Bewegungen.

Spannkräfte.

Lebendige Kräfte: Wärme und mechanische Kraft.

Unter den chemischen Prozessen im Körper können auch solche vorkommen, bei denen ein Wärmeverbrauch stattfindet, also umgekehrt Wärme in chemische Spannkraft umgewandelt wird. Doch ist die Menge der auf diese Weise gebundenen Wärme gegenüber der im Stoffwechsel frei werdenden nur sehr gering.

Wärme in chemische Spannkraft verwandelt.

Die durch den Stoffwechsel frei werdenden Spannkraften werden zum Teil direkt in Wärme umgesetzt. Ein anderer Teil geht über in die mechanische Kraft der Muskelbewegung. Wird durch diese eine nach außen übertragene Arbeit geliefert (z. B. ein Gewicht auf eine bestimmte Höhe gehoben), so geht die mechanische Kraft hierbei in die durch die geleistete Arbeit repräsentierte Spannkraft (in die potentielle Energie des gehobenen Gewichts) über. Wird dagegen durch die Muskelbewegung keine nach außen übertragene Arbeit geleistet, so geht die mechanische Kraft schließlich auch in Wärme über. So wird z. B. die mechanische Kraft der Herztätigkeit durch die Widerstände, welche sich der Blutbewegung entgegensetzen, verbraucht, d. h. sie wird durch Reibung in Wärme übergeführt (vgl. § 48). Ebenso verhält es sich mit der mechanischen Kraft aller inneren muskulösen Organe, die keine nach außen übertragene Arbeit liefern. Im ruhenden Körper werden daher die gesamten, in ihm

Mechanische Kraft der Muskelbewegung liefert nach außen übertragene Arbeit oder geht in Wärme über.

umgesetzten Spannkkräfte schließlich in Wärme umgewandelt und als solche nach außen abgegeben.

Wärme aus
Elektrizität.

Die in den Muskeln, Nerven, Drüsen sich bildenden elektrischen Ströme gehen ebenfalls in Wärme über. Diese Wärmequelle ist jedenfalls sehr gering. Nach dem Tode ist auch die Gerinnung des Blutes und das Starrwerden der Muskeln eine Quelle der Wärme (S. 474).

194. Methoden der Temperaturmessung: Thermometrie.

Thermo-
metrie.

Thermometrie. — Durch die thermometrischen Apparate erhalten wir Aufschluß über die Temperatur, d. h. den Wärmezustand des zu untersuchenden Körpers. Bei einem Körper, der selbst keine Wärme produziert und auch keine Wärme künstlich zugeleitet erhält, ist natürlich die Temperatur gleich der seiner Umgebung. Produziert der Körper selbst Wärme, wie der tierische Organismus, so ist seine Temperatur abhängig von dem Verhältnis der Wärmeproduktion zur Wärmeabgabe: sie bleibt konstant, solange beide gleich sind, sie steigt, wenn die Wärmeproduktion größer, und sinkt, wenn die Wärmeproduktion kleiner ist als die Wärmeabgabe.

A. Das Thermometer. — *Galilei* (1603). (*Sanctorius* machte die ersten thermometrischen Messungen am Menschen, 1626.) Es werden nur 100teilige nach *Celsius* (1701—1744) gebraucht, bei denen jeder Grad noch in 10 Teile geteilt ist. Der Quecksilberfaden sei dünn, die Spindel nicht zu klein und nicht zu groß, am besten von cylindrischer Form. Eine große Kugel steigert die Empfindlichkeit, aber auch die Beobachtungsdauer (weil die große Hg-Masse sich schwerer durch und durch erwärmt); bei kleinerer Spindel beobachtet man zwar schneller, aber auch weniger zuverlässig. Alle Thermometer bekommen mit längerem Gebrauche einen Fehler: sie zeigen zu hoch an. Daher sind sie von Zeit zu Zeit mit einem Normalthermometer zu vergleichen. Bei jeder genauen Messung soll die Kugel wenigstens 15 Minuten völlig umschlossen und ruhig liegen, und zwar darf in den letzten 5 Minuten eine Schwankung am Faden nicht mehr zu bemerken sein.

Ausfluß-
thermometer.

*Kronecker u. Meyer*¹ ließen sehr kleine Maximalthermometer durch den Nahrungskanal oder durch größere Gefäße fortreiben. Die kleinen Werkzeuge waren sog. Ausflußthermometer (nach *Dulong u. Petit*), deren Quecksilber durch das kurze offene Röhren abfließt, und zwar natürlich bei der höchsten Temperatur am reichlichsten. Nach dem Herausnehmen untersucht man durch Vergleichung mit einem Normalthermometer, bei welcher Temperatur das Quecksilber wieder genau bis zum freien Rande des Röhrens steigt.

Dauer-
messung.

*Oertmann*² hat ein Thermometer nach Art eines Hämorrhoidalpassars angegeben, welches dauernd im After getragen werden kann und so eine Dauermessung der Körpertemperatur ermöglicht.

Thermo-
elektrische
Messung.

B. Die thermo-elektrische Vorrichtung — gestattet eine sehr schnelle und sehr genaue Temperaturmessung (Fig. 113, I). Zwei aus verschiedenen Metallen (z. B. Neusilber und Eisen) zusammengelötete, nadelartige Thermoelemente (*af, fa*) sind mit ihren gleichnamigen freien Enden einerseits untereinander (*b₁*), andererseits mit einem Spiegelgalvanometer verbunden. Solange die beiden Thermoelemente gleiche Temperatur haben, ist die Anordnung stromlos; wird das eine erwärmt, so entsteht ein elektrischer Strom, welcher in dem wärmeren Elemente vom Neusilber zum Eisen gerichtet ist; dieser bringt das Galvanometer zum Ausschlag. Das in dem Schema Fig. 113 dargestellte Galvanometer ist ein Drehmagnet-Galvanometer [vgl. § 246]: um den ringförmigen Magneten *m* ist in wenigen Windungen der Kupferdraht *b* geführt, der mit den Thermoelementen in Verbindung steht; *M* ist ein festliegender, mit seinen Polen gleichgerichteter Stabmagnet (*Hauscher* Stab), der dem beweglichen Ringmagneten soweit genähert wird, bis dieser sich nur noch mit minimalster Kraft nach Norden einstellt, also möglichst leicht beweglich ist. Mit dem Magneten *m* ist fest verbunden das Spiegelchen *S*; der Beobachter *B* sieht im Spiegel *N* die Zahlen der Skala *K*. Bewegt sich der Ringmagnet und mit ihm der Spiegel aus dem magnetischen Meridian heraus, so stellen sich andere Zahlen der Skala für den Beobachter ein, die die Größe der Ablenkung ergeben. — Natürlich kann zur Beobachtung ebenso ein Drehspulen-Galvanometer [§ 246] benutzt werden.

Thermo-
elektrische
Nadeln.

Als thermo-elektrische Elemente — werden entweder sog. *Dutrochetsche* Nadeln (*II*) in den Kreis eingeschaltet, welche der Länge nach an der Spitze aus zwei verschiedenen Metallen (Neusilber und Eisen; Constantan [eine Legierung von Kupfer und Nickel] und Eisen; Constantan und Kupfer) zusammengelötet sind; oder man benutzt *Becquerelsche* Nadeln (*III*), welche aus denselben Metallen, die in gerader Linie hintereinander zusammengelötet sind, bestehen. Die Nadeln müssen auf ihrer Oberfläche mit Lack gut gefirnißt sein, damit nicht die durch Benetzung der ungleichartigen Metalle mit den Parenchymflüssigkeiten entstehenden Ströme die Thermoströme stören.

Vor der Benutzung wird der Apparat geeicht, indem man auf die Thermoelemente eine bekannte Temperaturdifferenz einwirken läßt und den dadurch bewirkten Ausschlag bestimmt.

*Abbildung
des thermo-
elektrischen
Apparates.*

Statt je einer Lotstelle kann man auch eine Mehrheit derselben einschalten; hierdurch wird natürlich die Empfindlichkeit des Apparates wesentlich erhöht: Fig. 113, IV

*Thermo-
säulen*

Fig. 113.



Schema der thermo-elektrischen Vorrichtung

zeigt eine Thermosäule von 4 Paar Nadelementen (abwechselnd aneinander gelötete Drähte von Eisen [*f*] und Neusilber [*a*]); diese sollen zu je 4 in die auf ihre Temperaturdifferenz zu untersuchenden zwei Substanzen (*A* und *B*) eingestoßen werden.

195. Methoden der Wärmemengen-Messung: Calorimetrie.

Die Calorimetrie stellt die Menge der Wärme fest, welche z. B. eine gewisse Quantität einer Substanz bei ihrer Verbrennung liefert oder ein Tier oder Mensch in einem bestimmten Zeitraum durch seinen Stoffwechsel produziert. Als Maß dient die Wärmeeinheit oder Calorie, d. h. diejenige Wärmemenge, welche 1 *kg* (große Calorie, abgekürzt Cal.) resp. 1 *g* (kleine Calorie, abgekürzt cal.) Wasser von 0° auf 1° C zu erwärmen vermag (vgl. § 3).

Spezifische
Wärme.

Gleichgroße Mengen verschiedenartiger Körper gebrauchen sehr ungleiche Wärmemengen, um gleiche Temperaturerhöhungen zu erhalten: z. B. gebraucht 1 kg Wasser neunmal mehr Wärme als 1 kg Eisen, um gleich hoch temperiert zu werden. Man nennt diejenige Wärmemenge, welche 1 kg eines Körpers um 1° C erwärmt, seine „spezifische Wärme“ (Wilke 1780). Die spezifische Wärme des Wassers (welches die größte aller Körper besitzt) ist = 1.

Spezifische
Wärme
tierischer
Teile.

Über die spezifische Wärme der verschiedenen Körperorgane liegen bis jetzt nur vereinzelte Untersuchungen vor, sie beträgt für folgende tierische Teile:

Arteriellcs Blut . . . = 0,901	(Bordier ²)	Kompakter Knochen . 0,3	(J. Rosenthal ²)
Venöses Blut . . . = 0,893		Spongioser Knochen . 0,71	
Defibriniertes Blut . = 0,920		Fettgewebe 0,712	
Serum = 0,932		Quergestreifter Muskel 0,825	
Milch = 0,946 (Fleischmann ⁴)		Defibriniertes Blut . 0,927	

Weitere Angaben über die spezifische Wärme tierischer Teile s. bei Chanoz u. Faillant⁴. Die spezifische Wärme des menschlichen Körpers insgesamt ist somit kleiner als die des Wassers; Pembrey⁷ schätzt sie auf ca. 0,83.

Fig 114.

I. Bestimmung der Wärmemenge, welche bei der Verbrennung einer Substanz entsteht.

Die Messung erfolgt mittelst des Calorimeters.

Wasser-
Calorimeter.

Das Wasser-Calorimeter zeigt Fig. 114. Eine cylindrische Büchse, die Verbrennungskammer (K), dient zur Aufnahme der zu verbrennenden Substanz. Diese Büchse befindet sich suspendiert in einem größeren cylindrischen Gefäße (L), welches mit Wasser (w) angefüllt ist, so daß die Verbrennungskammer vollständig von demselben umgeben ist. In den oberen Teil der Kammer münden vier Rohren ein: die eine (b) ist bestimmt für den Zutritt der sauerstoffhaltigen Luft, welche bei der Verbrennung nötig ist. Die zweite Röhre (a) in der Mitte des oberen Deckels ist oben mit einer dicken Glasplatte verschlossen; auf letzterer steht winkelig ein Spiegel (s), welcher dem Beobachter (B) gestattet, von einem seitlichen Standpunkte aus (in der Richtung bb) in das Innere der Kammer zu sehen, um den Verbrennungsvorgang (bei c) zu betrachten. (Das dritte Rohr (d) wird nur benutzt, wenn brennbare Gase in der Kammer verbrannt werden sollen, welche dann durch dasselbe eingeleitet werden. Für gewöhnlich ist dieses Rohr durch einen Hahn verschlossen.) Aus dem oberen Teile der Kammer führt endlich ein Bleirohr (e e g) heraus, welches in Schlingelungen die Wassermasse durchzieht. Durch dieses sollen die Verbrennungsgase abstromen und sich in dem Schlangenrohr zur Temperatur des Wassers abkühlen. Das wasserhaltige Cylindergefäß ist bis auf die vier durchtretenden Rohre durch einen Deckel geschlossen. Der Wassercylinder steht auf Füßen innerhalb eines größeren Cylinders (M), der mit einem schlechten Wärmeleiter angefüllt ist. Endlich steht dieser wiederum in einem noch größeren Cylinder (N), welcher abermals Wasser (W) enthält. Diese Wasserschicht soll verhindern, daß etwa von außen her eindringende Wärme das Binnenwasser hoher temperiert. — In der Verbrennungskammer wird ein bestimmtes Quantum der zu untersuchenden Substanz (c) verbrannt. Ist die Verbrennung vollendet, so bestimmt man mittelst eines feinen Thermometers die Temperatur des Wassers. An der Temperaturzunahme und der Menge des Wassers im Binnencylinder ergibt sich die entstandene Wärmemenge in Calorien.

Wasser-Calorimeter.

Bei dem „Eis-Calorimeter“ ist der innere Behälter statt mit Wasser mit Eis umgeben; um dieses herum liegt in einem weiteren Behälter nochmals Eis, welches verhindert, daß von außen auf das erste Eis Wärme einwirken kann. Der in der Binnenkammer befindliche, Wärme abgebende Körper schmilzt einen Teil des umgebenden Eises, das Eiswasser läuft unten aus einer Röhre ab und wird gemessen: Zum Schmelzen von 1 kg Eis zu 1 kg Wasser von 0° C sind 79 große Wärmeeinheiten erforderlich.

Eis-Calorimeter.

Um eine glatte und vollständige Verbrennung der zu untersuchenden Substanz sicherzustellen, verbrennt *Berthelot* dieselbe in einer mit komprimiertem Sauerstoff (12–25 Atmosphären) gefüllten Bombe (calorimetrische Bombe); die entstehende Wärme wird wie im Wasser-Calorimeter durch die Erwärmung einer bestimmten Menge Wasser, in welches die Bombe versenkt ist, gemessen. Diese Methode gibt sehr exakte Resultate (vgl. *Krummacker*⁸, *Schlossmann*⁹).

Calorimetrische Bombe.

Nach den Untersuchungen von *Stohmann* u. *Langbein*¹⁰ liefert 1 g wasser- und aschenfreie Substanz an großen Wärmeeinheiten:

Verbrennungswärme der Nahrungsstoffe.

Elastin	5,9613	Olivenöl	9,3280
Pflanzenfibrin	5,9416	Rüböl	9,4710
Serumalbumin	5,9178	Palmitinsäure	9,4890
Syntonin	5,9078	Stearinsäure	9,6190
Hämoglobin	5,8851	Glycerin	9,2260
Milchcasein, Präp. I	5,8670	Dextrose	9,4290
„ „ II	5,8496	Lävulose	4,3170
Eidotter	5,8409	Rohrzucker	3,7426
Legumin	5,7931	Milchzucker	3,7550
Vitellin	5,7451	Galaktose	3,7215
Eieralbumin	5,7352	Rohrzucker	3,9552
Kalbfleisch	5,6626	Milchzucker	3,9515
Rindfleisch	5,6409	Maltose	3,9493
Blutfibrin	5,6371	Stärke	4,1825
Pepton	5,2988	Dextrin	4,1122
Chondrin	5,1306	Cellulose	4,1854
Ossein	5,0399	Harnstoff	2,5419
Eiweißstoffe im Durchschnitt	5,7110	Glykokoll	3,1291
Tierische Fette	9,5000	Leucin	6,5251
Butter	9,2313	Hippursäure	5,6682
Leinöl	9,3230	Kreatin	4,2751
		Harnsäure	2,7499

Vgl. die von *Emery* u. *Benedict*¹¹ mitgeteilten Werte.

Die angegebenen Werte sind Bruttowerte: sie stellen den gesamten Kraftinhalt der betreffenden Substanzen dar. Bei der Verbrennung im Körper wird dieser aber nicht immer auch vollständig ausgenutzt, der Nutzwert für den Körper ist daher entsprechend geringer. Fette und Kohlehydrate werden im Körper zu CO₂ und H₂O, also zu spannkraftlosen Endprodukten verbrannt und geben dabei ihren gesamten Kraftinhalt ab; für diese beiden Nahrungsstoffe ist daher nur der Betrag in Abzug zu bringen, der dem Verlust bei der Resorption der eingeführten Substanzen im Darne entspricht. *Pflüger*¹² fand beim Hunde, daß durch den Kot täglich fast die gleiche, geringe Fettmenge (1,0–1,3 g) austrat, gleichgültig, ob in der Nahrung nur Spuren oder sehr große Mengen von Fett enthalten waren: der Nutzwert für das Fett war also fast 100% des Bruttowertes. Für die Reisstärke (Bruttowert 1 g = 4,1912 Cal.) fand er einen Abfall durch den Kot von 3%; mithin war der Nutzwert für 1 g Reisstärke = 4,066 Cal. = 97% des Bruttowertes. Viel bedeutender ist der Unterschied beim Eiweiß. Denn dieses wird im Körper nicht zu spannkraftlosen Endprodukten verbrannt; es liefert außer CO₂ und H₂O Harnstoff und andere Stoffwechselendprodukte, die noch einen beträchtlichen Kraftinhalt besitzen (vgl. Tabelle), der dem Körper mithin verloren geht. *Pflüger* berechnet den Nutzwert des Fleisches für den Hund in folgender Weise. 1 g entfettetes, trockenes, aschenfreies Ochsenfleisch liefert

Nutzwert der Nahrungsstoffe.

nach *Stohmann* u. *Langbein* 5,6409 Cal., 1 g entfettete aschenhaltige Substanz des trockenen Ochsenfleisches (5,32% Asche) also 5,341 Cal. (Der N-Gehalt des trockenen Ochsenfleisches beträgt nach *Stohmann* u. *Langbein*¹⁰ 15,49%; also 1 g N = 34,48 Cal.) Hiervon geht ab der Verlust im Harn und Kot; 1 g N im Fleischharn des Hundes ist nach *Rubner*¹³ = 7,45 Cal., 1 g N im fettfreien Fleischkot nach *Pflüger* = 28,2 Cal. — 100 g Trockenfleisch = 15,49 g N; davon geht

$$\begin{array}{rcl} \text{in den Kot } 0,24 \text{ g N} & = & 6,768 \text{ Cal.} \\ \text{in den Harn } 15,25 \text{ g N} & = & 113,613 \text{ „} \\ \hline & & 120,381 \text{ Cal.} \end{array}$$

$$\begin{array}{rcl} \text{Gesamtwärme von 100 g Fleisch} & = & 534,10 \text{ Cal.} \\ \text{Verlust} & = & 120,38 \text{ „} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{rcl} \text{Nutzwert von 100 g Fleisch} & = & 413,72 \text{ Cal.} \\ \text{1 g N} & = & 26,71 \text{ „} \end{array}$$

Der Nutzwert des Fleisches ist also nur 77,5% des Bruttowertes.

Frentzel u. *Schreuer*¹⁴ fanden den Nutzwert einer aus Fleisch und Fleischmehl bestehenden Kost = 74,84%, den Nutzwert des Eiweißes bei reiner Fleischfütterung = 76,38 und 76,44%, *Krummacher*¹⁵ den des Leims = 72,35%.

*Rubner*¹³ rechnet bei gemischter Kost des Menschen die verwertbare wärmebildende Kraft für 1 g Eiweiß rund = 4,1, für 1 g Fett = 9,3, für 1 g Kohlehydrat = 4,1 große Calorien. Diese Werte werden allgemein als Standardwerte für die Berechnung des Kraftinhalts der Nahrung benutzt (vgl. S. 361).

Isodynamie.

Als isodynam bezeichnet man diejenigen Mengen der verschiedenen Nahrungsstoffe, die bei der Verbrennung im Körper die gleiche Verbrennungswärme liefern. — Nach *Rubner*¹³ sind 100 g tierisches Eiweiß = 52 g Fett = 114 g Stärke = 128 g Dextrose; 100 g Fett = 243 g trockenes Fleisch = 225 g Muskeleiweiß = 256 g Dextrose (vgl. S. 360).

Calorimetrie am lebenden Wesen.

II. Bestimmung der Wärmemenge, welche durch den Stoffwechsel eines lebenden Wesens entsteht.

Bringt man ein Tier oder einen Menschen in einen nach dem Prinzip eines Calorimeters konstruierten Apparat, so kann man die Wärmemenge messen, welche in einer bestimmten Zeit von demselben nach außen abgegeben, d. h. durch seinen Stoffwechsel gebildet worden ist.

Direkte,

Lavoisier u. *Laplace* machten die ersten calorimetrischen Versuche bei Tieren (1780) mittelst des Eis-calorimeters, *Crawford* (1779) und später *Despretz* u. *Dulong*¹⁶ (1822) benutzten hierzu das Wassercalorimeter. Für Tierversuche hat das Calorimeter durch *Rubner*¹³ seine höchste Vollkommenheit erreicht. — Die ersten calorimetrischen Versuche beim Menschen hat *Scharling*¹⁷ (1849) angestellt. In neuester Zeit haben *Atwater* u. *Benedict* (vgl. S. 196, 355) mittelst ihres sehr exakten Respirations-Calorimeters calorimetrische Untersuchungen am Menschen in höchster Vollendung ausgeführt; sie bestimmen direkt den Wärmegehalt aller Einnahmen und Ausgaben sowie die chemische Zusammensetzung derselben; auf diese Weise gewinnen sie eine vollständige Bilanz des Kraft- und Stoffwechsels des Menschen.

Indirekte Calorimetrie.

Außer durch direkte Bestimmung im Calorimeter (direkte Calorimetrie) kann die Menge der von einem lebenden Wesen produzierten Wärme auch indirekt durch Berechnung aus den im Stoffwechsel zersetzten Stoffen gefunden werden (indirekte Calorimetrie). Wenn in einem Stoffwechselversuche die Menge des ausgeschiedenen N und C bestimmt sind, so läßt sich daraus (vgl. S. 356) die Art und Menge der im Körper zersetzten Stoffe berechnen; da die Wärmemenge, welche je 1 g der verschiedenen Nahrungsstoffe im

Körper liefert, bekannt ist, so ergibt sich daraus die Menge der produzierten Wärme. *Rubner*¹³ hat gezeigt, daß die auf diese Weise berechnete Wärmemenge mit der durch direkte Calorimetrie bestimmten übereinstimmt.

Nach *Zuntz*¹⁸ kann man auch aus der beobachteten O₂-Aufnahme und CO₂-Produktion die produzierte Wärmemenge berechnen. Der calorische Wert des Sauerstoffs und der Kohlensäure hängt natürlich ab von der Art der im Körper verbrennenden Stoffe.

Berechnung der Wärmemenge nach Zuntz.

1 g	O ₂ -Verbrauch		CO ₂ -Bildung		Respir.-Quot.	Wärmeentwicklung Cal.	Wärmewert von	
	g	ccm	g	ccm			1 l O ₂ Cal.	1 l CO ₂ Cal.
Kohlehydrat	1,185	828,8	1,63	828,8	1,000	4,1825	5,047	5,047
Fett	2,887	2019,3	2,806	1427,3	0,707	9,461	4,686	6,629
Eiweiß	1,3818	966,3	1,5217	773,9	0,801	4,316	4,485	5,579

Wie man aus den letzten beiden Spalten ersieht, schwankt der calorische Wert des Sauerstoffs viel weniger als der der Kohlensäure nach der Art des verbrannten Materials. Sieht man zunächst vom Eiweiß ab, das ja quantitativ bei den Verbrennungen im Körper zurücktritt, so würde der calorische Wert von 1 l Sauerstoff bei reiner Kohlehydratverbrennung (resp. Quotient 1,000) 5,047 Cal., bei reiner Fettverbrennung (resp. Quotient 0,707) 4,686 Cal. betragen, einer Änderung des respiratorischen Quotienten von 0,293 entspricht also eine Änderung des calorischen Wertes von 0,361 oder einer Änderung des respiratorischen Quotienten von 0,001 eine Änderung des calorischen Wertes von 0,00123 Cal. Hiernach kann man berechnen, welche calorische Werte 1 l Sauerstoff bei verschiedenen respiratorischen Quotienten hat:

Respirat. Quot.	Calor. Wert von 1 l O ₂ Cal.
0,70	4,686
0,75	4,739
0,80	4,801
0,85	4,863
0,90	4,924
0,95	4,985
1,00	5,047

Wenn man annimmt, daß das Eiweiß sich mit 15% an dem Gesamtumsatz beteiligt, würde der calorische Wert des Sauerstoffs jedesmal um 0,031 Cal. niedriger anzusetzen sein (*Magnus-Lery*¹⁹).

Die Berechnung des Gesamtumsatzes aus dem calorischen Wert des O₂ nach den obigen Werten ist nicht mehr zutreffend, wenn andere Stoffe als Kohlehydrat, Fett oder Eiweiß im Körper verbrennen (z. B. Alkohol), wenn bei Synthesen, wie der Bildung von Fett aus Kohlehydrat (vgl. S. 369) an Stelle des mit der Atmung aufgenommenen Sauerstoffs Sauerstoff aus dem Kohlehydratmolekül für Verbrennungen benutzt wird, endlich bei unvollständigem oder pathologischem Ablauf der Verbrennungen.

Der Erwachsene von ca. 70 kg Körpergewicht erzeugt in 24 Stunden bei Zimmerruhe (vgl. S. 201) 2400, also in 1 Stunde 100 große Calorien. 1 kg Körpergewicht produziert in 24 Stunden rund 34 Calorien, also in 1 Stunde 1,417 Calorien. Mit der Zunahme des Gesamtstoffwechsels, ebenso mit der Arbeitsleistung steigen diese Werte (vgl. S. 361).

196. Gleichwarme und wechselwarme Tiere.

Nach dem Verhalten der Körpertemperatur unterscheidet man Warm- und Kaltblüter oder besser (*Bergmann*²⁰) gleichwarme (homiotherme) und wechselwarme (poikilotherme) Tiere.

Gleichwarme
Tiere.

Die gleichwarmen (homiothermen) Tiere (Säugetiere und Vögel) — vermögen auch bei erheblichem Wechsel der Temperatur der Umgebung und bei Schwankungen der Intensität der Verbrennungen im Körper auf das 10fache und mehr ihre Eigenwärme mit auffallender Gleichmäßigkeit konstant zu erhalten. Es wird dies erreicht durch eine sehr feine Regulation der Wärmeproduktion und der Wärmeabgabe (vgl. § 200). Wird durch gewaltsame Mittel, nämlich durch energische Wärmeentziehungen (§ 206) oder durch beträchtliche Wärmezufuhr (§ 204), eine erhebliche Änderung der Körpertemperatur bewirkt, so entsteht große Gefahr für das Fortbestehen des Lebens.

Wechsel-
warme
Tiere.

Die wechselwarmen (poikilothermen) Tiere — verhalten sich wesentlich anders: die Temperatur ihres Körpers folgt im allgemeinen, wenn auch in Schwankungen, der Temperatur der Umgebung. Die poikilothermen Wirbeltiere haben keine Eigentemperatur in dem sonst gebräuchlichen Sinne, sondern ihre Körperwärme ist wie bei leblosen Gegenständen abhängig von den physikalischen Verhältnissen der Umgebung (*Soetbeer*²¹).

Doch stehen keineswegs alle Poikilothermen den äußeren thermischen Einflüssen völlig wehrlos gegenüber: bei Reptilien und Amphibien sind schon die Anfänge von Regulationsmechanismen zum Zweck der Erhaltung einer bestimmten Eigenwärme nachweisbar (*Krehl* u. *Soetbeer*²²).

Körpertemperatur
der Tiere.

Beispiele der Körpertemperatur im Tierreiche: — Vögel: Ente 42,1—43,6° — Gans 41,7° — Taube 40,9° — Schwalbe und Meise 44,03°. — Säuger: Pferd 37,7—37,9° — Kuh 38,6—38,9° — Hund 37,9—38,8° — Kaninchen 39,82° (*Rubner*²³), 38,6—40,1°, im Mittel 39,9° (*Frothingham* u. *Minot*²⁴) — Walfisch 36,5—36,9° (*Portier*²⁵) — Echidna 26,5—36° (*Semon*²⁶) (steht hinsichtlich der Wärmeregulation unter den Warmblütern am niedrigsten). — Große Schildkröten haben eine Temperatur von etwa 1° über der Temperatur des umgebenden Wassers (*Portier*²⁵); kleine Fische haben dieselbe Temperatur wie das Wasser, größere ca. 0,5° mehr (*Portier*²⁵, *Simpson*²⁷); doch fand *Portier* bei großen Fischen sogar Temperaturen von 4 bis 10° über der Wassertemperatur. Bei Crustaceen und Echinodermen fand *Simpson*²⁷ Körpertemperaturen von 0,0—0,3° über der Wassertemperatur. — Arthropoden: 0,1—5,8° über der Temperatur der Umgebung. Bei Bienen in ihrer Anhäufung im Bienenstocke 30—32°, bei schwärmenden Scharen sogar 40°.

197. Temperatur-Topographie.

Obleich das Blut durch seine stete Bewegung eine Ausgleichung der Temperatur in den verschiedenen Teilen des Körpers bewirkt, so wird dennoch eine völlige Gleichtemperierung niemals erreicht, vielmehr bestehen an den verschiedenen Stellen Differenzen.

1. Temperatur der Haut.

Bestimmung
der
Temperatur
freier
Hautflächen.

Für die Messung der Hauttemperatur benutzt man zweckmäßig Thermometer mit flachem Gefäße; doch ist zu bedenken, daß durch die Erwärmung der Quecksilbermasse dem darunter liegenden Hautbezirk Wärme entzogen wird und daß durch das Anlegen des Thermometers veränderte Außenbedingungen für die betreffende Hautstelle gesetzt werden. *Liebermeister*²⁸ gibt folgendes Verfahren an: Man erwärmt die Kugel des Thermometers etwas über die zu erwartende Temperaturhöhe, dann beobachtet man das Sinken des Quecksilberfadens beim Halten in der Luft und legt dann im passend scheinenden Momente die Kugel an die Hautfläche. Ist die Hautfläche gleich temperiert mit der Kugel, so muß das Quecksilber eine Zeit lang stehen bleiben. *Ohlser*²⁹ erwärmt das Thermometer vorher auf der eigenen Handfläche bis zu einer um wenige Grade niedrigeren Temperatur als der zu

erwartenden (ca. 30°), setzt sodann das Thermometer auf die zu untersuchende Hautstelle und führt es hier unter langsamem leichtem Gleiten ungefähr in der Ausdehnung eines kleinen Handtellers so lange umher, bis der Quecksilberfaden, der im Anfang gewöhnlich sehr rasch ansteigt und sich von da ab nur noch um 2–3 Zehntelgrade erhebt, einen fixen Punkt erreicht hat.

Nach *Oehler*²⁰ schwankt die Hauttemperatur an den verschiedenen Stellen des Körpers zwischen 33,5 und 35,5°; die Hauttemperatur ist von der Außentemperatur abhängig, sie steigt und fällt mit ihr (vgl. *Kißkalt*^{20a}). — Nasenspitze, Ohrläppchen haben nur eine Hauttemperatur von 22–24° (*Kunkel*³⁰).

Die Haut, unter welcher Muskeln liegen, ist wärmer als die oberhalb der Knochen und Sehnen. Greise haben etwas niedrigere Hauttemperatur; Kinder zeigen nur 25–29° C (*Kunkel*³⁰).

Im subcutanen Fettgewebe nimmt die Temperatur mit der Entfernung von der Oberfläche der Haut zu; *Henriques* u. *Hansen*³¹ maßen mit Thermoadeln die Temperatur beim Schwein in verschiedenen Tiefen unter der Haut; sie fanden bei einer Rektaltemperatur von 39,9° in einer Tiefe von 1 cm unter der Haut 33,7°, 2 cm 34,8°, 3 cm 37,0°, 4 cm 39,0°.

2. Die Temperatur der Körperhöhlen (Mastdarm, Scheide, Mundhöhle) und die Temperatur des Harns — schwanken etwa von 36,5–37,5°. Die Temperatur des Mastdarms liegt durchschnittlich etwa 0,26° über der des Urins und 0,65° über der des Mundes (*Pembrey* u. *Nicol*³²). — Die Temperatur des Magens liegt durchschnittlich 0,09° über der des Rectums (*Rancken* u. *Tigerstedt*³³). — Die Temperatur im Innern der Lunge ist niedriger als die Körpertemperatur: beim Menschen 35,2–35,6, beim Kaninchen 36,0, beim Hunde 36,2° (*Loewy* u. *Gerhartz*³⁴). — Die Innentemperatur des Körpers wird am sichersten im Mastdarm bestimmt; die Messung im Munde ist unzuverlässig. In der geschlossenen Achselhöhle beträgt die Temperatur nach *C. v. Liebermeister*²⁸ im Mittel 36,89°.

Während der Menstruation und während der Rückbildungsprozesse im Puerperium zeigt die Uterushöhle höhere Temperatur, etwas weniger während der Schwangerschaft. Der lebende Foetus ist bis 0,3° C wärmer als die Uterushöhle (*Preyer*³⁵).

3. Temperatur des Blutes. — In den inneren Körperteilen ist das venöse Blut wärmer als das arterielle, in den peripherischen jedoch kälter.

Blut des rechten Herzens . . .	38,8 °C	} <i>Claude Bernard</i> ³⁶
„ „ linken Herzens . . .	38,6 „	
„ der Aorta . . .	38,7 „	
„ „ Venae hepaticae . . .	39,7 „	} <i>G. r. Liebig</i> ³⁷
„ „ Vena cava superior . .	36,78 „	
„ „ „ inferior . . .	38,11 „	
„ „ „ cruralis . . .	37,20 „	

Die niedrigere Temperatur des linken Herzblutes erklärt sich daraus, daß das Blut während der Atmung in der Lunge abgekühlt wird (*Yoshimura*³⁸). Nach *Heidenhain* u. *Körner*³⁹ soll das rechte Herz deshalb etwas wärmer sein, weil es der warmen Leber aufliegt, während das linke von lufthaltiger Lunge umgeben ist. Die Tatsache wird jedoch von anderen bestritten, welche dem linken Herzen eine etwas höhere Temperatur zuschreiben (*Jacobson* u. *Bernhardt*⁴⁰). — In naheliegenden oder gleichnamigen Venen pflügt das Blut (wegen der größeren Wärmeabgabe auf seinem langsameren Strome) niedrigere Temperatur zu haben als in den korrespondierenden Arterien: so ist das Blut in der Vena jugularis $\frac{1}{2}$ –2° niedriger temperiert als in der Carotis; — in der Vena cruralis $\frac{3}{4}$ –1° kühler als in der Art. cruralis (*Becquerel* u. *Brechet*⁴¹). Oberflächliche Venen, namentlich der Haut, geben viel Wärme ab und haben daher kühleres Blut. Das wärmste Blut haben die Lebervenen: 39,7° C (*Claude Bernard*³⁶), nicht allein wegen der Drüsentätigkeit der Leber (s. § 198. 1. a), sondern auch wegen der außerordentlich geschützten Lage des Organes.

4. Temperatur der Gewebe. — Die einzelnen Gewebe sind um so wärmer: — 1. je mehr dieselben durch Umsetzung von Spannkraften

Körper-
höhlen.

Blut.

Gewebe.

zur Wärmebereitung beitragen, d. h. je größer ihr Stoffwechsel ist, — 2. je blutreicher sie sind, und 3. je geschützter ihre Lage ist (vgl. § 198).

Die Muskeln sind die hauptsächlichste Stelle der Wärmebildung besonders bei der Contraction (§ 198. 1. b), aber auch in der Ruhe. — In zweiter Linie wirken die Drüsen, zumal bei ihrer Tätigkeit, wärmebildend: namentlich Leber, Speicheldrüsen, Drüsen des Magens und Darmes (vgl. § 198. 1. a.).

198. Einflüsse auf die Temperatur der Einzelorgane.

Die Temperatur der Einzelorgane ist von den folgenden Einflüssen abhängig.

Einfluß der
selbst-
ständigen
Wärme-
produktion.

1. Je mehr ein Körperteil selbständig Wärme in sich erzeugt, um so höher ist seine Temperatur. Da die Wärmeerzeugung von dem Stoffwechsel in den Organen und dieser von der Tätigkeit derselben abhängt, so ergibt sich, daß arbeitende Organe eine höhere Temperatur zeigen werden als die ruhenden.

Drüsen.

a) Die Drüsen — produzieren während ihrer Sekretion viel Wärme, welche sie ihrem Sekrete und dem abfließenden Venenblute mitteilen.

Namentlich produziert die Leber bei ihrer Tätigkeit viel Wärme. *Claude Bernard*²⁶ untersuchte die Temperatur des zufließenden Pfortaderblutes und des abströmenden Leber-
venenblutes im Hungerzustande, im Beginne der Verdauung und während der Höhe derselben. Er fand:

Temperatur der Pfortader 37,8° C	Hungerzustand	{	Rechtes Herzblut
„ „ Lebervenen 38,4 „			
	seit 4 Tagen	{	nüchtern 38,8° C
Temperatur der Pfortader 39,9° C	Beginn der	{	
„ „ Lebervenen 39,5 „			
	Verdauung	{	
Temperatur der Pfortader 39,7° C	auf der Höhe	{	Rechtes Herzblut
„ „ Lebervenen 41,3 „			
	der	{	während der
	Verdauung	{	Verdauung 39,2° C

Nach den Untersuchungen von *Hirsch* u. *Müller*⁴² ist im normalen Warmblüterorganismus die Leber am wärmsten (ihre folgen in konstanter Reihenfolge Blut, Muskel, Haut). Außer der lebhaften Tätigkeit der Leber kommt hierbei auch ihre (gegen Wärmeabgabe) geschützte Lage in Betracht (vgl. unter 3).

Der abfließende Speichel bei Reizung des *N. tympanico-lingualis* ist um 1,5° C höher temperiert als das Blut, welches durch die Drüsenarterie dem Sekretionsorgane zuströmt (S. 227). — In der secernierenden Niere ist das Venenblut wärmer als das Arterienblut.

Bei Hunden bewirkte Fütterung, chemische oder mechanische Reizung der Magenschleimhaut, ja allein schon das Vorhalten von Futter Temperatursteigerung im Magen und Darm (*Kronecker* u. *Meyer*¹).

Muskeln.

b) Die Muskeln — erzeugen bei ihrer Contraction, aber auch in der Ruhe Wärme; wird bei der Tätigkeit des Muskels keine Arbeit nach außen übertragen, so gehen alle in dem Muskel umgesetzten Spannkraften in Wärme über (vgl. § 221). Der gesteigerten Wärmeproduktion paßt sich jedoch meist die Wärmeabgabe schnell an, so daß die Körpertemperatur bei Muskeltätigkeit nur wenig oder gar nicht steigt (vgl. *Rancken*⁴³).

Nach stärkerer Muskeltätigkeit ist regelmäßig die Körpertemperatur (im After) gesteigert, bei Schnellläufern kann sie über 40° steigen. Die gesteigerte Temperatur gleicht sich erst bis gegen 1½ Stunden nach eingetretener Ruhe wieder aus. Bei Ringkämpfern

beobachteten *Lennhoff* u. *Levy-Dorn*⁴⁴ Steigerung der Körpertemperatur (Achselhöhle) von 36,7 auf 38,8°. Nach einem großen Marsche fand *Lippmann*⁴⁵ die Rektaltemperatur erhöht, die Achseltemperatur dagegen herabgesetzt. Ebenso fand *Moro*⁴⁶ bei Kindern nach körperlichen Anstrengungen die Temperatur entweder im Rectum oder in der Achsel gesteigert, je nachdem mehr die unteren oder die oberen Extremitäten angestrengt worden waren. — Bei Phthisikern, die sonst fieberfrei sind, rufen verhältnismäßig leichte Körperanstrengungen, die bei Gesunden nur unwesentliche Temperatursteigerungen bedingen, Erhöhung der Körpertemperatur (im After gemessen) auf 38° und darüber hervor (*Penzoldt*⁴⁷).

c) Geistige Tätigkeit soll die Temperatur des Gehirns steigern (*Carazzani*⁴⁸, *Mosso*⁴⁹); es dürfte sich dabei aber weniger um eine vermehrte Wärmeproduktion durch Steigerung der Stoffwechselvorgänge handeln als vielmehr um lebhaftere Blutcirculation. Nach *Rumpf*⁵⁰, *Gley*⁵¹ soll aber auch die Körpertemperatur (im Rectum oder in der Achselhöhle gemessen) bei geistiger Anstrengung steigen (vgl. *Speck*⁵²).

Geistige
Tätigkeit.

2. Die Temperatur eines Organes hängt ab von seinem Blutreichtum sowie von der Zeit, innerhalb welcher die Blutmasse sich erneuert.

Einfluß der
Circulation.

Am deutlichsten zeigt sich dies in dem Temperaturunterschiede der kalten, blassen — und der warmen, geröteten Haut.

Doch kann nicht allein die brennend heiße Haut des Fiebernden, sondern auch die scheinbar kalte Haut im Fieberfroste erhöhte Temperatur zeigen (*Ant. de Haen*, 1760). Die gerötete Haut ist jedoch ein guter, die blasser Haut ein viel schlechterer Wärmeleiter; daher erscheint erstere unserem Gefühle wärmer (v. *Bärensprung*⁵³).

Einen Unterschied zwischen den inneren und äußeren Körperteilen betont v. *Liebermeister*⁵⁴. Die äußeren Körperteile geben mehr Wärme nach außen ab, als sie in sich erzeugen; sie werden daher um so kälter sein, je langsamer neues, warmes Blut in sie hineinströmt, — um so wärmer, je schneller die Stromgeschwindigkeit ist. Strombeschleunigung macht also die peripheren Teile mehr und mehr gleichwarm mit dem Körperinnern, Strombehinderung macht sie gleichwarm mit dem umgebenden Medium. — Gerade entgegengesetzt verhalten sich die inneren Teile: hier findet starke Wärmeproduktion statt, Wärmeabgabe erfolgt aber fast nur an das durchströmende Blut. Es muß also in ihnen die Temperatur sinken, wenn die Blutströmung beschleunigt wird, und umgekehrt. Hieraus folgt: je größer die Temperaturdifferenz zwischen der Peripherie und dem Körperinnern ist, um so geringer ist die Circulationsgeschwindigkeit.

Wechsel-
verhältnis
innerer und
äußerer
Temperatur.

3. Bedingt es die Lage eines Organes, oder bringen sonstige Verhältnisse es mit sich, daß ein Körperorgan durch Leitung und Strahlung viel Wärme abgeben muß, so nimmt die Temperatur des Organes ab.

Einfluß der
Lage.

So zeigt die Haut, je nachdem sie in kalter oder warmer Umgebung ist, je nachdem sie bekleidet oder bloß, trocken oder durch Schweiß befeuchtet ist (der durch Verdunstung Wärme entzieht), verschiedene Temperatur. Beim Genuß reichlicher kalter Speisen und Getränke wird der Magen, — bei der Einatmung kalter Luft wird der Respirationskanal bis zum Bronchialbaum sich abkühlen müssen.

„Calor“ wird zu den Fundamental-Erscheinungen der Entzündung gerechnet (neben Rubor, Tumor und Dolor). Dennoch beruht die gesteigerte Temperatur entzündeter Teile keineswegs auf Steigerung der Temperatur über die Blutwärme, was nie beobachtet wird. Wegen der Erweiterung der Gefäße (Rubor) und der damit in Zusammenhang stehenden reichlicheren Blutdurchströmung in der Entzündungsstelle sowie wegen der Schwellung der Gewebe durch gut leitende Flüssigkeit pflegen äußere Körperteile (Haut) meist wärmer zu sein als gewöhnlich und zugleich leichter die Wärme durch Leitung abzugeben.

Entzündung.

199. Schwankungen der mittleren Körpertemperatur.

1. Allgemeine klimatische und somatische Einflüsse. Innerhalb der verschiedenen Klimate bleibt sich die Körpertemperatur im ganzen gleich, obwohl der Mensch am Äquator und im Polargebiet Temperaturen der Umgebung ausgesetzt ist, welche über 40° C von einander abweichen. Wenn ein Mensch aus einem warmen Klima in ein kaltes übergeht, so nimmt seine Temperatur nur sehr wenig ab, wenn dagegen

Klima.

der Übergang aus einem kalten Klima in ein warmes erfolgt, so steigt die Temperatur relativ beträchtlicher an. — In der gemäßigten Zone pflegt die Körpertemperatur in kalter Winterszeit 0,1—0,3° C niedriger zu sein als an heißen Sommertagen. — Die Erhebung einer Gegend über die Meeresfläche hat keinen nachweisbaren Einfluß auf die Temperatur. — Rasse und Geschlecht bedingen keine Verschiedenheit. Kräftige vollsaftige Konstitutionen sollen im allgemeinen eine etwas höhere Temperatur besitzen als schwächliche, schlaffe, blutarme.

2. Einfluß des Gesamtstoffwechsels. Mit einer Zunahme des Stoffwechsels ist natürlich auch eine Vermehrung der Wärmeproduktion verknüpft; steigt die Wärmeabgabe nicht im gleichen Maße, so wird die Körpertemperatur erhöht werden und umgekehrt. — Der nach einer reichen Mahlzeit sich einstellende, lebhaftere Stoffwechsel bewirkt eine Temperaturerhöhung um einige Zehntel Grad (§ 88. 2). — An Hungertagen beträgt beim Menschen die Temperatur durchschnittlich 36,6°, an gewöhnlichen Tagen 37,17° C (*Lichtenfels* u. *Fröhlich*⁵⁴).

Auch *Jürgensen*⁵⁵ fand beim Menschen am ersten Inanitionstage Abfälle der Temperatur (am zweiten aber eine vorübergehende Steigerung). — Bei den an Tieren angestellten Hungerversuchen zeigte sich, daß die Temperatur längere Zeit sich ziemlich konstant hielt, später allmählich und kurz vor dem Tode stark absank. *Rubner*⁵² beobachtete bei einem hungernden Kaninchen die folgenden Temperaturen: 1.—9. Tag: 39,9°; 10. Tag: 39,85°; vom 11.—17. Tag: sinkend von 39,55—38,82°; 18. Tag: 37,55°; 19. Tag (Todestag): 36,9°.

Alter.

3. Einfluß des Alters.

Alter	Mitteltemperatur bei Zimmerwärme	Normale Grenzen	Ort der Messung
Neugeborener . . .	37,45° C	37,35—37,55° C	Mastdarm
5—9 Jahre . . .	37,72 "	37,87—37,62 "	Mund und Mastdarm
15—20 " . . .	37,37 "	36,12—38,10 "	Achselhöhle
21—25 " . . .	37,22 "		desgleichen
26—30 " . . .	36,91 "		desgleichen
31—40 " . . .	37,10 "	36,25—37,5 "	desgleichen
41—50 " . . .	36,87 "		desgleichen
51—60 " . . .	36,83 "		desgleichen
80 " . . .	37,46 "		Mundhöhle

Neugeborene.

Besondere Eigentümlichkeiten bietet die Temperatur des Neugeborenen, was bei den plötzlich umgewandelten Lebensbedingungen leicht verständlich ist (vgl. *Raudnitz*⁵⁶, *Mendelssohn*⁵⁷). Unmittelbar nach der Geburt ist das Kind im Mittel 0,3° höher temperiert als die Vagina der Mutter, nämlich 37,86° C. In den ersten Stunden nach der Geburt sinkt die Temperatur um etwa 0,9°; nach 9—36 Stunden hat sie sich aber zur Mitteltemperatur des Säuglings wieder erhoben, welche 37,45° C ist. Einige, aber unregelmäßige Schwankungen kommen in der ersten Woche des Lebens vor. Im Schlafe sinkt bei den Säuglingen die Temperatur um 0,34 bis 0,56°; anhaltendes Schreien kann die Temperatur um einige Zehntel steigern.

Kurz vor den Menses zeigt die Temperatur ein Maximum, während derselben ein Absinken (*Zuntz*⁵⁸).

Tages-
schwankungen.

4. Periodische Schwankungen im Laufe des Tages — sind konstant in allen Lebensaltern. Im allgemeinen gilt: Bei Tage steigt die Temperatur anhaltend (Maximum um 5—8 Uhr abends), — bei Nacht

fällt sie anhaltend (Minimum um 2—6 Uhr morgens). Die mittlere Körpertemperatur liegt in der 3. Stunde nach dem Frühstück (*Lichtenfels* u. *Fröhlich*⁵⁴).

Die Durchschnittshöhe aller bei einem Menschen im Verlaufe eines Tages beobachteten Temperaturen wird als das „Tagesmittel“ bezeichnet, es beträgt im Rectum 37,2°, in der Achselhöhle 36,9°.

Tages-
mittel.

Da sich die Tagesschwankungen der Temperatur auch während eines Hungertages zeigen (wenngleich die Steigerungen nach den Mahlzeiten etwas geringer ausfallen), so kann die Nahrungsaufnahme nicht allein die Schwankungen bedingen. Ganz wesentlich scheint die verschiedene Muskeltätigkeit die Ursache abzugeben (*Hörmann*⁵⁵).

Stunde	v. Bären- sprung ⁵³	Jürgensen ⁵⁶		Jaeger ⁶⁰
Morgen	5	36,7	36,6	36,9
	6	36,68	36,7	36,4
	7		36,7*	36,5*
	8	37,16*	36,8	36,7
	9		36,9	36,8
	10	37,26	37,0	37,0
	11		37,2	37,2
Mittag	12	36,87	37,3*	37,3*
	1	36,83	37,3	37,3
	2		37,4	37,4
	3	37,15*	37,4*	37,3*
	4		37,4	37,3
	5	37,48	37,5	37,5
	6		37,5	37,6
	7	37,43	37,5*	37,6*
	8		37,4	37,7
	9	37,02*	37,4	37,5
	10		37,3	37,4
Nacht	11	36,85	37,2	37,1
	12		37,1	36,9
	1	36,85	37,0	36,9
	2		36,9	36,7
	3		36,8	36,7
	4	36,31	36,7	36,7

[* bedeutet Nahrungsaufnahme.]

Die tägliche Schwankung der Pulsfrequenz fällt ziemlich mit den Temperaturhöhen zusammen: *v. Bärensprung*⁵³ fand, daß das mittägliche Temperaturmaximum dem Pulsmaximum etwas voranging. (Vgl. § 53. 1. d.)

Wenn man am Tage schläft und alle Tagesverrichtungen des Nachts ausführt, so kann man den beschriebenen typischen Gang der Temperaturkurve umkehren (*Krieger*⁶¹). Die Schwankungen sind somit vom Tätigkeitszustande abhängig. Bei dem am Tage tätigen Menschen scheint die Temperatur am Tage durchschnittlich höher, in der Nacht durchschnittlich tiefer als beim ruhenden Menschen (*v. Liebermeister*⁵⁸).

Auch die peripheren Teile des Körpers zeigen mehr oder weniger regelmäßige Schwankungen der Eigenwärme. In der Hohlhand ist der Gang etwa folgender: nach einem relativ hohen nächtlichen Temperaturstand beginnt am Morgen um 6 Uhr ein rascher Abfall, der das Minimum um 9—10 Uhr erreicht. Dann folgt ein langsames Steigen, welches nach dem Mittagessen ein Maximum erreicht; zwischen 1—3 Uhr beginnt Absinken der Temperatur, das nach 2—3 Stunden ein Minimum erreicht. Von 6—8 Uhr abermaliges Steigen, endlich wieder Abfall bis gegen Morgen. — Einem raschen Sinken der Temperatur an der Peripherie entspricht ein Steigen derselben im Körperinnern (*Römer*⁶²).

Periphere
Körperteile.

5. Manche Eingriffe am Körper erzeugen Schwankungen der Temperatur. Nach *Blutverluste*. dem Aderlaß fällt zuerst die Temperatur, darauf steigt sie wieder unter Frösteln um einige Zehntel; in den ersten Tagen fällt sie dann wieder auf die frühere Höhe oder sinkt sogar noch etwas tiefer als diese. Sehr profuse, akute Blutverluste bedingen eine Temperaturabnahme von $\frac{1}{2}$ —2° C, lang anhaltende, umfangreiche Blutungen führen bei Hunden selbst

bis zu 31° und 29° C. — Analoge Zustände lassen sich bewirken, wenn man bei Tieren etwa 1/2 Stunde lang den peripheren Vagusstumpf reizt, so daß der Herzschlag enorm langsam wird und mit ihm der gesamte Blutlauf; so konnten *Landois* u. *Ammon*⁶² Kaninchen in kurzer Zeit um mehrere Grade abkühlen.

Transfusion. Nach einer jeden Transfusion von irgend erheblicher Blutmenge steigt die Temperatur, etwa 1/2 Stunde nach der Operation beginnend, zu einem ausgesprochenen Fieberanfall, welcher nach einigen Stunden vergangen ist. Schon die direkte Überleitung des Blutes aus der Arterie in die benachbarte Vene desselben Tieres bewirkt Temperatursteigerung (*Albert* u. *Stricker*⁶⁴) (§ 67).

Gifte. 6. Manche Gifte, namentlich Chloroform, Chloral und andere Anaesthetica (*Rumpf*⁶⁵), sodann der Alkohol (S. 471), ferner Digitalis, Chinin, Santonin u. a. bewirken eine Herabsetzung der Temperatur. Diese Wirkung kommt zum Teil dadurch zustande, daß die betreffenden Gifte den Stoffwechsel der Gewebe, also die Wärmeproduktion herabsetzen, zum Teil aber auch dadurch, daß dieselben die Wärmeabgabe vermehren (§ 200). — Andere Gifte bewirken aus entgegengesetzten Ursachen Steigerung der Körperwärme, z. B. Strychnin (vgl. S. 468), Cocain, Nicotin, Veratrin, Laudanin. — Als die niedrigste Temperatur (noch in Genesung übergehend) wurde sogar 24° C (!) im After beobachtet bei schwer Betrunkenen (§ 208) (*Reincke*⁶⁶, *Nikolaysen*⁶⁷).

Fig. 116.

Morgen Mittag Abend Nacht Morgen

Schwankungen der Körpertemperatur des Gesunden innerhalb 24 Stunden:
 L — — — — — nach v. Liebermeister, — J — — — — — nach Jürgensen.

Krankhafte Temperaturabnahme. 7. Bei Krankheiten beobachtete Temperaturabnahme (*Janssen*⁶⁸) hat entweder in einer verminderten Wärmeproduktion (Herabsetzung des Stoffwechsels), — oder in einer vermehrten Wärmeabgabe ihre Ursache.

Starke Abnahme der Temperatur in einzelnen Anfällen (31—27,5—22,5° C im Anus) fand man namentlich bei der progressiven Paralyse der Irren (*Reinhard*⁶⁹). Als niedrigste Temperatur maß man einen Tag vor dem Tode 23° C im Anus bei einer Apoplexie in der Medulla oblongata (*Lemcke*⁷⁰).

Krankhafte Temperaturzunahme. Temperaturüberschreitungen zeigt ganz allgemein das Fieber, bei welchem als höchste Temperatur *Wunderlich*⁷¹ (noch vor dem Tode) 44,65° C maß. (Vgl. § 205.)

200. Regulierung der Wärme.

Wärmeproduktion und Wärmeabgabe sind stets gleich. Die Tatsache, daß der Mensch und die übrigen „Gleichwarmen“ unter den verschiedensten Bedingungen ihre Körpertemperatur auf fast gleicher Höhe zu erhalten vermögen, beweist, daß die Wärmeproduktion im Körper und die Wärmeabgabe vom Körper stets gleich sind. Denn sowie eine Ungleichheit zwischen Wärmeproduktion und Wärmeabgabe eine Zeitlang

bestehen würde, müßte die Temperatur sich entsprechend ändern: sie müßte steigen beim Überwiegen der Wärmeproduktion über die Abgabe und umgekehrt sinken beim Überwiegen der Wärmeabgabe über die Produktion. Diese dauernde Gleichheit der Wärmeproduktion und Wärmeabgabe wird unterhalten durch einen außerordentlich feinen Regulationsmechanismus, der bewirkt, daß stets der eine der beiden Faktoren sich dem andern anpaßt. Die so erreichte Konstanz der Körpertemperatur ist um so bemerkenswerter, als sowohl die Wärmeproduktion als auch die Wärmeabgabe von sehr verschiedenen Einflüssen abhängig sind und ihre absolute Größe dementsprechend in ziemlich weiten Grenzen schwanken kann. So wird z. B. die Wärmeproduktion, d. h. die Verbrennungen im Körper, durch Muskelarbeit, durch Nahrungsaufnahme usw. stark erhöht; andererseits ist die Größe der Wärmeabgabe von den verschiedensten Verhältnissen der Umgebung (Lufttemperatur, Luftfeuchtigkeit, Luftbewegung usw.), die ihrerseits schnell und in weiten Grenzen schwanken können, abhängig.

Man kann unter den verschiedenartigen Einrichtungen, die der Wärmeregulierung dienen, solche unterscheiden, welche die Wärmeproduktion, und solche, welche die Wärmeabgabe beherrschen. Die ersteren, welche die Verbrennungen im Körper, also die chemischen Vorgänge beeinflussen, bezeichnet man daher auch als chemische Wärmeregulierung, die letzteren, bei denen es sich um Änderung der physikalischen Bedingungen der Wärmeabgabe handelt, als physikalische Wärmeregulierung.

Chemische
und physikalische
Wärmeregulierung.

I. Regulatorische Vorrichtungen, welche die Wärmeproduktion beherrschen: chemische Wärmeregulierung.

Chemische
Wärmeregulierung.

Auf den Umfang der Verbrennungsprozesse im Körper kann reflektisch eingewirkt werden, und zwar sowohl im Sinne einer Vermehrung wie einer Einschränkung.

1. Abkühlung der Umgebung vermehrt die Wärmeproduktion [dabei steigt entsprechend O-Aufnahme und CO₂-Abgabe]; — Erwärmung der Umgebung vermindert dieselbe. (Vgl. § 88. 3.) Die Verbrennungen finden wesentlich in den Muskeln statt, ohne daß dabei eine Contraction derselben gleichzeitig stattzufinden braucht; allerdings haben auch die Drüsen an der Wärmeproduktion einen erheblichen Anteil.

Direkter Einfluß der Temperatur der Umgebung auf die Verbrennungen.

Finkler⁷² fand bei Versuchen an Meerschweinchen, daß die Wärmeproduktion durch eine Abnahme der Umgebungstemperatur um etwa 24° C bei kräftigen Tieren um mehr als das Doppelte gesteigert wurde. So erhöhte auch der Winter den Stoffwechsel des Meerschweinchens im Verhältnis zum Sommer um etwa 23%. C. Ludwig u. Sanders-Ezn⁷³ sahen bei Kaninchen, deren Umgebung von 38° C auf 6—7° abgekühlt war, eine schnelle Steigerung der CO₂-Ausgabe; umgekehrt verminderte sich dieselbe bei diesen Tieren, als ihre Umgebung von 4—9° bis auf 35—37° höher temperiert wurde. Pflüger⁷⁴ fand bei Kaninchen, welche in kaltes Wasser getaucht waren, vermehrten O-Verbrauch und gesteigerte CO₂-Ausscheidung.

Die Steigerung des Umfangs der Verbrennungen bei Sinken der Außentemperatur erfolgt sehr schnell. In 2 Minuten nach einer Erniedrigung der Außentemperatur von 30 auf 18° steigt die CO₂-Ausscheidung bei der Maus um 74%; bei einer Erhöhung der Außentemperatur von 18 auf 34,5° dagegen nahm die CO₂-Ausscheidung in 2 Minuten nur um 18% ab (Pembrey⁷⁵).

Ist jedoch die Temperatureinwirkung auf den Körper so stark, daß die Regulierungsmechanismen nicht ausreichen, daß also die Körpertemperatur steigt oder sinkt (wie beim wechselwarmen Tier), so verhält sich auch der Stoffwechsel wie beim wechselwarmen Tier: er steigt mit zunehmender und sinkt mit abnehmender Körpertemperatur.

Stoffwechsel bei Veränderung der Körpertemperatur.

Muskel-
bewegung.

2. Kälteeinwirkung auf die äußere Haut bewirkt teils unwillkürliche Muskelbewegungen (Kälteschauern, Frostzittern), teils willkürliche (Herumlaufen, Zusammenschlagen der Arme usw.): hierdurch werden die Verbrennungen in den Muskeln gesteigert und so mehr Wärme produziert (vgl. § 88. 3).

Strychnin steigert durch die ausgebreiteten Krämpfe die Wärmeproduktion, aber zugleich auch die Wärmeabgabe; die Körpertemperatur kann je nach dem Überwiegen der Produktion oder der Abgabe gesteigert oder herabgesetzt sein (*Harnack*⁷⁶, *Kionka*⁷⁷).

Physikalische
Wärme-
regulierung.

II. Regulatorische Vorrichtungen, welche die Wärmeabgabe beherrschen: physikalische Wärmeregulierung.

Die Wärmeabgabe vom Körper erfolgt durch Wasserverdunstung, Strahlung und Leitung der Wärme.

Wasser-
verdunstung.

Die von den Lungen (§ 86. 4) und der Haut (§ 90) stattfindende Wasserverdunstung stellt zugleich eine sehr beträchtliche Wärmeabgabe dar, da das Wasser beim Übergang aus dem flüssigen in den gasförmigen Aggregatzustand eine große Wärmemenge verbraucht. Um 1 g Wasser von 100° in Dampf zu verwandeln, sind 537 kleine Calorien erforderlich.

Die Größe der Wasserverdunstung ist natürlich in hohem Grade abhängig von der Feuchtigkeit der Luft. Je mehr die Feuchtigkeit der Luft zunimmt, um so mehr sinkt die Verdampfung von der äußeren Haut. Demgemäß muß dann die Wärmeabgabe durch Leitung und Strahlung erhöht werden (*Rubner*⁷⁸).

Strahlung.

Für die Wärmeabgabe durch Strahlung kommt das Strahlungsvermögen der menschlichen Haut in Betracht, welches von *Eichhorst* u. *Masje*⁷⁹ genauer untersucht worden ist. Dasselbe nimmt zu nach Reizung und Reibung der Haut, nach Muskelanstrengungen, noch stärker (bis zum 3—4fachen der Anfangsgröße) durch Einwirkung kühler Luft oder nach einem kühlen Bade. Nach starker Wärmeentziehung wird die Ausstrahlung sehr klein, sie steigt im Fieber und nach Anwendung von Antipyreticis. Die Wärmemenge, welche ein unbedeckter Mann von je 1 cm² Oberfläche ausstrahlt, ist gleich 0,001 Calorie pro 1 Sekunde: das macht für den ganzen 82 kg wiegenden Körper rund 1782 große Calorien in 24 Stunden. *Stewart*⁸⁰ fand den Wärmeverlust durch Strahlung für einen bekleideten, 70 kg schweren Menschen gleich 700 große Calorien, für einen 82 kg wiegenden gleich 820 große Calorien. Bei einem Bekleideten beträgt nach *Rubner*⁷⁸ die Strahlung (bei 80 kg Gewicht und 22430 cm² Oberfläche) = 1181 große Calorien.

Leitung.

Endlich wird Wärme auch durch Leitung von der Haut an die umgebende Luft (beim Bekleideten natürlich durch Vermittlung der Kleider) abgegeben (vgl. *Wobsa*⁸¹).

Luft-
bewegung.

Von großer Bedeutung für die Wärmeabgabe vom Körper ist die Bewegung der umgebenden Luft (Wind). Natürlich wird auch die den Körper direkt berührende Luftschicht durch die Erwärmung fortwährend in Bewegung gesetzt.

Hautgefäße.

1. Erhöhte Temperatur der umgebenden Luft bedingt Erweiterung der Hautgefäße: die Haut rötet sich lebhaft, sie wird weich, saftreich, gedunsen. Indem so mehr warmes Blut in die Haut strömt, kommt dasselbe in innigere Berührung mit der umgebenden Luft, die Bedingungen für die Wärmeabgabe werden günstiger. Das Wärmeleitungsvermögen der Haut nimmt zu. Vor allem findet von der blutreichen Haut eine lebhaftere Wasserverdunstung statt: schließlich tritt Schweiß auf der Hautoberfläche hervor.

Die Einwirkung der Kälte bedingt dagegen Verengung der Hautgefäße: die Haut wird blaß, weniger weich, saftarm und zusammengesunken. Das warme Blut weicht so von der Peripherie des Körpers weg in das Körperinnere, die Bedingungen für die Wärmeabgabe werden ungünstiger. — Die Wärmeleitung quer durch die Gewebe wird erschwert; die Wasserverdunstung stark herabgesetzt.

*Tomsa*⁸² hat gezeigt, daß anatomisch die Faserung der Haut so angeordnet ist, daß jede Spannung der Fasern, welche die Hautmuskeln bewirken, eine Raumverminderung der Haut in ihrem Dickendurchmesser zur Folge hat, wodurch also hauptsächlich auf den leicht verdrängbaren Blutgehalt derselben eingewirkt wird.

Als *Landois* mit *Hauschild*⁸³ bei Hunden entweder nur die Arterien allein oder zugleich die Arteriae und Venae axillares, crurales, die Carotiden und die Jugularvenen unter-

band, stieg die innere Körpertemperatur um mehrere Zehntel in kurzer Zeit. Chlorotische und Anämische mit blasser, blutloser Haut zeigen aus demselben Grunde, nämlich wegen des darniederliegenden Hautkreislaufes, mitunter Steigerung der Körpertemperatur.

Durch systematisch angewandte Reize, welche, wie kühle Bäder und kalte Waschungen, die Muskeln der Haut und ihre Gefäße zur Contraction bringen, können diese so gekräftigt und reizbar erhalten werden, daß sie bei plötzlich auf den Körper oder einzelne Teile desselben einwirkender Kälte die Abgabe der Wärme einschränken. So sind kalte Waschungen und Bäder gewissermaßen ein „Turnen der Hautmuskeln“; sie vermögen den Körper vor Erkältung zu schützen (*Rosenthal*⁸⁴, *Du Bois-Reymond*⁸⁵).

2. Erhöhte Temperatur der umgebenden Luft vermehrt, erniedrigte Temperatur vermindert die Zahl der Herzschläge. Durch die Herzthätigkeit wird das relativ wärmste Blut aus dem Körperinnern an die Oberfläche der Haut gepumpt, woselbst es leicht Wärme auf der großen Fläche abgeben kann. Je öfter die gleiche Blutmenge die Haut durchströmt, um so mehr wird die abgegebene Wärmemenge betragen und umgekehrt. In exzessiv heißer Luft (über 100° C) sah man den Puls bis über 160 in 1 Minute steigen. — Dies gilt nicht allein für die Breite der normalen Verhältnisse, sondern auch für die pathologischen Wärmeschwankungen im Fieber. *C. v. Liebermeister*²⁸ stellt folgende Zahlen der Pulsfrequenz den Temperaturen (bei Erwachsenen) gegenüber.

Zahl der
Herzschläge.

Pulsschläge (in 1 Minute):	78,6 — 91,2 — 99,8 — 108,5 — 110 — 137,5.
Temperatur (in ° C):	37° — 38° — 39° — 40° — 41° — 42°.

Wird der Herzschlag andauernd vermindert, so sollte man zunächst voraussetzen, daß eine Temperaturerhöhung eintrete. Als *Landois* mit *Ammon*⁶⁸ etwa 1½ Stunden lang durch Reizung des peripherischen Vagusendes bei Kaninchen den Herzschlag sehr verlangsamt, sank die Temperatur des Mastdarms im Mittel von 39° auf 34,5° C. Die geschwächte Circulation vermindert auch die Zersetzungen im Körper und diese Verminderung muß offenbar die Aufspeicherung der Wärme durch die verminderte Circulation überkompensieren.

3. Erhöhte Temperatur steigert die Zahl der Atemzüge, wodurch in gleicher Zeit eine viel größere Luftmasse die Lungen passiert und in ihnen fast bis zur Körpertemperatur erwärmt wird. Außerdem wird durch jeden Atemzug ein Quantum Wasser in der Expirationsluft zur Verdunstung gebracht, wodurch Wärme gebunden wird. Endlich unterstützen energische Atembewegungen den Kreislauf (§ 47), so daß also die Respiration indirekt im Sinne von 2. wirkt.

Zahl der
Atemzüge.

Tiere, welche nicht schwitzen können, wie z. B. der Hund (vgl. S. 440), sind bei erhöhter Wärmeproduktion zur Abgabe der Wärme auf die Beschleunigung der Atembewegungen angewiesen (Tachypnoe). So lassen z. B. Hunde bei stärkerer körperlicher Anstrengung die feuchte Zunge weit aus dem Maule heraushängen, atmen sehr schnell hintereinander und lassen die ausgeatmete Luft über die Zunge hinwegstreichen, wo sie reichlich Wasserdampf und dadurch Wärme mit fortnimmt. —

4. Auch die Haltung des Körpers ist von Einfluß; das Zusammenkauern, Anziehen von Kopf und Gliedmaßen hält die Wärme zurück; Spreizung der Extremitäten, Aufrichten der Haare, Sträuben der Federn läßt mehr Wärme entweichen. Mit gespreizten Extremitäten in der Luft aufgespannte Kaninchen erniedrigen innerhalb 3 Stunden im Mittel ihre Mastdarmtemperatur von 39° C auf 37° C (*Landois*).

Körper-
haltung.

5. Die Natur bekleidet im Winter viele Tiere mit Winterpelzen, im Sommer mit leichter Bedeckung. Viele in hoher Kälte der Luft und des Wassers lebende Tiere sind durch mächtige Fettschichten gegen zu starke Wärmeabgabe geschützt. In ähnlicher Weise sorgt der Mensch für gleichmäßige Wärmeabgabe von der Haut durch Winter- und Sommerkleider.

Körper-
bedeckung.

Das Kleid als
Nahrungs-
äquivalent.

Die Kleider. — Ein warmes Kleid ist ein Äquivalent der Nahrung: es schützt den Körper vor unnötigen Wärmeverlusten. Die Kleidung spart so bei Zimmertemperatur 20% (*Rubner*⁷⁸). Die Sommerkleider wiegen 3—4 kg, die Winterkleider 6—7 kg. Die Wärmestrahlung des Körpers durch die vollständige Bekleidung hindurch beträgt nur etwa $\frac{1}{3}$, der von der nackten Haut ausstrahlenden Wärme (*Rubner*⁷⁸).

Für die Bedeutung der Kleider als Wärmeschutz kommt in Betracht: — 1. Ihr Leitungsvermögen. Diejenigen Stoffe, welche die schlechtesten Wärmeleiter sind, halten am wärmsten. Es folgen hier der Reihe nach von den schlechtesten zu den besten Leitern: Hasenfell, Daunen, Biberfell, rohe Seide, Taffet, Schafwolle, Baumwolle, Flachs, gedrehte Seide. — 2. Das Strahlungsvermögen: raube Stoffe strahlen leichter die Wärme aus als die glatten. Das Ausstrahlungsvermögen für verschiedene Farben ist jedoch gleich groß. — 3. Das Verhältnis zu den Sonnenstrahlen: dunkle Stoffe nehmen mehr Wärme von der Sonne auf als helle. — 4. Von großer Wichtigkeit ist es, in welchem Grade sie hygroscopisch sind: ob sie viel Feuchtigkeit von der Haut aufzunehmen vermögen und zugleich diese ganz allmählich durch Verdunstung abgeben oder umgekehrt. Gleiches Gewicht Wolle nimmt doppelt so viel Wasser auf als Leinen; dabei läßt Leinen das Wasser viel schneller verdunsten. Wolle auf der Haut bewirkt daher weniger leicht Nässe, noch Kälte durch schnelle Verdunstung (verhütet also leichter Erkältungen). — 5. Der Grad der Durchdringlichkeit für Luft (Lüftung) ist für die Kleider gleichfalls von Bedeutung, steht jedoch nicht im Verhältnis zur Wärmeleitung. So erhöht Firnissen der Stoffe die Wärmeleitung, vernichtet jedoch die Lüftung. Die Durchdringlichkeit hängt ab (außer von der Dicke des Stoffes) vom spezifischen Gewicht des Gewebes und der Art des Fadens (*Rubner*⁷⁸). Es folgen der Reihe nach von den am besten zu den weniger gut durchdringlichen: Flanell, Buckskin, Leinen, Seide, Leder, Wachstuch.

Eine Kleidung erscheint uns behaglich, wenn ihre Oberfläche 5—6°C höher temperiert ist als die Luft (*Rubner*⁷⁸).

Die vielfältigen Mechanismen, welche so dem Körper für die Wärme-regulation zur Verfügung stehen, greifen nun unter normalen Verhältnissen in so ausgezeichnete Weise ineinander, daß Wärmeproduktion und Wärmeabgabe stets gleich erhalten werden, die Körpertemperatur also konstant bleibt. Ein derartiges Zusammenarbeiten ist nur denkbar auf Grund eines nervösen Regulationsmechanismus. In der Tat liegen vielfache Beobachtungen vor, welche dafür sprechen, daß in den nervösen Centralorganen Apparate vorhanden sind, welche der Wärme-regulierung vorstehen: Wärmecentra.

Wärme-
centra.

Wärmestich.

Aronsohn u. *Sachs*⁸⁶ sahen nach tiefem Einstich in das Kaninchenhirn (einige Millimeter seitlich und hinter der großen Fontanelle) die Temperatur vorübergehend unter Zunahme des Stoffwechsels steigen: „Wärmestich“, ebenso *Hale White*⁸⁷, *Aisenstat*⁸⁸, *Streerath*⁸⁹ nach Verletzung des Corpus striatum und des Thalamus opticus; am wirksamsten erwies sich der Einstich in das vordere mediale Ende des Thalam. opt. (*Streerath*⁸⁹); *Isenschmid* u. *Schnitzler*⁹⁰ bezeichnen das Tuber cinereum als das wesentliche Organ der Wärmeregulation. Nach *Jacoby* u. *Römer*⁹¹ jedoch existiert kein lokal scharf begrenztes Wärmecentrum; alle Verletzungen, welche die Ventrikel eröffnen oder die Ventrikelwand in Entzündung versetzen, bewirken Temperatursteigerung.

Tiere mit ausgeschaltetem Vorder- und Zwischenhirn (*Isenschmid* u. *Krehl*⁹²), mit Ausschaltung der medianen Teile der Regio subthalamica (*Leschke*⁹³) verlieren das Vermögen der Wärmeregulation. Nach hohen Rückenmarksdurchschneidungen ist die Wärmeregulation geschädigt (*Nebelthau*⁹⁴); bei Tieren mit durchschnittenem Halsmark ist die physikalische und chemische Regulation gestört, bei Tieren mit durchschnittenem Brustmark nur die physikalische (*Freund* u. *Strasmann*⁹⁵ u. *Grafe*⁹⁶).

Art der Er-
regung der
Wärme-
centra.

Die Wärmecentra können in zweifacher Weise beeinflußt werden: einmal reflektorisch von der Haut aus und zweitens direkt durch das Blut. So verursacht Kälteeinwirkung auf die Haut reflektorisch Verengerung der Hautgefäße, sowie Zunahme der Verbrennungen, Wärme-einwirkung umgekehrt Erweiterung der Hautgefäße, Schweißausbruch, sowie Abnahme der Verbrennungen. Kommt es gleichwohl zu einer Änderung der Temperatur des Blutes, so werden hierdurch die Centra direkt beeinflußt. Wird das in das Gehirn einströmende Carotisblut erwärmt, so tritt Erweiterung der Hautgefäße, Schweißsekretion, Wärmedyspnoe ein (*R. H. Kahn*⁹⁷). *Barbour*⁹⁸ setzte die Wärmecentra durch Einführung einer

doppelläufigen Sonde einer lokalen Erwärmung resp. Abkühlung aus: Erwärmung der Centra bewirkte Herabsetzung, Abkühlung der Centra Steigerung der Körpertemperatur (vgl. *Stern*⁹⁹, *Strasser*¹⁰⁰, *Filehne*¹⁰¹).

Wenn durch starken Alkoholgenuß die Hautgefäße gelähmt werden, so können sie sich bei Einwirkung niedriger Temperatur nicht mehr zusammenziehen, die Haut bleibt reichlich durchblutet und es findet keine Erregung der Kältenerven statt. Infolge davon fehlt einmal das subjektive Kältegefühl: der Betrunkene friert nicht, schläft sogar in der Kälte behaglich ein, andererseits fällt aber auch die reflektorische Wärmeregulation weg: daher starke, selbst lebensgefährliche Erniedrigung der Körpertemperatur (vgl. S. 466).

Bei neugeborenen Tieren ist das Vermögen der Wärmeregulierung verschieden ausgebildet nach der Entwicklung des Tieres bei der Geburt. Junge Tiere, welche wie Mäuse, Ratten und Tauben bei der Geburt blind, nackt und hilflos sind, verhalten sich den Schwankungen der äußeren Temperatur gegenüber ähnlich wie Kaltblüter: die Verbrennungen in ihrem Körper und ihre Körpertemperatur nehmen ab bei sinkender Außentemperatur und umgekehrt. Erst nach 10–15 Tagen entwickelt sich die Wärmeregulation bei diesen Tieren. Dagegen können junge Tiere, welche wie Meerschweinchen und Hühnchen in einem Zustande hoher Entwicklung und mit schützendem Haar- oder Federkleid geboren werden, sofort nach der Geburt ihre Temperatur konstant erhalten, wenn die Schwankungen der Außentemperatur nicht exzessive sind (*Pembrey*⁷⁵). Beim menschlichen Säugling ist die Wärmeregulation noch völlig unzureichend (*Mendelssohn*⁵⁷).

Wärmeregulierung neugeborener Tiere.

201. Wärmebilanz.

Atwater u. *Benedict*¹⁰² haben in ihren zahlreichen Untersuchungen mit dem Respirations-Calorimeter (vgl. S. 458) in vollendetster Weise Bilanzen des Kraft- (Wärme-) und Stoffwechsels beim Menschen unter verschiedenen Verhältnissen aufgestellt. Als Beispiel einer Wärmebilanz sei hier der folgende Versuch an einem 22jährigen nicht arbeitenden Menschen von 76 kg Körpergewicht angeführt.

Beispiel einer Wärmebilanz.

Die Nahrung bestand aus 97,7 g Eiweiß, 85,6 g Fett, 278,0 g Kohlehydraten und enthielt, wie durch direkte calorimetrische Untersuchung der einzelnen Nahrungsmittel festgestellt wurde, 2519 Cal. Sie war fast genau für den Bedarf ausreichend; die Stoffwechseluntersuchung ergab, daß pro Tag 6,4 g Eiweiß und 5,0 g Fett noch vom Körper abgegeben wurden. Rechnet man den Wärmewert dieses vom Körper abgegebenen Materials zu dem der Nahrung hinzu, so ergibt sich:

Wärmeeinnahme:

Nahrung	2519 Cal.
Vom Körper abgegebenes Material:	
6,4 g Eiweiß	36 "
5,0 g Fett	47 "
	2602 Cal.

Die vom Körper nach außen abgegebene Wärme wurde im Respirations-Calorimeter direkt bestimmt; dazu kommt der Wärmeinhalt des Harns und Kots, der durch calorimetrische Untersuchung festgestellt wurde.

Wärmeabgabe:

Vom Körper abgegebene Wärme	2397 Cal.
Harn	135 "
Kot	110 "
	2642 Cal.

Die Differenz zwischen Wärmeeinnahme und Wärmeabgabe liegt innerhalb der Fehlergrenzen.

Die Wärmeabgabe eines ruhenden Mannes bei mittlerer Temperatur und mittlerer Feuchtigkeit verteilt sich nach *Rubner*¹⁰³ in folgender Weise:

Verteilung der Wärmeabgabe.

Es treffen auf	Calorien	Prozent
die Atmung	35	1,29
die Arbeit	51	1,88
Erwärmung der Luft	42	1,55
Wasserverdunstung	558	20,66
Leitung	833	30,85
Strahlung	1181	43,74
für den Tag	2700	100,00

202. Größe der Wärmeproduktion.

Die Größe der Wärmeproduktion hängt natürlich ab von dem Umfang der Verbrennungen im Körper und unterliegt daher denselben Beeinflussungen (Muskulararbeit, Nahrungsaufnahme usw.) wie der Gesamtstoffwechsel.

Verhältnis
der Wärme-
produktion
zum Körper-
gewicht.

Man rechnet im allgemeinen für den erwachsenen Menschen pro Kilogramm Körpergewicht und 24 Stunden eine Wärmeproduktion von

32—38	großen	Calorien	im ruhenden Zustande
35—45	"	"	bei mittlerer Tätigkeit
50—70	"	"	bei angestrenzter Arbeit.

Für den noch nicht erwachsenen Menschen, ebenso für kleinere Tiere ist jedoch die Wärmeproduktion pro Kilogramm Körpergewicht wesentlich größer. Dem entspricht auch, daß kleine Wesen einen lebhafteren Stoffwechsel zeigen.

Verhältnis
der Wärme-
produktion
zur Körper-
oberfläche.

*Rubner*¹⁰⁴ erkannte, daß die Wärmeproduktion nicht mit dem Körpergewicht, sondern vielmehr mit der Körperoberfläche in einem einfachen Verhältnisse steht. Kleinere (daher auch jüngere) Tiere haben in bezug auf ihre Masse eine relativ größere Oberfläche als große (oder auch ältere). So kommen nach *Rubner* auf 1 kg Körpergewicht bei der Ratte 1650, beim Kaninchen 946, beim Menschen 287 cm² Oberfläche. Da nun die Wärmeabgabe gerade von den äußeren Flächen zumeist erfolgt, so wird bei Tieren mit relativ größerer Oberfläche (Wärmeabfuhrfläche) auch pro Kilogramm Körpergewicht eine größere Wärmeproduktion stattfinden müssen als bei Tieren mit relativ kleinerer Oberfläche. Bezieht man dagegen die Wärmeproduktion nicht auf das Körpergewicht, sondern auf die Körperoberfläche, so müßte nach dieser Überlegung die Wärmeproduktion pro Quadratmeter Oberfläche stets gleich sein. In der Tat fand *Rubner*¹⁰⁴, daß für verschieden große Hunde die Wärmeproduktion pro 1 m² Körperoberfläche gleichmäßig 1143 große Calorien betrug. Der erwachsene Mensch produziert in 24 Stunden 1399 Calorien pro 1 m² Oberfläche.

Nach *E. Voit*¹⁰⁵ gilt das *Rubnersche* Gesetz aber nur für den normalen Ernährungszustand. Gut genährte homoiotherme Tiere scheinen allerdings unter gleichen Bedingungen, speziell bei ähnlicher Umgebungstemperatur für die gleiche Oberfläche den gleichen Energiebedarf zu haben: Mensch, Hund, Schwein, Pferd, Gans, Huhn pro Quadratmeter Oberfläche 943—1078 Calorien; nur das Kaninchen hat einen geringeren Bedarf von 776 Calorien. Bei hungernden Individuen aber sind die Werte kleiner, der Energiebedarf nimmt beim Hungern nicht proportional der Körperoberfläche, sondern dem Sinken des Körpereiwisses (der Organmasse) entsprechend ab.

Berechnung
der Körper-
oberfläche.

Die Körperoberfläche o (in cm²) berechnet sich aus dem Körpergewicht g (in Gramm) nach der Formel: $o = k \sqrt[3]{g^2}$, worin k einen Faktor darstellt, der für jede Tierart konstant ist. So beträgt k z. B. für den Menschen 12,5, für den Hund 11,16 (*Mech*¹⁰⁶, vgl. *Rubner*¹⁰⁷).

203. Einwirkung verschiedener Temperaturen auf den Körper.

Gute und
schlechte
Wärmeleiter.

Alle Körper, welchen ein großes Wärmeleitungsvermögen zukommt, erscheinen uns, wenn sie mit der Haut in Berührung gebracht werden, ungleich kälter, beziehungsweise wärmer als die schlechten Wärmeleiter. Der Grund liegt darin, daß jene dem Leibe viel mehr Wärme entziehen beziehungsweise zuführen als diese. So wird auch das Wasser kühler Bäder als besserer Wärmeleiter bei gleichem Grade der Temperatur für kälter gehalten als die Luft. In unseren Breiten erscheint uns:

Die Luft — von 18° C mäßig warm, von 25—28° C heiß, über 28° C sehr heiß;
Das Wasser — bis zu 18° C kalt, von 18—29° C frisch, von 34—35° C indifferent,
über 35,5° C warm, von 37,5° C und darüber heiß.

Solange die Temperatur des Körpers höher ist als die des umgebenden Mediums, gibt derselbe Wärme ab, und zwar um so reichlicher und schneller, je besser die Umgebung Wärme leitet. Sobald die Temperatur der Umgebung höher steigt als die des Körpers, nimmt letzterer Wärme auf, und zwar um so mehr und schneller, je besser das Medium leitet. Daher erscheint uns heißes Wasser von höherer Temperatur zu sein, als gleich hoch temperierte heiße Luft.

*Aufenthalt
in heißer
Umgebung.*

In Wasser von der Temperatur des Körpers steigt die normale Körpertemperatur in 1 Stunde um 1° C, in 1½ Stunden bis gegen 2° C (*c. Liebermeister*²⁸). Allmähliche Erhöhung der Wassertemperatur von 38,6 auf 40,2° C bewirkte schon in 15 Minuten Temperaturzunahme der Achselhöhle bis zu 39,0° C. In einem Bade von 45,5° C vermag ein Mensch noch 8 Minuten auszuhalten (lebensgefährlich!); die Hände ertragen noch ein Untertauchen in 50,5° C heißes Wasser, nicht mehr bei 51,65° C. Bei 60° C entsteht heftigster Schmerz.

Dagegen kann ein Mensch in heißer Luft bei 127—132° C noch 5—10 Minuten aushalten. Hierbei steigt die Körpertemperatur nur wenig, nämlich nur bis 38,7—38,9° C. Dies rührt einmal daher, daß die Luft als schlechterer Wärmeleiter dem Körper nicht so viel Wärme zuführt als das Wasser. Dann aber, und das ist das Wesentlichste, vermag der Körper in heißer Luft an seiner Oberfläche durch reichliche Wasserverdunstung Kälte zu erzeugen, auch die durch die vermehrte Atemtätigkeit gesteigerte Wasserabgabe durch die Lungen kommt hierbei in Betracht. Die enorme Vermehrung des Herzschlages bis über 160 führt den stark erweiterten Gefäßen der Haut stets neue Blutmassen zur Schweißabsonderung und Verdunstung zu. — In Luft, die reich an Wasserdämpfen ist, vermag der Mensch bei weitem nicht gleich hohe Temperaturen auszuhalten wie in trockener. So steigt im russischen Dampfbade von 53° C bis 60° C die normale Mastdarmtemperatur auf 40,7—41,6° C.

204. Künstliche Erhöhung der Körpertemperatur.

Postmortale Temperatursteigerung.

Die Konstanz der Körpertemperatur unter normalen Verhältnissen wird dadurch bewirkt, daß die wärmeregulierenden Einrichtungen (§ 200) Wärmeproduktion und Wärmeabgabe stets gleich erhalten. Eine Erhöhung der Körpertemperatur wird sich daher herbeiführen lassen, wenn es gelingt, entweder die Wärmeproduktion dauernd über die Wärmeabgabe zu erhöhen oder umgekehrt die Wärmeabgabe dauernd unter der Wärmeproduktion zu halten. In beiden Fällen muß eine „Wärmestauung“ und damit Steigen der Körpertemperatur eintreten.

Wärmestauung.

Durch Erhöhung der Wärmeproduktion läßt sich im allgemeinen nur eine geringe Steigerung der Körpertemperatur herbeiführen, da infolge der Wärmeregulierung die Wärmeabgabe fast in gleichem Grade zunimmt. Hierher gehört die Temperatursteigerung nach Muskeltätigkeit (vgl. die Körpertemperatur bei Schnellläufern S. 462), geistiger Erregung, bei der Verdauung; wahrscheinlich auch die nach Einwirkung kalter Bäder nach mehreren Stunden sich einstellende Temperaturerhöhung, hervorgerufen durch eine von der abgekühlten Haut reflektorisch angeregte größere Wärmeproduktion (*Jürgensen*¹⁰⁸).

*Erhöhung
der Wärme-
produktion.*

Bei dem sog. „Wärmestich“ nach *Aronsohn-Sachs*⁸⁶ (vgl. S. 470) tritt eine starke Erhöhung der Verbrennungen ein (durch Reizung des regulatorischen Centrums), die Wärmeabgabe steigt nicht in gleichem Maße. Doch ist hierbei nur die Verbrennung der N-freien Substanzen gesteigert, nicht die der N-haltigen (im Gegensatz zum Fieber, vgl. S. 475). *Hirsch* u. *Rolly*¹⁰⁹ beobachteten auch bei curaresierten Kaninchen (Ausschaltung der Muskulatur) nach dem Wärmestich Temperatursteigerung, die sie auf Steigerung der Stoffwechselvorgänge in den großen Drüsen, speziell der Leber beziehen (bestätigt durch *Sinelnikou*¹¹⁰). In Übereinstimmung damit fand *Rolly*¹¹¹, daß beim glykogenfreien Tiere der Wärmestich wirkungslos ist (während glykogenfreie Tiere durch Infektion in Fieber versetzt werden können).

Wärmestich.

Eine stärkere Erhöhung der Körpertemperatur läßt sich herbeiführen durch Erniedrigung der Wärmeabgabe. Hierher gehört die Steigerung der Körpertemperatur bei dauerndem Aufenthalt in überhitzter Luft. Werden Säugetiere dauernd in Luft von 40° C gebracht, so wird die Wärmeabfuhr aus dem Körper stark beeinträchtigt, es muß daher zu einer Aufspeicherung der produzierten Wärme kommen. Im Anfange sinkt sehr kurze Zeit die Körpertemperatur etwas (*Obernier*¹¹²), dann aber beginnt eine deutliche Steigerung. Atmung und Pulsschlag vermehren sich, der Puls wird dann schwächer und unregelmäßig. O-Aufnahme und CO₂-Abgabe vermindern sich etwa nach 6—8 Stunden (*Litten*¹¹³), und unter großer Mattigkeit, Krämpfen, Speichelfluß und Bewußtlosigkeit erfolgt der Tod

*Erniedrigung
der Wärme-
abgabe.*

dann, wenn der Körper noch nicht mehr als 4°, höchstens 6° C höher temperiert ist. Der Tod beruht nicht auf Starrwerden der Muskeln. — Bringt man Säuger sofort in sehr hohe Lufttemperatur bei 100° C, so erfolgt unter ähnlichen Erscheinungen, nur noch schneller (in 15—20 Minuten), der Tod; die Eigenwärme des Körpers nimmt auch jetzt nur gegen 4 bis 5° C zu. Dabei sieht man bei Kaninchen Verlust des Körpergewichtes von 1 g innerhalb einer Minute. (Vögel ertragen die hohe Wärme etwas länger; sie sterben erst, nachdem ihre Bluttemperatur auf 48—50° C gestiegen ist.)

Auch der Mensch vermag sich zwar bei 100—132° C in der Luft kurze Zeit aufzuhalten, doch tritt schon nach 10—15 Minuten die größte Lebensgefahr ein. Dabei wird die Haut brennendrot, reicher Schweiß perlt hervor, die Hautvenen sind prall gefüllt und mehr hellrot. Puls und Atemholen ist sehr beschleunigt; starker Kopfschmerz, Benommenheit, Schwindel, Schlafsucht, Mattigkeit, Versagen der Sinnesstätigkeiten, Bewußtlosigkeit treten auf. Dabei ist die Körpertemperatur (im After) nur um 1—2° C gestiegen.

Folgen
der Über-
hitzung.

Wird die Körpertemperatur um etwa 6° C erhöht, so tritt der Tod ein wie beim Hitzschlag oder dem Sonnenstich. Auch das Fieber wirkt durch die gesteigerte Körpertemperatur das Leben bedrohend; hält sich die Temperatur länger auf 42,5° C, so ist der Tod unausweichlich. Wird die künstliche Erhitzung nicht bis zum Tode gesteigert, so zeigt sich, nach 36—48 Stunden beginnend, fettige Infiltration und Degeneration an Leber, Herz, Nieren und Muskeln. — Gelangen künstlich auf 42—44° C überwärmte Tiere später in kühle Umgebung, so wird zunächst ihre Temperatur subnormal (36° C) und kann tagelang so anhalten.

Kaltblüter.

Kaltblüter — lassen sich in kurzer Zeit um 6—10° C höher temperieren, sowohl durch Aufenthalt in warmem Wasser als auch in warmer Luft. Da das Herz des Frosches schon bei 40° stillsteht und bei derselben Temperatur im Innern des Körpers die Muskeln starr zu werden beginnen, so liegt hier die höchste Temperaturgrenze für das Bestehen des Lebens entschieden tiefer. Dem eigentlichen Tode geht ein scheinodähnlicher Zustand vorher, aus welchem noch die Wiederbelebung möglich ist. Für Meertiere liegt die Temperatur, bei welcher der Tod eintritt, zwischen 32,5 und 43,5° (*Vernon*¹¹⁴). — Insekten leben in der Wüste bei 64° R, die Lebensfähigkeit der Schmetterlinge erlischt noch nicht bei 52,8° C in feuchter Luft (*Bachmetjeur*¹¹⁵), Bär-Tierchen und *Anguilulae* sterben in Wasser von 45°, trocken können sie bis 70° erhitzt werden (*Spallanzani*), Räder-Tierchen nach vorsichtiger Austrocknung bis 125° C.

Pflanzen.

Die meisten safthaltigen Pflanzen — sterben in einer halben Stunde beim Aufenthalt in Luft von 52° C oder in Wasser von 46° C. Ausgetrocknete Weizensamen ertragen ohne Schädigung mehrstündiges Erwärmen auf 71—73°, mit steigender Temperatur nehmen die Schädigungen gleichmäßig zu, bei längerer Dauer der Einwirkung schneller; eine 15 Minuten dauernde Erwärmung auf 100° wird nicht mehr ertragen. Mit zunehmender Wasseraufnahme sinkt die obere Temperaturgrenze (*G. Müller*¹¹⁶). — Niedrig organisierte Pflanzen, wie die Algen, vermögen in warmen Quellen bis zu 60° C zu leben. Die Sporen mancher Bakterien ertragen Siedetemperatur.

Postmortale Temperatursteigerung. — *Heidenhain*¹¹⁷ fand bei getöteten Hunden als konstante Erscheinung, daß, bevor die Abkühlung des Kadavers eintrat, eine vorübergehende Temperaturerhöhung eintrat. Schon früher waren bei menschlichen Leichnamen ähnliche, zum Teil sehr auffallende Temperatursteigerungen unmittelbar nach dem Tode beobachtet worden, namentlich dann, wenn der Tod infolge von starken Muskelkrämpfen erfolgt war. So maß z. B. *Wunderlich*¹¹⁸ bei einer Leiche 57 Minuten nach dem durch Tetanus bedingten Tode 45,375° C. Noch höhere Werte (bis 59°!) beobachtete *Laignet-Lavastine*¹¹⁹. — Die Ursachen der postmortalen Temperatursteigerungen liegen:

Ursachen.

1. In einer vorübergehenden gesteigerten Wärmeproduktion nach dem Tode, und zwar hauptsächlich durch den Übergang der Muskeleiweißkörper (Myosin und Myogen) in die feste Form (Muskelstarre): der starr werdende Muskel produziert im Momente des Festwerdens Wärme. Alle Ursachen, welche eine schnelle und intensive Muskelstarre hervorgerufen (wozu auch Krämpfe gehören), werden daher der postmortalen Temperaturerhöhung günstig sein. — Auch eine schnelle Gerinnung des Blutes muß wärmeerzeugend wirken.

2. Im Innern des Körpers gehen ferner in der ersten Zeit nach dem Tode noch eine Reihe von chemischen Prozessen vor sich, welche Wärme erzeugen. Als *Valentin*¹²⁰ getötete Kaninchen in einen körperwarmen Raum brachte, in welchem die Wärmeabgabe vom Körper unmöglich war, stieg konstant die Binnenwärme. Die Vorgänge, welche so post mortem noch Wärme erzeugen, verlaufen in der ersten Stunde schneller als in der zweiten; — je höher ferner im Augenblicke des Todes die Körpertemperatur ist, um so bedeutender ist diese postmortale Wärmeezeugung (*Quincke* u. *Brieger*¹²¹).

3. Als dritte Ursache wirkt die verminderte Wärmeabgabe nach dem Tode. Da die Circulation in wenigen Minuten erloschen ist, so wird von der Hautoberfläche des Kadavers

nur wenig Wärme mehr abgegeben, weil zur schnellen Abgabe eine stets neue Füllung der Hautgefäße mit warmem Blute nötig ist.

205. Das Fieber.

Unter Fieber versteht man eine Gesamtheit verschiedenartiger krankhafter Symptome (s. u.), unter denen die Steigerung der Körpertemperatur das konstanteste und bemerkenswerteste ist. Körpertemperaturen von 38—39° bezeichnet man als leichtes, von 39—41° und darüber als schweres Fieber. Im Beginn des Fiebers steigt die Körpertemperatur oft sehr schnell (unter Schüttelfrost) an, hält sich dann kürzere oder längere Zeit unter Schwankungen auf einer über der Norm liegenden Höhe und sinkt bei eintretender Gesundung entweder sehr schnell (Krise) oder allmählich (Lyse) auf die Norm, zuweilen im Anfang sogar unter die Norm.

Bei dem Anstieg der Körpertemperatur im beginnenden Fieber handelt es sich offenbar um ein Mißverhältnis zwischen Wärmeproduktion und Wärmeabgabe, die unter normalen Verhältnissen durch die wärmeregulierenden Vorrichtungen stets gleich erhalten werden (§ 200). Rein theoretisch betrachtet, könnte ein Ansteigen der Körpertemperatur bewirkt werden: 1. durch Vermehrung der Wärmeproduktion bei normaler Wärmeabgabe; 2. durch Verminderung der Wärmeabgabe bei normaler Wärmeproduktion; 3. bei gleichzeitiger Erhöhung der Wärmeproduktion und der Wärmeabgabe, wenn die Wärmeproduktion nur stärker erhöht ist als die Wärmeabgabe; [4. sogar bei gleichzeitiger Erniedrigung von Wärmeproduktion und Wärmeabgabe könnte eine Erhöhung der Körpertemperatur zustande kommen, wenn nur die Wärmeabgabe stärker erniedrigt wäre als die Wärmeproduktion.] — Es ist sehr wahrscheinlich, daß der Anteil, welchen Änderungen in der Wärmeproduktion und Wärmeabgabe an dem Steigen der Körpertemperatur haben, bei den verschiedenen Arten des Fiebers verschieden ist.

*Bedingungen
für das An-
steigen der
Körper-
temperatur.*

Ein Überwiegen der Wärmeproduktion über die Wärmeabgabe kann offenbar immer nur für kürzere Zeit (während des Ansteigens der Körpertemperatur) vorhanden sein; sonst müßte ja die Körpertemperatur andauernd weiter steigen. Hält sich nach dem Anstieg die fieberhafte Körpertemperatur längere Zeit auf derselben Höhe, so ist offenbar wieder Gleichheit der Produktion und der Abgabe eingetreten.

Die Erhöhung der Wärmeproduktion im Fieber (schon von *Lavoisier* und *Crauford* angenommen) kann durch calorimetrische Messungen direkt nachgewiesen werden. Sie gibt sich aber auch zu erkennen durch die Vermehrung der Stoffwechselprodukte; so ist die CO₂-Ausscheidung und die O-Aufnahme vermehrt. Nach *Finkler*¹² unterliegt die CO₂-Produktion größeren Schwankungen als der O-Verbrauch; für die Größe des respiratorischen Quotienten ist nur der Ernährungszustand maßgebend (vgl. *Grafe*¹²³). — Die Steigerung des Gaswechsels ist nicht die Folge, sondern die Ursache der erhöhten Körpertemperatur; denn die Steigerung findet auch statt, wenn durch ein kaltes Bad die Körpertemperatur herabgedrückt ist (*Zuntz*¹²⁴, *Lilienfeld*¹²⁴). — Die Harnstoff-, resp. Gesamt-N-Ausscheidung ist um $\frac{1}{3}$ — $\frac{2}{3}$ vermehrt. Bei septisch fiebernden Hunden sah *Naunyn*¹²⁵ eine erhöhte Harnstoffausscheidung, schon ehe die Temperatur stieg: „präfebrile Steigerung“. Mitunter wird jedoch der Harnstoff während des Fiebers teilweise zurückgehalten und erscheint erst in enormer Ausscheidung nach vollendetem Fieberabfall: „epikritische Harnstoffausscheidung“ (*Naunyn*¹²⁵). — Auch die Harnsäure ist vermehrt; — daneben kann der aus dem Blutfarbstoffe herstammende Harnfarbstoff um das 20fache, — die Kaliumausscheidung um das 7fache gesteigert sein. — Das Harnwasser ist vermindert (im Typhus) und wird in der Rekonvaleszenz reichlicher ausgeschieden.

*Erhöhung
der Wärme-
produktion.*

Bei der Beurteilung des Stoffwechsels des Fiebernden muß man stets berücksichtigen, daß die Mehrzahl der Fiebernden (aus Mangel an Appetit, der sich bis zu ausgesprochenem Widerwillen gegen die Nahrungsaufnahme steigern kann) wenig oder gar keine Nahrung zu sich nehmen, sich also im Hungerzustande befinden. Die Konsumption der Kranken im Verlaufe des Fiebers (schon dem *Hippokrates* und *Galen* bekannt) beweist daher nicht ohne weiteres eine Erhöhung der Verbrennungen beim Fiebernden; denn auch ein Gesunder mit normalem Stoffwechsel verliert im Hungerzustande an Körpergewicht und kommt schließlich herunter. So ist auch die Konsumption der Fieberkranken zum Teil auf den Hungerzustand derselben zurückzuführen: insoweit kann dieselbe also durch eine ausreichende Ernährung verhindert werden! Daneben besteht aber auch eine Konsumption der Fiebernden, welche auf das Fieber als solches zurückgeführt werden muß: es handelt sich dabei um eine Zerstörung von Zellprotoplasma durch die fiebererregenden Ursachen (Bakteriengifte). Diese Konsumption bleibt daher auch bei ausreichender Ernährung des Kranken bestehen. Da es sich hierbei hauptsächlich um Einschmelzung eiweißhaltigen Materials handelt, ist daher die N-Ausscheidung der Fiebernden stets über die N-Einfuhr erhöht. Bei der Steigerung der Verbrennungen im Fieber ist also

*Stoffwechsel
im Fieber.*

die Eiweißzersetzung abnorm erhöht im Gegensatz zu der Temperatursteigerung nach Wärmestich (vgl. S. 473). Fieber und Zerstörung von Zellprotoplasma kann auch durch andere Stoffe als Bakteriengifte bewirkt werden, so durch Einspritzung von *Argentum nitricum*, Jod, isotonischer Kochsalzlösung (*Kreund* u. *Grafe*¹²⁶) usw. —, ebenso kann es bei der Resorption von Blutergüssen, Blutzerfall innerhalb der Gefäße, Bluttransfusion zur Entstehung von Fieber kommen.

Verminderung der Wärmeabgabe.

Verminderung der Wärmeabgabe. — Daß in manchen Fällen Fiebertemperaturen lediglich durch verminderte Wärmeabgabe entstehen können, zeigen z. B. die plötzlichen Fieberanfälle, wie sie nach Katheterisation oder beim Durchgang eines Gallensteines durch den Gallengang entstehen. Diese sind allein durch reflektorische Reizung des vasomotorischen Centrums bedingt, welche infolge der Contraction der Hautgefäße die Wärmeabgabe stark behindert.

Änderungen der Wärmeproduktion und Wärmeabgabe.

In der Mehrzahl der Fälle kombinieren sich Änderungen der Wärmeproduktion und der Wärmeabgabe miteinander. — a) Im Froststadium ist der Wärmeverlust durch die blasse blutlose Haut (durch Leitung, Strahlung und Wasserverdunstung) entschieden am meisten vermindert, aber es ist auch die Wärmeproduktion um das 1¹/₂- bis 2¹/₂-fache vermehrt, daher erklärt sich das oft sehr schnelle und hohe Steigen der Temperatur. — b) Im Hitzestadium ist von der geröteten, blutreichen Haut die Wärmeabgabe erhöht, und zwar sowohl durch Wasserverdampfung wie auch durch Leitung und Strahlung; die Hauttemperatur ist an allen Punkten der Körperoberfläche gesteigert (*Grünenwald*¹²⁷). Aber es überwiegt die in noch höherem Grade gesteigerte Wärmeproduktion: die Wärmeabgabe ist relativ zu niedrig. — c) Im Schweißstadium ist die Wärmeabgabe durch die gerötete, nasse Haut und die Verdunstung am stärksten, sie übertrifft die normale Abgabe um das 2—3fache. Die Wärmeproduktion ist hier entweder noch gesteigert oder normal, oder subnormal, so daß unter diesen Verhältnissen sogar die Körpertemperatur ebenfalls subnormal (bis gegen 36° C.) werden kann. Bei tödlichem Kollaps fiel die Produktion auf ³/₄ bis fast ¹/₂ der normalen, ohne gleichzeitig vermehrte Wärmeabgabe (*Krehl* u. *Matthes*¹²⁸).

Bei Tierversuchen fanden *Krehl* u. *Matthes*¹²⁸ beim Temperaturanstieg die Wärmeproduktion um 10% vermehrt, die Abgabe vermindert, — auf der Höhe des Fiebers war gleichfalls die Produktion erhöht, die Abgabe war nur bei stärkerer Produktion erhöht, — beim Temperaturabfall ist meist die Produktion vermindert bei verschieden hoher Abgabe.

Verhalten der Gefäße.

Die plethysmographische Untersuchung (§ 56) der Armgefäße bei Fiebernden zeigte, daß die Blutgefäße sich zu verengern beginnen, wenn noch keine Temperatursteigerung bemerkbar ist; — mit dem Fortschreiten der Contraction steigt die Temperatur und beide erreichen ihr Maximum. Dem Absinken der Temperatur geht dann die Erweiterung der Gefäße voraus und unter stärkerer Dilatation derselben sinkt die Temperatur zum Normalpunkt wieder zurück.

Gestörte Wärme-regulierung.

Die Störung in der normalen Wärmeregulation beim Fiebernden zeigt sich deutlich auch darin, daß warme Umgebungstemperatur die Temperatur des Fiebernden mehr erhöht als die des nicht Fiebernden. Die Depression der Wärmeproduktion, welche normalen Tieren die Erhaltung ihrer Normaltemperatur in warmer Umgebung ermöglicht (§ 200, I. 1), ist im Fieber weit geringer (*D. Finkler*¹²⁹).

Nebenerscheinungen des Fiebers.

Nebenerscheinungen des Fiebers — sind: Vermehrung der Intensität und Zahl der Herzschläge (§ 200, II. 2) und Atemzüge bei Erwachsenen bis 40, beim Kinde bis 60 in einer Minute; beides Kompensationserscheinungen der erhöhten Temperatur, ferner verminderte Darmbewegung, Störungen der Gehirntätigkeit, der Absonderungen, der Muskel-tätigkeit, Verlangsamung der Ausscheidungen. — Von großer praktischer Bedeutung ist, daß die Ausnutzung der Nahrungsmittel im Magen-Darmkanal beim Fiebernden nicht wesentlich beeinträchtigt ist.

Die Wärmeproduktion infizierter Kaltblüter gleicht in ihrem Verlaufe der des fiebernden Warmblüters: sie steigt auf der Höhe der Krankheit und sinkt im Kollaps (*L. Krehl* u. *Soetbeer*¹²⁸).

206. Künstliche Herabsetzung der Körpertemperatur.

Erscheinungen.

Eine kurze vorübergehende leichte Abkühlung der äußeren Haut bewirkt entweder gar keine Veränderung der Körpertemperatur oder eine geringe Steigerung (*r. Liebermeister*²⁸). Diese rührt daher, daß sowohl reflektorisch eine Erhöhung der Verbrennungen angeregt wird (*r. Liebermeister*²⁸), als auch durch Contraction der kleinen Hautgefäße und der Haut selbst die Wärmeabgabe verringert ist (*Jürgensen*^{55, 108}). Anhaltende und intensive Kältewirkung bedingt jedoch Temperaturabnahme, hauptsächlich durch Leitung (trotz gleichzeitig bestehender größerer Wärmeproduktion). So findet man nach kalten Bädern die Körpertemperatur gesunken auf 34—32°, selbst 30° C. Kalte Bäder unter 25° erniedrigen

die Hauttemperatur bis zu 19° C. — Bei starker Abkühlung verhalten sich schließlich die Warmblüter so wie Kaltblüter (*Lefèvre*¹²⁹).

Als *Nachwirkung* — stärkerer Wärmeentziehung zeigt sich, daß noch einige Zeit nachher die Körpertemperatur niedriger bleibt, als sie vor derselben war [primäre *Nachwirkung* (v. *Liebermeister*²⁸)]. — Als sekundäre *Nachwirkung* bezeichnet man die Erscheinung, daß, nachdem die primäre *Nachwirkung* ausgeglichen ist, nunmehr eine Steigerung der Temperatur eintritt (*Jürgensen*¹⁰⁸). Diese beginnt (nach kalten Bädern) nach 5–8 Stunden und beträgt im Rectum gegen 0,2° C.

Nachwirkungen.

Unter andauernder Wirkung hoher Kältegrade auf die Haut contrahiert sich zuerst, durch den Kältereiz veranlaßt, die Muskulatur der Haut und ihrer Gefäße, es entsteht daher Blässe der Bedeckungen. Bei fortgesetzter Wirkung tritt Lähmung der Gefäßwände ein: die Haut rötet sich unter Erweiterung der Gefäße und, da der Durchgang von Flüssigkeiten durch Capillarröhren überhaupt unter dem Einflusse der Kälte wesentlich erschwert wird, so kommt es zur Stockung des Blutes, die sich bald als livide Verfärbung zu erkennen gibt, da auf dem verlangsamten Wege der O in den kleinen Gefäßen verbraucht wird. Bei weiterer intensiver Einwirkung des Frostes hört die Blutbewegung an der Peripherie völlig auf, zumal an den dünnsten Stellen (Ohren, Nase, Zehen, Finger). Die sensiblen Nerven werden dadurch funktionsunfähig (Taubheit und Gefühllosigkeit). Weiterhin kann es sogar zu einer vollkommenen Durchfrierung kommen. Werden die peripheren Teile blutleer, so bilden sich natürlich Kongestionen zu den inneren Organen; das Herz strotzt von Blut. — Da sich die Verlangsamung der Circulation von der Körperoberfläche natürlich auch den anderen Kreislaufbezirken mitteilen muß, so entsteht wegen Verminderung der Blutbewegung durch die Lungen hindurch eine stärkere Venosität des Blutes, infolge deren die Nerven-centren in ihrer Tätigkeit beeinflußt werden. Große Unlust zu Bewegungen, ein Gefühl starker Ermüdung, ein eigentümlicher unwiderstehlicher Hang zum Einschlafen, Unvermögen, folgerecht zu denken, Wanken der Sinnesfähigkeiten, endlich völlige Bewußtlosigkeit sind Zeichen dieses Zustandes. — Der Gefrierpunkt des Blutes liegt bei – 0,56°, der der Körpersäfte etwas niedriger. Doch können die Körpersäfte bei langsamer Abkühlung unter den Gefrierpunkt abgekühlt werden, ohne daß Gefrieren eintritt (Unterkühlung); Protoplasma (z. B. der Muskeln) kann bei vorsichtigem Abkühlen sogar bis auf – 18° „unterkühlt“ werden. Der isolierte Gastrocnemius des Frosches stirbt bei – 3,0° ab, der normal durchblutete dagegen erst bei – 4,1–4,2° (*Brunow*¹⁸⁰).

Wirkung hoher Kälte.

Sind Tiere (Kaninchen) durch Aufenthalt in kalter Luft oder in Kältemischungen bis auf 18° C (Aftertemperatur) abgekühlt, so bemächtigt sich derselben große Abgeschlagenheit, ohne daß jedoch die willkürlichen und reflektorischen Bewegungen aufgehoben wären, welche bei 17° erlöschen. Der Puls vermindert sich (von 100–150) auf 20 Schläge in der Minute, wobei der Blutdruck bis auf einige Millimeter (Quecksilber) sinkt. Die Atemzüge sind selten und oberflächlich, die Atmung wird daher unzureichend (bei 25° C, Kaninchen). Erstickung vermag keine Krämpfe mehr hervorzurufen, die Harnausscheidung stockt, die Leber zeigt einen übermäßigen Bluteichthum. In diesem Zustande vermag das Tier bis 12 Stunden zu verharren, dann tritt — nachdem Muskeln und Nerven die Erscheinungen der Lähmung gezeigt haben, Gerinnung des Blutes nach dem Untergange zahlreicher Blutkörperchen eingetreten, der Augenhintergrund erblaßt ist — der Tod unter Herzlähmung, Krämpfen und Erstickungszeichen ein.

Das bis auf 18° C abgekühlte Tier vermag, sich selbst überlassen, bei gleichwarmer Umgebung sich nicht mehr zu erholen; — wird bei demselben jedoch die künstliche Respiration eingeleitet, so steigt die Körperwärme um 10° C. Wird mit letzterer noch überdies die Zufuhr von Wärme von außen verbunden, so erholen sich die Tiere wieder, selbst dann, wenn sie anscheinend tot gegen 40 Minuten dagelegen haben. *Walther*¹²¹ konnte so erwachsene, bis auf 9° C abgekühlte Tiere wieder beleben, *Horvath*¹³² junge Tiere sogar von 5° C an. Blindgeborene Säuger und nackt auskommende Vögel kühlen, sich selbst überlassen, viel schneller ab als die übrigen. — Morphinum, noch mehr Alkohol, beschleunigt die Abkühlung der Säuger, wobei der Gaswechsel erheblich sinkt (*Kumpf*⁶⁵), trunkene Menschen sind daher leichter dem Erfrierungstod ausgesetzt (§ 199. 6).

*Knoll*¹³⁸ kühlte Kaninchen ab durch intravenöse Infusion eiskalter indifferenten Kochsalzlösung. Auch er fand Herabsetzung der Pulse, gedehnte Systole, Paralyse des Herzvagus, anfänglich Steigerung, später Abfall des Blutdruckes, beschleunigte flache Atmung, später Abnahme.

*Cl. Bernard*¹³⁴ fand, daß die Muskeln abgekühlter Tiere sich auffallend lange reizbar erhalten sowohl für direkte Reize als auch für Reizung vom Nerven aus; dasselbe fand er, wenn die Tiere durch O-Mangel erstickt worden waren. „Künstliche Kaltblütigkeit“, d. h. ein derartiger Zustand, in welchem Warmblüter niedrig temperiert sind unter Erhaltung der Reizbarkeit der Muskeln und Nerven, läßt sich bei Warmblütern auch erreichen durch Durchschneidung des Halsmarkes bei erhaltener künstlicher Atmung, ferner durch Benetzung des Peritoneums durch kühle Kochsalzlösung (*Wegner*¹³⁵).

Künstliche Kaltblütigkeit.

Der Winterschlaf.

Der **Winterschlaf**¹³⁹ (vgl. S. 205) — der wesentlich durch Abkühlung der Tiere bedingt ist, bietet eine Reihe analoger Erscheinungen dar. *Valentin*¹³⁷ fand, daß die Murmeltiere halbwach zu sein beginnen, wenn ihre Körpertemperatur 28° C beträgt; bei 18° C sind sie schlaftrunken, bei 6° C zeigen sie leisen, bei 1,6° C festen Schlaf. Hierbei sinkt der Herzschlag unter Abnahme des Blutdruckes bis auf 8—10 Schläge in einer Minute. Die Atemzüge, Blasen- und Darmbewegungen stocken völlig, nur die kardiopneumatische Bewegung (S. 135, 207) unterstützt die geringe Gasdifffusion in den Lungen. Eine Abkühlung bis gegen 0° erfahren sie nicht, sondern sie erwachen, bevor die Temperatur so tief gesunken ist. Winterschläfer können jedoch (gleichgültig, ob im wachen oder im Schlafzustande) sogar eine künstliche Abkühlung bis auf -1° C überstehen und sich spontan wieder erholen (*Horvath*¹³²). Die Winterschläfer lassen sich somit viel tiefer abkühlen als andere Säuger; sie geben hierbei ihre Wärme schnell ab und sie vermögen sich mit Schnelligkeit spontan wieder zu erwärmen; nach *Pembrey*¹³⁸ steigt die Körpertemperatur des Igels beim Erwachen aus dem Winterschlaf in zwei Stunden um 20°; dabei findet eine starke Zunahme der CO₂-Ausscheidung statt, so daß der Anstieg der Temperatur hauptsächlich durch Steigerung der Wärmeproduktion bedingt wird, und zwar wegen des dabei beobachteten niedrigen respiratorischen Quotienten durch Verbrennung von Fett (*Henriques*¹³⁹). Neugeborene Säuger stehen in dieser Beziehung den Winterschläfern näher als erwachsene. Erwecken aus dem Winterschlaf lassen sich die Tiere durch Gefühlsreize und steigende Wärme durch Vermittlung der Nervencentra.

Gefrieren der Kaltblüter.

Kaltblüter — können bei hoher Kälte bis zur Nähe des Gefrierpunktes abgekühlt werden (Schleien können in Eis einfrieren). In dem Kältezustande ist ihr Stoffwechsel ganz bedeutend gesunken, sie sind scheinbar tot, erholen sich jedoch bald in wärmerer Umgebung. Unter günstigen Verhältnissen können zu einem Eisklumpen gefrorene Tiere sich wieder beleben (*Frosch*; *Müller-Erzbach*¹⁴⁰). Sind sie jedoch in ihren Säften durch und durch zu Eis völlig gefroren, so sterben sie ab (*Spallanzani*), und zwar deshalb, weil mit der Eibildung in den Geweben sich die Gase in Bläschen und die Salze krystallinisch ausscheiden (*Kochs*¹⁴¹). — Das Verhalten der Insekten bei der Abkühlung hat eingehend *Bachmetjew*¹⁴² untersucht. Die Temperatur der Körperflüssigkeiten sinkt zunächst unter den Gefrierpunkt, ohne daß Gefrieren eintritt (Unterkühlung), bis bei einem bestimmten Temperaturgrad („kritischer Punkt“) das Gefrieren beginnt. Dadurch steigt die Temperatur wieder bis zum Gefrierpunkt. Kühlt man das Tier jetzt weiter ab, so erfolgt der Tod, sobald die Körpertemperatur bis ungefähr gegen den kritischen Punkt gesunken ist. — Die Keime und Eier niederer Tiere (z. B. Insekteneier) überdauern anhaltenden, heftigsten Frost; bei mäßiger Kälte wird die Entwicklung nur verzögert. Schlangen vertragen äußere Kälte von -25°, Frösche von -28°, Tausendfüße und Infusorien von -50°, Schnecken tagelang von -120°. Auf -200° abgekühlte Keime, Samenkörner und Sporen (von Pilzen) vermögen nach der Wiedererwärmung noch zu keimen, ebenso Samen von Weizen, Hafer, Erbsen usw., die bei -192° C 4—5 Tage lang gehalten wurden.

Überfirnissen der Haut.

Das **Überfirnissen der Haut** (vgl. S. 439) bringt eine Reihe ähnlicher Zustände hervor wie die Abkühlung. Die überfirnißte Haut gibt sehr leicht die Wärme nach außen durch Strahlung ab (*Krieger*⁶¹), zumal die Blutgefäße der Haut äußerst dilatiert erscheinen (*Laschkevitch*¹⁴²). Daher kühlen sich die Tiere stark ab und manche sterben sogar. Verhindert man die Abkühlung durch Erwärmen und Entwicklungen, so bleiben die Tiere am Leben. Das Blut der gestorbenen Tiere enthält keine giftigen Substanzen, auch keine Retentionsstoffe, die den Tod bedingt haben könnten, denn andere Tiere, denen man es einspritzt, bleiben gesund. Nach *Babák*¹⁴³ sind jedoch die Wärmeverluste keine ausreichende Todesursache, daneben besteht noch eine andere unbekannte primäre Schädlichkeit. Beim Menschen scheint das Überfirnissen der Haut nicht schädlich zu wirken (*Senator*¹⁴⁴).

207. Historisches. Vergleichendes.

Hippokrates (geb. 460 v. Chr.) hält für die Ursache des Lebens die „eingeborne Wärme“. Nach *Aristoteles* bereitet das Herz in sich die Wärme und sendet dieselbe zugleich mit dem Blute allen Körperteilen zu. Diese in ähnlicher Weise auch bei *Hippokrates* und *Galenus* anzutreffende Lehre war lange Zeit die dominierende und wird zuletzt noch bei *Cartesius* und *Bartholinus* (1667, „*Flammula cordis*“) angetroffen. — Die iatro-mechanische Schule (*Boerhaave*, *van Swieten*) leitete die Wärme von der Friktion des Blutes an den Gefäßwänden ab. — Die iatrochemische Schule suchte hingegen die Quelle der Wärme in Gärungen, welche durch den Eintritt der resorbierten Nährstoffe in das Blut entstanden (*van Helmont*, *Sylrius*, *Ettmüller*). Erst durch *Lavoisier* (1777) wurde die Verbrennung des C in den Lungen als Wärmequelle angesehen.

Nach Erfindung des Thermometers durch *Galilei* machte *Sanctorius* (1626) die ersten thermometrischen Untersuchungen an Kranken, — während die ersten calorimetrischen Messungen von *Lavoisier* u. *Laplace* (1780) ausgeführt wurden.

Vergleichendes — siehe § 196, ebenso über den Winterschlaf § 206.

Literatur (§ 193—207).

1. *H. Kronecker* u. *M. Ph. Meyer*: A. P. 1878, 546. 1879, 567. — 2. *E. Oertmann*: P. A. 105, 1904, 425. 108, 1905, 300. — 3. *H. Bordier*: C. r. 130, 1900, 799. — 4. *Fleischmann*: Journ. f. Landwirtschaft. 50, 1902, 33. — 5. *J. Rosenthal*: A. P. 1878, 215. — 6. *Chanoz* u. *Vaillant*: J. d. P. P. 8, 1906, 413. — 7. *M. S. Pembrey* in E. A. Schäfers Textbook of Physiology. Edinburgh u. London. 1, 1898, 839. — 8. *O. Krummacker*: Z. B. 44, 1903, 362. — 9. *A. Schlossmann*: Z. ph. Ch. 37, 1903, 324. — 10. *F. Stohmann* u. *Langbein*: J. p. Ch. 44, 1891, 336. 45, 1892, 305. Z. B. 31, 1895, 364. — 11. *Emery* u. *Benedict*: A. J. P. 28, 1911, 301. — 12. *E. Pfäfer*: P. A. 79, 1900, 537. — 13. *M. Rubner*: Z. B. 19, 1883, 313, 535. 21, 1885, 250 u. 337. 22, 1886, 40. Beitrag z. Phys., C. Ludwig z. 70. Geburtstag, Leipzig 1887. Calorimetr. Methodik, Marburg 1891. Z. B. 30, 1894, 73. 42, 1901, 261. Die Gesetze des Energieverbrauchs bei der Ernährung. Leipzig u. Wien 1902. — 14. *J. Frentzel* u. *M. Schreuer*: A. P. 1901, 284, 499 u. 551. 1902, 282. 1903, 460. — 15. *O. Krummacker*: Z. B. 42, 1901, 242. — 16. *C. Desprez*: A. ch. ph. 26, 1824, 337. *Dulong*: A. ch. ph. (3), 1, 1841, 440. — 17. *E. A. Scharling*: J. p. Ch. 48, 1849, 435. — 18. *Zuntz* u. *Schumburg*: Studien zu einer Physiologie d. Marsches. Berlin 1901. S. 260. *N. Zuntz*, *A. Loewy*, *Fr. Müller*, *W. Caspari*: Höhenklima und Bergwanderungen. Berlin 1906, S. 96. *A. Loewy* in C. Oppenheimers Handbuch der Biochemie. Jena 1911, 4, 1, 277. — 19. *A. Magnus-Levy* in C. v. Noordens Handbuch d. Pathologie d. Stoffwechsels. 2. Aufl. Berlin 1906, 1, 207. — 20. *Bergmann*: Güttinger Studien. 1847. Abt. 1, 595. — 21. *F. Soetbeer*: A. P. P. 40, 1898, 53. — 22. *L. Krehl* u. *F. Soetbeer*: P. A. 77, 1899, 611. — 23. *M. Rubner*: Die Gesetze des Energieverbrauchs bei der Ernährung. Leipzig u. Wien 1902. S. 276. — 24. *Ch. Frothingham* u. *G. R. Minot*: A. J. P. 30, 1912, 430. — 25. *Portier*: C. r. soc. biol. 64, 1908, 400. — 26. *R. Semon*: P. A. 58, 1894, 229. — 27. *Simpson*: Proc. roy. soc. of Edinburgh. 28, 1909, 66. — 28. v. *Liebermeister*: Handb. d. Pathol. u. Therapie des Fiebers. Leipzig 1875. A. A. P. 1860, 520, 589. — 29. *J. Oehler*: D. A. k. M. 80, 1904, 245. — 29a. *Kjalkalt*: A. H. 70, 17. — 30. *A. J. Kunkel*: Z. B. 25, 1889, 55. — 31. *V. Henriques* u. *C. Hansen*: S. A. 11, 1901, 161. — 32. *M. S. Pembrey* u. *B. A. Nicol*: J. o. P. 23, 1898, 386. — 33. *D. Rancken* u. *R. Tigerstedt*: S. A. 21, 1909, 80. — 34. *A. Loewy* u. *H. Gerhartz*: P. A. 155, 1914, 231. — 35. *Preyer*: Spec. Physiol. d. Embryo. Leipzig 1885, 362. — 36. *(C. Bernard)*: Leçons sur la chaleur animale. Paris 1876. Leçons de physiol. opératoire. Paris 1879. — 37. v. *Liebig*: Über die Temperaturunterschiede des venösen und arteriellen Blutes. Gießen 1853. — 38. *K. Yoshimura*: P. A. 126, 1909, 239. — 39. *R. Heidenhain* u. *H. Körner*: P. A. 4, 1871, 558. — 40. *Jacobson* u. *Bernhardt*: C. m. W. 1868, 643. 1869, Nr. 19. V. A. 51, 275. — 41. *Becquerel* u. *Brechet*: Ann. d. scienc. natur. (2), 3, 1839, 257. 4, 1839, 243. — 42. *C. Hirsch* u. *O. Müller*: D. A. k. M. 75, 287. — 43. *D. Rancken*: S. A. 21, 1909, 161. — 44. *Lennhoff* u. *Levy-Dorn*: D. m. W. 1905, 869. — 45. *A. Lippmann*: D. m. W. 1913, 31. — 46. *E. Moro*: Monatsschr. f. Kinderheilk. 11, 1913, 9. — 47. *Penzoldt*: Handb. d. spez. Therapie innerer Krankheiten. 3, 305. M. m. W. 1899, Nr. 15. — 48. *Carazzani*: A. i. B. 18, 1893, 328. — 49. *Mosso*: Die Temperatur des Gehirns. Leipzig 1894. — 50. *Th. Rumpf*: P. A. 33, 1884, 601. — 51. *Gley*: C. r. soc. biol. 1884, 265. — 52. *Speck*: A. P. P. 15, 1882, 81. — 53. v. *Bärensprung*: A. A. P. 1851, 159. 1852, 217. — 54. *Lichtenfels* u. *Fröhlich*: Denkschr. d. Akad. d. Wissensch. zu Wien. Mathem.-naturw. Klasse. 3, 1852, 113. — 55. *Jürgensen*: Die Körperwärme des gesunden Menschen. Leipzig 1873. — 56. *R. W. Raudnitz*: Z. B. 24, 1888, 423. — 57. *A. Mendelssohn*: Zeitschr. f. Kinderheilk. 3, 1912, 3. — 58. *Zuntz*: Arch. f. Gynäk. 78, Heft 1. — 59. *G. Hörmann*: Z. B. 36, 1898, 319. Diss. München 1898. — 60. *H. Jaeger*: D. A. k. M. 29, 1881, 516. Diss. Tübingen 1881. — 61. *Krieger*: Z. B. 5, 1869, 479. — 62. *Römer*: Diss. Tübingen 1881. — 63. *Ammon*: Diss. Greifswald 1878. — 64. *Albert* u. *Stricker*: Wiener med. Jahrbücher. 1871, 49. — 65. *Th. Rumpf*: P. A. 33, 1884, 538. — 66. *Reincke*: D. A. k. M. 16, 1875, 12. — 67. *Nikolaysen*: Jahresb. über die Leistungen der gesamten Medizin. 1, 1875, 283. — 68. *V. Janssen*: D. A. k. M. 53, 1894, 247. — 69. *Reinhard*: B. k. W. 1884, Nr. 34. — 70. *Lemcke*: D. A. k. M. 34, 1883, 90. — 71. *Wunderlich*: Das Verhalten der Eigenwärme in Krankheiten. 1868. 2. Aufl. 1870. — 72. *D. Finkler*: P. A. 15, 1877, 603. 27, 1882, 267. 29, 1882, 89. — 73. *C. Ludwig* u. *H. Sanders-Esn*: L. B. 19, 1867, 58. — 74. *E. Pfäfer*: P. A. 18, 1878, 247. — 75. *M. S. Pembrey*: J. o. P. 15, 1894, 401. 17, 1894, 331. 18, 1895, 363. — 76. *E. Harnack*: A. P. P. 49, 1903, 157. — 77. *Kionka*: Arch. internat. d. Pharmacodyn. 5, 1899, 111. — 78. *M. Rubner*: Die Gesetze des Energieverbrauchs bei der Ernährung. Leipzig u. Wien 1902. Lehrb. d. Hygiene. 8. Aufl. Leipzig u. Wien 1907. A. H. 11, 1890,

- 137, 243, 255. 16, 1892, 101, 105, 353. 20, 1894, 365. 23, 1895, 13. 27, 1896, 69. 38, 1900, 120. *Rubner u. Cramer*: A. H. 20, 1894, 345. *Rubner u. r. Lewaschew*: A. H. 29, 1897, 1. — 79. *Masje*: V. A. 107, 1887, 296. Diss. Zürich 1887. — 80. *Stewart*: Stud. Physiol. Lab. Owens Coll. Manchester 1891, 1, 100. — 81. *G. Wobsa*: A. H. 79, 1913, 323. — 82. *Tomsa*: Arch. f. Dermat. u. Syphilis. 1873. — 83. *Hauschild*: Diss. Greifswald 1878. — 84. *Rosenthal*: Programm. Erlangen 1872, S. 24. — 85. *E. du Bois-Reymond*: Reden. 2. Folge. Leipzig 1887, S. 413. — 86. *E. Aronsohn u. J. Sachs*: P. A. 37, 1885, 232. *Aronsohn*: V. A. 169, 1902, 501. — 87. *W. Hale White*: J. o. P. 11, 1890, 1. — 88. *M. Aisenstat*: A. P. 1909, 475. — 89. *E. Streerath*: A. P. 1910, 295. — 90. *R. Isenschmid u. W. Schnitzler*: A. P. P. 76, 1914, 202. — 91. *C. Jacoby u. C. Roemer*: A. P. P. 70, 1912, 149. — 92. *R. Isenschmid u. L. Krehl*: A. P. P. 70, 1912, 109. — 93. *E. Leschke*: Z. o. P. u. T. 14, 1913, 167. *J. Citron u. E. Leschke*: Z. o. P. u. T. 14, 1914, 379. — 94. *E. Nebelthau*: Z. B. 31, 1895, 293. — 95. *H. Freund u. R. Strassmann*: A. P. P. 69, 1912, 12. — 96. *H. Freund u. E. Grafe*: A. P. P. 70, 1912, 135. — 97. *R. H. Kahn*: A. P. 1904, Suppl., 81. — 98. *H. G. Barbour*: A. P. P. 70, 1912, 1. — 99. *R. Stern*: Z. k. M. 20, 63. — 100. *Strasser*: M. K. 1910, Nr. 28. — 101. *W. Filehne*: A. P. 1910, 551. — 102. *W. O. Atwater*: E. P. 3, 1, 1904, 497. — 103. *M. Rubner*: vgl. Nr. 23, S. 230. — 104. *M. Rubner*: Z. B. 19, 1883, 535. — 105. *E. Voit*: Z. B. 41, 1901, 113. — 106. *K. Meeh*: Z. B. 15, 1879, 425. — 107. *M. Rubner*: vgl. Nr. 23, S. 280. — 108. *Jürgensen*: D. A. k. M. 3, 1867, 165. 4, 1867, 110, 323. — 109. *C. Hirsch u. F. Rolly*: D. A. k. M. 75, 1903, 307. — 110. *E. Sinelnikow*: A. P. 1910, 279. — 111. *Rolly*: D. A. k. M. 78, 250. — 112. *F. Obernier*: Der Hitzschlag. Bonn 1867. — 113. *Litten*: V. A. 70, 1877, 10. — 114. *H. M. Vernon*: J. o. P. 25, 1899, 131. — 115. *P. Bachmetjew*: Experimentelle entomologische Studien vom physikalisch-chemischen Standpunkt aus. Leipzig 1901. Zeitschr. f. wissensch. Zool. 67, 1900, 529. — 116. *G. Müller*: Zeitschr. f. Pflanzenkrankheiten. 23, 1913, 193. — 117. *R. Heidenhain*: P. A. 3, 1870, 525. — 118. *Wunderlich*: Arch. d. Heilk. 2, 1861, 547. — 119. *Laignel-Lavastine*: C. r. soc. biol. 67, 1910, 545. — 120. *Valentin*: D. A. k. M. 6, 1869, 200. — 121. *Quincke u. Brieger*: D. A. k. M. 24, 1879, 284. — 122. *E. Grafe*: D. A. k. M. 101, 1910, 209. 102, 1911, 213. 103, 1911, 199. — 123. *N. Zuntz*: A. P. 1882, 115. — 124. *A. Lilienfeld*: P. A. 32, 1883, 293. — 125. *Naunyn*: Kritisches und Experimentelles zur Lehre vom Fieber. Leipzig 1884. — 126. *H. Freund u. E. Grafe*: A. P. P. 67, 1912, 55. — 127. *Grünenwald*: D. A. k. M. 78, 1903, 333. — 128. *L. Krehl*: A. P. P. 35, 1895, 222. *L. Krehl u. M. Matthes*: A. P. P. 36, 1895, 437. 38, 1897, 284. 40, 1898, 430. *L. Krehl u. F. Soetbeer*: A. P. P. 40, 1898, 275. *Krehl u. Kratzsch*: A. P. P. 41, 1898, 185. *L. Krehl, K. Liepelt, Stühlinger*: A. P. P. 43, 1900, 149, 151, 166. Zusammenfassende Darstellung: *L. Krehl*: Z. a. P. 1, 1902, Sammelreferate, 29. — 129. *Lefèvre*: C. r. soc. biol. 1895, 559. 1896, 492, 564. 1901, 414. — 130. *H. Brunow*: Z. a. P. 13, 1912, 367. — 131. *Walther*: V. A. 25, 1862, 414. A. A. P. 1865, 25. C. m. W. 1864, Nr. 51. 1866, Nr. 17. — 132. *A. Horvath*: P. A. 12, 1876, 278. Verh. d. phys.-med. Gesellsch. in Würzburg. N. F. 12, 1878, 139. 13, 1879, 60. 14, 1880, 55. 15, 1881, 187. — 133. *P. Knoll*: A. P. P. 36, 1895, 305. — 134. *Cl. Bernard*: Leçons sur la physiologie et pathologie du système nerveux. 2, 1858, 12. — 135. *G. Wegner*: Arch. f. klin. Chirurg. 20, 1877, 51. — 136. Zusammenfassende Darstellung: *Merzbacher*: E. P. 3, 2, 1904, 214. — 137. *Valentin*: M. U. 1, 206. 2, 1, 222, 285. 3, 195. 4, 58. 5, 11. 7, 39. 8, 121. 9, 129, 227, 632. 11, 149, 169, 392, 450, 602. 12, 31, 239, 466. — 138. *M. S. Pembrey*: J. o. P. 19, 1896, 477. 24, 1899, 305. 27, 1901, 66. 29, 1903, 195. — 139. *V. Henriques*: S. A. 25, 1911, 15. — 140. *Müller-Erzbach*: Zool. Anz. 1891, 383. — 141. *Kochs*: Biol. Centralbl. 12, 1892, 330. — 142. *Laschkewitsch*: A. A. P. 1868, 61. — 143. *E. Babák*: P. A. 108, 1905, 389. — 144. *Senator*: V. A. 70, 1877, 182. A. P. 1894, 178. Z. k. M. 24, 1894, 184 u. 421.

7/1/64

